

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Nezeril 0,25 mg/ml nefúði, lausn

Nezeril 0,5 mg/ml nefúði, lausn

oxymetazolinhydróklóríð

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækningurinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækningurinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Nezeril og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Nezeril
3. Hvernig nota á Nezeril
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Nezeril
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Nezeril og við hverju það er notað

Nezeril er notað til skammtíameðferðar við nefstíflu vegna kvefs.

Nezeril hefur skjótvirk bólgueyðandi áhrif sem draga úr nefstíflu og þar með léttir öndun. Áhrifin koma fram innan nokkurra mínútna og vara í allt að 12 klst.

Verið getur að lækningurinn hafi ávísað Nezeril við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknisins og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

2. Áður en byrjað er að nota Nezeril

Ekki má nota Nezeril

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir oxymetazolinhydróklóríði eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef um er að ræða langvarandi nefslímubólgu með mjög þurrum nefgöngum (nefslímhúðarvisnun eða nefslímubólga með óeðlilega þurri nefslímhúð).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækningurinn eða lyfjafræðingi áður en Nezeril er notað ef þú:

- ert með hjarta- og æðasjúkdóm (t.d. blóðþurrðarsjúkdómur í hjarta).
- ert með hækkaðan blóðþrýsting.
- ert með sykursýki.
- ert með góðkynja æxli í nýrnahettum (krómfíklaæxli) sem framleiðir mikið magn af adrenalíni og noradrenalíni.
- átt í erfiðleikum með þvaglát og/eða ert með stækkaðan blöðruhálskirtil.
- ert með hækkaðan augnþrýsting (þrönghornsgláka).

- ert með ofvirkan skjaldkirtil.
- notar lyf við þunglyndi (þrí- eða fjórhringlaga þunglyndislyf (t.d. amitryptilin, imipramin) eða mónóamín oxíðasa hemla (MAO-hemlar)) eða hefur fengið slíka meðferð síðustu tvær vikur.

Börn

Notist ekki fyrir börn yngri en 2 ára.

Notkun annarra lyfja samhliða Nezeril

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Það er sérstaklega mikilvægt að taka eftirfarandi fram:

- Þrí- eða fjórhringlaga þunglyndislyf (við þunglyndi t.d. amitryptilin, imipramin). Ef þú ert að nota slík lyf eða hefur notað síðustu tvær vikurnar, getur það valdið verulegri hækkun á blóðþrýstingi (bráður háþrýstingur).
- Mónóamín oxíðasa hemlar (MAO-hemlar) (notað við þunglyndi). Ef þú ert að nota slík lyf eða hefur notað síðustu tvær vikurnar, getur það valdið verulegri hækkun á blóðþrýstingi (bráður háþrýstingur).
- Beta-blokkar (til meðferðar við háum blóðþrýstingi). Oxymetazolin í Nezeril getur breytt verkun sumra beta-blokka.
- Lyf með adrenlíka verkun (t.d. adrenalín, noradrenalín) því þau geta aukið virkni Nezeril.

Meðganga, brjóstgjöf og frjósemi

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Meðganga

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um notkun lyfsins á meðgöngu. Til að gæta varúðar má aðeins nota Nezeril á meðgöngu samkvæmt ráðleggingum læknis.

Brjóstgjöf

Þar sem engar rannsóknir hafa farið fram er ekki vitað hvort Nezeril berst í brjóstamjólki.

Frjósemi

Nezeril hefur engin þekkt áhrif á frjósemi.

Akstur og notkun véla

Nezeril hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

3. Hvernig nota á Nezeril

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækningurinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækningurinn eða lyfjafræðing.

Ráðlagður skammtur er:

Nefúði 0,25 mg/ml:

Börn 2 - 7 ára: 1 úðaskammtur í hvora nös 2-3 sinnum á sólarhring.

Börn 7 - 10 ára: 2 úðaskammtar í hvora nös 2-3 sinnum á sólarhring.

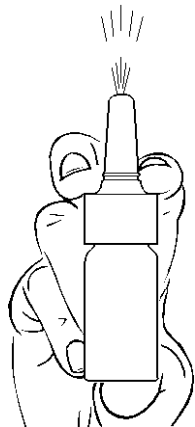
Nefúði 0,5 mg/ml:

Fullorðnir og börn eldri en 10 ára: 2 úðaskammtar í hvora nös 2-3 sinnum á sólarhring.

Ekki má nota Nezeril í fleiri en 10 daga samfleytt og ekki má nota stærri/fleiri skammta en ráðlagt er. Við notkun í lengri tíma getur Nezeril valdið nefstíflu.

Notkunarleiðbeiningar

Virkja þarf nefúðann fyrir fyrstu notkun. Haldið úðaflöskunni uppréttri og úðið 5 sinnum út í loftið þar til úðinn er samfelldur. Hafi úðaglasíð ekki verið notað í langan tíma þarf að endurvirkja það með því úða 3 sinnum út í loftið.



1. Fyrst á að snýta sér.
Fjarlægðu hlífðarhettuna.
2. Haltu á úðaflöskunni eins og sýnt er á myndinni.
3. Settu nefstútinn í aðra nösina og úðaðu þeim fjölda skammta sem þú átt að taka (samkvæmt skömmtunarleiðbeiningum hér að ofan). Endurtaktu þetta skref í hina nösina.
4. Settu hlífðarhettuna aftur á.

Það getur reynst erfitt að tæma úðaflöskuna en hún er fyllt með meira en 7,5 ml. Þannig er tryggt að þú fái tilgreint magn.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef stærri skammtur af lyfinu en mælt er fyrir um er notaður skal ávallt hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222) þar sem lagt er mat á áhættuna og ráðgjöf veitt.

Ef gleymist að nota Nezeril

Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að nota.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4 Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 notendum): Hnerri, þurrkur í munni og hálsi.
Mjög sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum): Órói, píringur, staðbundin erting í nefi, svefntruflanir hjá börnum.

Við notkun í lengri tíma getur Nezeril valdið nefstíflu.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafraeðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Nezeril

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymist með hlífðarhettuna á.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og flöskunni á eftir Utg.dat. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið við lægri hita en 25°C.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Nezeril inniheldur

Virka innihaldsefnið er oxymetazolinhydróklóríð

1 ml inniheldur:

Nezeril nefúði 0,25 mg/ml: 0,25 mg oxymetazolinhydróklóríð.

Nezeril nefúði 0,5 mg/ml: 0,5 mg oxymetazolinhydróklóríð.

Önnur innihaldsefni eru tvínatríumedetat (E386), natríumtvíhýdrógenfosfattvíhýdrat (E339), tvínatríumfosfattvíhýdrat (E339), natríumklóríð og hreinsað vatn.

Nezeril nefúði inniheldur ekki rotvarnarefni. Af tæknilegum ástæðum er úðaglassið eingöngu fyllt til hálf.

Lýsing á útliti Nezeril og pakkningastærðir

7,5 ml plastglas (HDPE) með úðadælu sem skammtar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi:

Perrigo Sverige AB

Box 7009

SE-164 07 Kista

Svíþjóð

Framleiðandi:

Farmaclair

440 Avenue du Général de Gaulle

14200 Hérouville-Saint-Clair

Frakkland

eða

Curida AS

Solbaervegen 5, Elverum
NO-2409
Noregur

Samliða innflutningur

Heilsa ehf., Bæjarflöt 1, 112 Reykjavík.
Merking: Heilsa ehf., Reykjavík.

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í september 2024.