

Bipacksedeln: Information till användaren

Livicort 32 mikrogram/dos nässpray

budesonid

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare, 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.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre inom 14 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Livicort är och vad det används för

Livicort är ett kortisonpreparat som minskar inflammation och allergiska reaktioner i näsan.

Livicort används för att lindra rinnsnuva, nästäppa, nysningar och/eller klåda i näsan orsakad av allergi mot till exempel pollen (så kallad höснуva).

2. Vad du behöver veta innan du använder Livicort

Använd inte Livicort

om du är allergisk mot budesonid eller mot något av övriga innehållsämnen i Livicort (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du börja använda Livicort om du:

- får kraftiga eller frekventa **näsblödningar**.
- **nyligen** har haft **sår i näsan, näsoperation** eller en **skada i näsan** som inte har läkt ordentligt.
- har en **svamp- eller virusinfektion** (t.ex. herpes) i luftvägarna.
- har **lungtuberkulos**.
- har **grön starr** (förhöjt tryck inne i ögat) eller det finns en **historik av grön starr** i familjen.
- har **problem med levern**.

Tala med läkare om du upplever något av följande medan du använder Livicort:

- **dimsyn** eller andra **synrubbingar**.

Vid behandling med höga doser under en längre tid kan Livicort påverka den normala produktionen av steroidhormoner i kroppen. Detta kan ge biverkningar såsom binjurrehämmning (se avsnitt 4 "Eventuella biverkningar").

Barn och ungdomar

Behandling med kortisoninnehållande läkemedel kan leda till långsammare längdtillväxt. Långtidseffekterna av nässpray med kortison på barn är inte klarlagda. Det rekommenderas att längden hos barn och ungdomar som får långvarig behandling med kortikosteroider kontrolleras regelbundet. Vid misstanke om att längdtillväxten avtar skall behandlingen utvärderas med tanke på nyttan av behandlingen i förhållande till risken för tillväxthämning.

Andra läkemedel och Livicort

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Tala särskilt om för läkare eller apotekspersonal om du:

- använder andra **läkemedel som innehåller kortison** (inkluderande kräm mot eksem, astmainhalator, tabletter, injektioner, nässpray, ögon- eller näsdroppar).
- tar läkemedel för att behandla **svampinfektioner** (såsom *itrakonazol* eller *ketoconazol*).
- tar **antibiotika** (såsom *klaritromycin* eller *telitromycin*).
- tar **läkemedel mot HIV** (såsom *sakvinavir*, *atazanavir*, *indinavir*, *nelfinavir*, *ritonavir* eller *läkemedel som innehåller kobicistat*).
- precis har slutat ta **kortisontabletter** såsom *prednisolon* eller **kortisoninjektioner**.

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.

Erfarenhet av användning under graviditet tyder inte på någon ökad risk för missbildningar. Tala ändå med din läkare vid mer än tillfällig användning av Livicort under graviditet.

Budesonid passerar över i modersmjölk. Vid terapeutiska doser av Livicort bedöms dock risken för effekter på barn som ammas vara osannolik. Livicort kan användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Livicort påverkar inte förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Livicort innehåller kaliumsorbat

Kaliumsorbat kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).

3. Hur du använder Livicort

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

Vuxna och barn från 6 år: Den rekommenderade startdosen är 8 sprayningar per dygn. 2 sprayningar i varje näsborre morgon och kväll eller 4 sprayningar i varje näsborre på morgonen.

Om du har höstnuva bör du starta behandlingen med Livicort några dagar innan allergisäsongen börjar. Full effekt får du vanligtvis inom några dagar, men du kan känna viss lindring redan efter några timmar.

När du har fått full effekt kan doseringen minskas till minsta mängd som behövs för att kontrollera dina allergiska näsbesvär. Börja med att minska dosen till hälften genom att ta 2 sprayningar i varje näsborre enbart på morgonen. Ytterligare dosminskning kan prövas. 1 sprayning i varje näsborre på morgonen kan vara tillräckligt.

Gör gärna ett försök att avsluta behandlingen om du tror att pollensäsongen för din del är över eller om det är mycket låga halter av pollen i luften.

Får du ingen effekt inom 14 dagar - kontakta läkare.

Använd inte Livicort i mer än 3 månader utan kontakt med läkare.

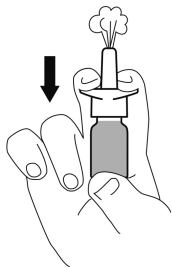
Om du fått Livicort på recept bestämmer läkaren dosen så att den passar för dig. Följ läkarens ordination noggrant.

Om du är täppt i näsan, kan du använda avsvällande näsdroppar under de 2-3 första dagarna av behandlingen.

Om allergisymtomen från ögonen besvärar dig kan läkare eller apotekspersonal rekommendera annan medicin för att lindra symtomen.

Barn under 12 år bör endast använda det här läkemedlet under uppsikt av vuxen för att säkerställa att dosen administreras korrekt.

Användaranvisning



Innan du använder en ny flaska med Livicort nässpray ska du ladda pumpen genom att skaka flaskan och spraya i luften (5 till 10 gånger) tills det blir en jämn dusch.

Om du inte använder nässprayen dagligen måste pumpen laddas på samma sätt igen, men det räcker nu att spraya en gång i luften.

1. Snyt ur näsan.

Skaka flaskan.

Ta av plasthatten.

2. Håll sprayflaskan som bilderna visar.

3. För in spetsen i ena näsborren, riktad mot sidan av näsan och bort från mitten av näsan (nässkiljeväggen). Spraya nödvändigt antal doser. Gör på samma sätt i den andra näsborren. Notera: Du behöver inte inhalera samtidigt som du sprayar.



4. Rengör applikatoren med en ren näsduk och sätt på plasthatten igen.

Överskrid inte doseringen!

Undvik att Livicort kommer i kontakt med ögonen. Skölj omedelbart med vatten om du får det i ögonen.

Rengöring:

Det är lämpligt att någon gång rengöra de övre plastdelarna. Ta av plasthatten. Lyft bort applikatorn. Spola plasthatten och applikatorn i ljummet vatten. Låt delarna lufttorka och sätt dem åter på plats. Försök inte rengöra applikatorn genom att föra in en nål eller annat vasst föremål.

Om du använt för stor mängd av Livicort

Om du använt för mycket Livicort vid något enstaka tillfälle bör du inte få några obehagliga effekter. Vid eventuella frågor om du fått i dig för stor dos läkemedel, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Det är viktigt att du tar dosen såsom det står på etiketten på förpackningen eller såsom apotekspersonal eller läkare sagt. Använd endast den mängd som din läkare har rekommenderat. Att använda för lite eller för mycket kan förvärra dina symtom.

Om du har glömt att ta Livicort

Om du glömmar att ta en dos av Livicort, ta den så snart du minns. Om det är nära tidpunkten för att ta nästa dos ska du inte ta den glömda dosen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för den glömda dosen.

4. Eventuella biverkningar

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

Sluta att ta Livicort och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom:

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg, svårigheter att svälja, nässelutslag och andningssvårigheter (angioödem), detta är en mindre vanlig biverkan (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare).

- feber, hudutslag, svullnad och ibland blodtrycksfall (allvarlig allergisk reaktion), detta är en sällsynt biverkan (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare).

Övriga biverkningar

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): Irritation i näsan, näsblod.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): Omedelbara eller fördröjda överkänslighetsreaktioner såsom hudutslag, hudklåda, nässelfeber, inflammation i huden, muskelspasmer.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): Sår i näsan, håll i väggen som separerar näsborrarna (nässkiljeväggen), förändrad röst (heshet), blåmärken, binjurehämning (kan ge symtom såsom aptitlöshet, buksmärter, viktninskning, illamående, huvudvärk eller kräkningar) eller dimsyn.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): Grå starr (katarakt), grön starr (glaukom) eller hudrodnad.

Sällsynta biverkningar hos barn och ungdomar

Förlångsammad längdtillväxt har rapporterats hos barn som får behandling med kortikosteroider via näsan. Läkaren bör regelbundet kontrollera längdtillväxten hos barn och ungdomar som får långtidsbehandling med kortikosteroider.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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 Livicort ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C. Får ej frysas.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP. 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.

Eftersom läkemedelsrester kan finnas kvar i de tomma förpackningarna bör man inte kasta dessa i soporna utan även de tomma förpackningarna bör återlämnas till apotek.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är budesonid 32 mikrogram/dos.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, karmellosnatrium, vattenfri glukos, polysorbat 80, dinatriumedetat, konserveringsmedel kaliumsorbat (E 202) 0,06 mg, saltsyra för pH-justerings och vatten.

Övriga innehållsämnen finns med för att ge nässprayen rätt egenskaper.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Bruna glasflaskor försedda med en spraypump och näsapplikator.

Förpackningsstorlek:

120 doser respektive 3x120 doser

Eftersom det kan vara svårt att tömma flaskan helt, är den överfylld. På så sätt säkerställs att man får ut angiven mängd, det vill säga 120 doser.

Innehavare av godkännande för försäljning:

McNeil Sweden AB, Solna
Tel: 08-503 385 00
Consumer-se@kenvue.com

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-03-13