

Bipacksedel: Information till användaren

Livostin® 50 mikrogram/dos, nässpray, suspension levokabastin

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

Vissa förpackningar av detta läkemedel är receptfria. Livostin nässpray måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

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

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Livostin nässpray är och vad det används för

Livostin nässpray är en antihistamin som används vid allergisk snuva, sk rinit, som kan ge täppt näsa, klåda och/eller rinnande snuva. Livostin nässpray används vid allergi orsakad av pollen eller andra luftburna allergener från exempelvis pälsdjur, damm eller mögel/svampsporer.

Livostin nässpray blockerar effekten av histamin i näsan. Histamin är det ämne som frisätts i kroppen vid allergiska reaktioner och det kan t ex ge rinnsnuva, nästäppa och klåda i näsan. Livostin börjar ge effekt inom 15 minuter.

2. Vad du behöver veta innan du använder Livostin nässpray

Använd inte Livostin nässpray

- om du är allergisk (överkänslig) mot levokabastin eller mot något av övriga innehållsämnen i Livostin nässpray.

Varningar och försiktighet:

- om du har nedsatt njurfunktion bör du rådgöra med läkare innan du använder Livostin nässpray.

Andra läkemedel och Livostin nässpray

Det avsvällande medlet oxymetazolin kan tillfälligt ge en något minskad effekt av Livostin nässpray.

Graviditet och amning

Livostin nässpray kan användas vid graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Om trötthet uppträder rekommenderas försiktighet.

Livostin nässpray innehåller propylenglykol, bensalkoniumklorid och polysorbat 80

Detta läkemedel innehåller ca 5 mg propylenglykol per puff vilket motsvarar 50 mg/ml.

Livostin nässpray innehåller ca 15 mikrogram bensalkoniumklorid per puff, vilket motsvarar 0,15 mg/ml. Bensalkoniumklorid kan orsaka irritation och svullnad inuti näsan, särskilt vid längre tids användning av läkemedlet.

Detta läkemedel innehåller polysorbat 80. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner.

3. Hur du använder Livostin nässpray

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

Vanlig dos för vuxna och barn är 2 puffar i vardera näsborren 2 gånger dagligen. Fortsätt behandlingen så länge du har besvär av din allergi i näsan.

Läkare kan ordinera annan dosering. Kontakta läkare om du inte får effekt av läkemedlet inom några dagar.

Hos barn ska besvären först diagnostiseras av en läkare för att säkerställa att de beror på allergi.

Bruksanvisning

1. Snytt ur näsan.
2. Skaka flaskan och tag av skyddshatten.
3. Före första användning sprayas ett par gånger i luften tills en fin dusch erhålls.
4. Håll sprayflaskan som på bilden. Böj huvudet lätt framåt. Håll för ena näsborren och för in sprayen i den andra näsborren.
5. Spraya 2 gånger och drag samtidigt in lite luft genom näsan. Upprepa i andra näsborren.



Om du använt för stor mängd av Livostin nässpray

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 Livostin nässpray orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

En mycket vanlig biverkan (*förekommer hos fler än 1 av 10 användare*) är huvudvärk.

Vanliga biverkningar (*förekommer hos fler än 1 av 100 användare*) är illamående, trötthet, smärta, bihåleinflammation, yrsel, sömnhet, halsont, näsblödning och hosta.

Mindre vanliga biverkningar (*förekommer hos färre än 1 av 100 användare*) är ögonlockssvullnad, allmän sjukdomskänsla samt irritation, smärta och torrhet i nässlemhinnan i samband med användning

av nässprayen. Hjärtklappning. Överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner), andningssvårighet, kramp i luftrören, nästäppa och besvär i näsan.

Sällsynta biverkningar (*förekommer hos färre än 1 av 1000 användare*) är ökad hjärtfrekvens, brännande känsla och obehag i samband med användning av nässprayen samt svullen näslemhinna.

Har rapporterats (*förekommer hos okänt antal användare*): Svår överkänslighetsreaktion (anafylaxi).

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 Livostin nässpray ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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 levokabastinhydroklorid, motsvarande 50 mikrogram levokabastin/dos.
- Övriga innehållsämnen är propylenglykol, polysorbat 80, natriumdivätefosfat, dinatriumvätefosfat, dinatriumedetat, hypromellos, konserveringsmedel (bensalkoniumklorid) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit suspension.

15 ml plastflaska med ett spraymunstycke

Receptfri: 1 plastflaska med 134 eller 150 doser

Receptbelagd: 2 plastflaskor med 134 eller 150 doser i varje.

Parallellimportör

Ebb Medical AB, Box 114, 371 22 Karlskrona

Ompackare

UAB Actiofarma, Kaunas, Litauen eller UAB Entafarma, Klonėnų vs. 1, LT-19156 Širvintų r. sav., Litauen

Tillverkare

Janssen-Cilag-koncernen

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-08-06