

Bipacksedel: Information till användaren

Bricanyl 2,5 mg/ml lösning för nebulisator, endosbehållare

terbutalinsulfat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Bricanyl är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Bricanyl
3. Hur du tar Bricanyl
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Bricanyl ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Bricanyl är och vad det används för

Bricanyl vidgar luftrören och gör det lättare att andas genom att lösa krampen i luftrörens muskulatur. Upphostning av segt slem underlättas.

Bricanyl används vid:

- kramp i de muskler i luftvägarna som inte styrs av viljan (glatt muskulatur)
- astma
- luftrörskatarr (kronisk bronkit)
- skador på lungblåsorna (emfysem)
- andra lungsjukdomar som ger en sammandragning av luftvägarna.

Bricanyl används för att få snabb lindring vid akuta besvär.

2. Vad du behöver veta innan du tar Bricanyl

Ta inte Bricanyl

- om du är allergisk mot terbutalinsulfat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Bricanyl om du har någon av följande sjukdomar:

- ökad sköldkörtelfunktion (hypertyreos)
- för låga kaliumvärden i blodet
- diabetes (sockersjuka)
- hjärtsjukdom, oregelbunden hjärtrytm eller angina pectoris (kärlkramp)
- grön starr med trång kammarvinkel.

I enstaka fall har ögonbesvär (pupillförstoring, tryckökning i ögat, grön starr med trång kammarvinkel, ögonsmärta) rapporterats, när Bricanyl kommit i ögonen. Ögonirritation och smärta, synfenomen, dimsyn och röda, irriterade ögon kan vara tecken på akut grön starr med trång kammarvinkel. *Sök ögonläkare omedelbart i sådana fall.*

Om Bricanyl av misstag kommer i ögonen, skölj ögonen med rinnande vatten.

Om du märker att effekten av Bricanyl försämras och du behöver ta högre doser än vanligt ska du kontakta läkare. Din behandling kan behöva ses över. Öka inte din dos av Bricanyl utan att tala med läkaren.

Andra läkemedel och Bricanyl

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Vissa läkemedel kan påverka eller påverkas av behandlingen med Bricanyl, t.ex.:

- vissa läkemedel inklusive ögondroppar som innehåller t ex. sotalol, atenolol, metoprolol eller timolol (så kallade beta-blockerare) för behandling av högt blodtryck och oregelbunden hjärtrytm och vissa ögonsjukdomar
- vätskedrivande läkemedel
- vissa andra luftrörsvidgande läkemedel så kallade xantinderivat eller läkemedel som innehåller salbutamol eller ipratropium
- läkemedel som innehåller kortison
- vissa läkemedel vid narkos (nedsövning).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Inga kända risker vid användning av Bricanyl under graviditeten. Använd dock Bricanyl Depot med försiktighet under första trimestern och vid slutet av graviditeten.

Amning

Terbutalinsulfat passerar över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner

Bricanyl påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

3. Hur du tar Bricanyl

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Bricanyl ska användas vid behov snarare än regelbundet.

Kontakta omedelbart läkare om dina astmasymtom (hosta, andnöd, väsande andning eller trångghetskänsla i bröstet) förvärras eller om dina andningssvårigheter är av den graden att du har svårt för att tala, äta eller sova.

Du måste kontakta din läkare så snart som möjligt om du behöver högre doser av Bricanyl än vanligt för att lindra dina andningsproblem. Du kan då behöva extra medicinering för att kontrollera din astma.

Om du använder Bricanyl mer än två gånger i veckan för att behandla dina astmasymtom, tyder detta på dålig astmakontroll och kan öka risken för svåra astmaanfall (förvärrad astma) som kan få allvarliga

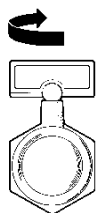
komplikationer eller till och med vara livshotande. Kontakta läkare så snart som möjligt så att läkaren kan se över din astmabehandling.

Om du dagligen använder ett läkemedel mot inflammation i dina lungor, t.ex. "inhalerad kortikosteroid", är det viktigt att du fortsätter att använda det regelbundet, även om du mår bättre.

Användaranvisning

Bricanyl lösning för nebulisator ska endast användas i särskild inhalationsapparat som kallas nebulisator.

Bricanyl 2,5 mg/ml endosbehållare:



1. Håll endosbehållaren med spetsen riktad uppåt och öppna genom att vrida av vingen (se figur).
2. Tryck ut vätskan i nebuliseringsbehållaren.

När du inhalerar är det viktigt att andas in med jämna och lugna andetag genom nebulisatorns munstycke. Till barn kan en ansiktsmask användas för att göra det lättare att klara av inandningen. Se till att masken sluter tätt vid inhalationen.

Rengöring:

Rengör nebuliseringsbehållaren och munstycket eller ansiktsmasken i varmt vatten med ett mildt diskmedel efter varje behandlingstillfälle. Skölj väl och torka. För vidare information se nebulisatortillverkarens rekommendationer.

Om du har tagit för stor mängd av Bricanyl

De symtom du kan känna om du tagit för stor dos är bl.a. illamående, kräkningar, huvudvärk, oro, irritabilitet, darrningar, trötthet, muskelkramper och hjärtklappning.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

De flesta av biverkningarna som Bricanyl kan ge uppträder i regel i början av behandlingen och brukar försvinna inom 1-2 veckor. Om biverkningarna fortsätter eller är besvärliga kontakta läkare eller apotekspersonal.

Allvarliga biverkningar

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Bröstsmärtor (till följd av hjärtproblem som kärlkramp (angina pectoris). **Om detta händer ska du omedelbart tala om det för din läkare eller sjuksköterska.** Du ska dock inte sluta använda läkemedlet om inte din läkare säger att du ska göra det.

Överiga biverkningar

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 användare): Darrningar, huvudvärk.

Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare): Låg kaliumhalt i blodet, hjärklappning, muskelkramper.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): Rastlöshet, överaktivitet, agitation och sömnstörningar, oregelbunden hjärtrytm, bronkospasm (sammandragning i luftrörens muskulatur, vilket ger en väsande andning), illamående, klåda, hudutslag. Laktacidosis (orsakas av en förhöjd mängd mjölksyra i blodet. Symtom på laktacidosis är kräkning, magont med muskelkramper, allmän sjukdomskänsla med svår trötthet och andningssvårigheter).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Bricanyl ska förvaras

Använd *öppnad förpackning* före utgångsdatum som anges på förpackningen efter UTG. DAT.

Bricanyl lösning för nebulisator 2,5 mg/ml endosbehållare:

Endosbehållarna är hållbara i 3 månader sedan innerkuvertet öppnats.

Varje endosbehållare måste användas inom 24 timmar efter att den har öppnats.

När behållaren har öppnats kan eventuell kvarvarande produkt inte betraktas som steril. Detta måste beaktas om avsikten är att använda det återstående innehållet vid ett senare tillfälle.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

2,5 mg/ml:

1 endosbehållare (2 ml) innehåller:

- Den aktiva substansen är terbutalinsulfat 5 mg.
- Övriga innehållsämnen är dinatriumedetat, natriumklorid, saltsyra (för pH-justerings) och vatten för injektionsvätskor.

Övriga innehållsämnen finns med för att lösningen ska gå att tillverka.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Bricanyl lösning för nebulisator är en klar färglös till svagt gulaktig lösning. Lösningen tillhandahålls i endosbehållare av plast à 2 ml. 5 st endosbehållarna packas i sin tur i ett innerkuvert av aluminiumfolie. Varje förpackning utgörs av 10 st innerkuvert (10x5x2 ml).

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

AstraZeneca AB, 151 85 Södertälje

Denna bipacksedel ändrades senast 2023-01-10