

Bipacksedel: Information till användaren

Celluvisc ögondroppar

karmellosnatrium

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

Detta läkemedel är receptfritt på apotek. Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivningen i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från apotekspersonal eller sjuksköterska.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Celluvisc är och vad det används för

Celluvisc är en klar lösning i endosbehållare av plast. Varje endosbehållare innehåller 0,4 ml lösning.

Celluvisc används som tårersättningsmedel för att lindra symtom på torra ögon (t.ex. skav, sveda, klåda, brännande känsla och trötthet i ögonen) som beror på att det inte produceras tillräckligt med tårar för att hålla ögat vått.

2. Vad du behöver veta innan du använder Celluvisc

Använd inte Celluvisc

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

Varningar och försiktighet

- Sluta använda Celluvisc och kontakta läkare om du får ont i ögat, synförändringar, rodnad, irritation i ögat, eller om ögat blir sämre.
- För att undvika kontaminering eller eventuell ögonskada ska du inte röra vid ögat eller någon annan yta med endosbehållarens spets.

Andra läkemedel och Celluvisc

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Om du använder andra ögondroppar, vänta minst 15 minuter mellan du tar de andra dropparna och Celluvisc.

Graviditet och amning

Celluvisc kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Övergående dimsyn kan förekomma. Du bör inte köra eller använda maskiner innan du ser klart igen.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Celluvisc

Celluvisc är avsett för användning i ögat (appliceras i ögat).

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är 1-2 droppar i det/de påverkade ögat/ögonen vid behov.

Kontrollera att pipetten är obruten innan du använder den. Lösningen ska användas omedelbart efter öppnandet av pipetten.

Tvätta händerna före användning.



1. Ta loss en pipett från remsan.
2. Håll pipetten upprätt (vingen överst) och vrid av vingen.
3. Dra försiktigt det undre ögonlocket neråt så att det bildas en ficka. Vänd pipetten uppochner och kläm på den för att trycka ut en droppe i varje öga. Blinka med ögonen några gånger.

Återanvänd inte pipetten även om det finns lösning kvar i den. Det är mycket viktigt att du kastar pipetten och inte behåller den.

En endosbehållare räcker till behandling av båda ögonen. Celluvisc missfärgar inte kontaktlinser.

Om du har använt för stor mängd av Celluvisc

Det kommer inte orsaka någon skada. Om du är orolig, tala med läkare eller apotekspersonal.

Om du har glömt att använda Celluvisc

Använd nästa dos efter behov eller vid nästa normala tid enligt anvisningarna från apotekspersonalen eller läkaren. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)
ögonirritation (inklusive brännande känsla och obehag).

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare)
sveda, allergiska reaktioner (inklusive ögon- eller ögonlockssvullnad), klubbiga ögon, ögonsmärta, klåda i ögonen, var och/eller läkemedelsrester i ögonlockskanten, en känsla av att ha skräp i ögat, rodnad i ögat/av ögonlocket, dimsyn och/eller nedsatt syn, ögonskada på ögats yta på grund av att pipettens spets rört vid ögat under användning.

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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Celluvisc ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på endosbehållarens flik, foliepåsen och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25°C.

Förvara endosbehållarna i påsen och lägg tillbaka påsen i kartongen. Påsen behövs för att skydda mot avdunstning av fukt.

Använd inte detta läkemedel om Celluvisc-kartongen ser ut att vara öppnad. Använd inte Celluvisc om lösningen ändrar färg eller blir grumlig.

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

- Den aktiva substansen är karmellosnatrium 10 mg/ml
- Övriga innehållsämnen är natriumklorid, natriumlaktat, kaliumklorid, kalciumkloriddihydrat och sterilt vatten.

Innehållsämnen i Celluvisc är valda för att efterlikna ögats naturliga sammansättning av tårar.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Celluvisc är en klar, färglös till svagt gul ögondroppslösning i genomskinliga endospipetter. Endosbehållaren har ett lock som vrids av. Varje endosbehållare innehåller 0,4 ml ögondroppslösning. Varje förpackning innehåller 30 eller 90 endosbehållare i foliepåsar. Varje foliepåse innehåller 10 endosbehållare.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

AbbVie AB
Hagaplan 4
113 68 Stockholm
Sverige

Tillverkare

Allergan Pharmaceuticals Ireland
Castlebar Road
Westport
County Mayo
Ireland

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-07-03

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se.

För att beställa en kopia av denna bipacksedel i förstorad text eller få texten uppläst, kontakta innehavaren av godkännandet för försäljning.