

Bipacksedel: Information till användaren

Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb 2 % (20 mg/ml) ögondroppar, lösning, endosbehållare fluoresceinnatrium

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb är och vad det används för

Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb är en lösning som används för att färga in skador på hornhinna och bindehinna vid undersökning av ögat. Lösningen används även för tillpassning av hårda kontaktlinser, för att påvisa läckage av kammarvatten vid hål på hornhinnan och för undersökning av tårvätskans flöde i tårkanalerna.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb

Använd inte Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb:

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

Varningar och försiktighet

Produkten ska inte användas tillsammans med mjuka kontaktlinser då dessa kan missfärgas.

Andra läkemedel och Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb

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

Graviditet och amning

Fluoresceinnatrium passerar moderkakan och utsöndras i bröstmjolk. Vid användning på ögat antas dock fluoresceinnatrium distribueras i mycket låg utsträckning i kroppen och inga effekter förväntas på graviditeten, fostret eller det nyfödda barnet. Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb kan förorsaka övergående dimsyn. Du bör därför inte framföra fordon eller använda maskiner förrän synen är normal 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 Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb

Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb ges av sjukvårdspersonal.

Rekommenderad dos är 1–2 droppar i ögonspringan vid färgning av skador i ögat.
Vid undersökning av tårkanal används 2–4 droppar.

Om du använt för stor mängd av Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb

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.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

Allergisk reaktion som kan visa sig som: inflammation i ögat, svullnad i ögat, nässelutslag, hudutslag
Anafylaktisk reaktion som kan visa sig som: klåda, svullna läppar, illamående, diarré, bröstsmärtor, oregelbunden puls 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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Fluoresceinnatrium Bausch & Lomb ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Får ej frysas. Förvara endosbehållarna i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten på kartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 fluoresceinnatrium 20 mg/ml
- Övrigt innehållsämne: Renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Endosbehållare av mjukplast, 20 x 0,5 ml, separat förpackade i ytterhölje.

Innehavare av godkännande för försäljning

BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24 - D24PPT3 – Irland

Tillverkare

Laboratoire Chauvin
Zone Industrielle de Ripotier
50 Avenue Jean Monnet
07200 Aubenas – Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-05-07

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:
Endosbehållaren tas ur sitt ytterhölje och förslutningen avlägsnas med en vridrörelse. Indroppningen i ögonspringan skall ske omedelbart.