

Bipacksedel: Information till användaren

Optamont 1 mg/ml ögondroppar, lösning Olopatadin

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

1. Vad Optamont är och vad det används för

Optamont används för behandling av tecken och symtom på säsongsbunden allergisk konjunktivit.

Allergisk konjunktivit. En del ämnen (allergener) som pollen, damm eller djurhår kan orsaka allergiska reaktioner i ögat, vilket ger upphov till klåda, rodnad och svullnad på ytan av ögat.

Optamont är ett läkemedel för behandling av allergiska tillstånd i ögonen. Det verkar genom att minska graden av den allergiska reaktionen.

Olopatadin som finns i Optamont kan också vara godkänd för att behandla andra tillstånd som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Optamont

Använd inte Optamont

- om du är allergisk (överkänslig) mot olopatadin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- du bör inte använda Optamont om du ammar

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Optamont .

Om du bär kontaktlinser ska du ta ur dessa innan du använder Optamont (se ”Optamont innehåller bensalkoniumklorid”).

Barn

Använd inte Optamont till barn under 3 år. Ge inte detta läkemedel till barn under 3 år då det inte finns några data som visar att det är säkert och fungerar på barn under 3 år.

Andra läkemedel och Optamont

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

Om du använder andra ögondroppar eller ögonsalvor ska läkemedlen tas med minst 5 minuters mellanrum. Ögonsalvor ska användas sist

Graviditet och amning och fertilitet

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.

Du ska inte använda Optamont om du ammar, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel

Körförmåga och användning av maskiner

Du kan märka, att din syn blir litet dimmig efter att du använt Optamont. Kör inte bil eller andra fordon och använd inga verktyg eller maskiner innan din syn har klarnat

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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Optamont innehåller bensalkoniumklorid

Detta läkemedel innehåller 0,5 mg bensalkoniumklorid per 5 ml motsvarande 0,1 mg/ml.

Konserveringsmedlet i Optamont, bensalkoniumklorid, kan tas upp av mjuka kontaktlinser och kan missfärga kontaktlinserna. Ta ut kontaktlinser innan du använder läkemedlet och vänta minst 15 minuter innan kontaktlinserna sätts in igen. Bensalkoniumklorid kan vara irriterande för ögon, särskilt om du har torra ögon eller problem med hornhinnan (den klara hinnan längst fram i ögat). Om du känner irritation, stickningar eller smärta i ögat efter att ha använt läkemedlet, kontakta läkare

Optamont innehåller fosfater

Detta läkemedel innehåller fosfater som motsvarar 3,35 mg/mL. Om du har allvarligt skadad hornhinna, kan fosfat i mycket sällsynta fall orsaka grumliga fläckar på hornhinnan p.g.a. ansamling av kalcium under behandlingen.

3. Hur du använder Optamont

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

Den rekommenderade dosen är 1 droppe i ögat eller båda ögonen 2 gånger dagligen (morgon och kväll).

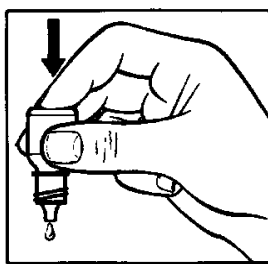
Använd denna dosering om inte din läkare föreskriver något annat. Optamont ska endast användas i båda ögonen om din läkare föreskriver det. Använd läkemedlet så länge som din läkare föreskrivit.

Optamont ska endast användas som ögondroppar.

Hur du använder Optamont



1



2

- Innan du använder flaskan första gången ska du skriva öppningsdatumet på etiketten.
- Ta fram flaskan med Optamont och en spegel.
- Tvätta händerna.
- Skruva av flaskans skruvkork.
- Om förseglingsringen är lös när du har tagit av skruvkorken, ska du ta bort den innan du använder läkemedlet.
- Håll flaskan, med spetsen nedåt, mellan tummen och långfingret.
- Böj huvudet bakåt. Dra ner det undre ögonlocket med ett rent finger tills det är en "ficka" mellan ögonlocket och ögat. Droppen ska hamna här (bild 1).
- Placera flaskspetsen nära ögat. Använd spegeln om det underlättar.
- Rör inte ögat eller ögonlocket, området runt ögat eller andra ytor med droppspetsen eftersom dropparna som är kvar i flaskan kan förorenas.
- Tryck lätt i botten på flaskan så att en droppe Optamont frigörs.
- Kläm inte på flaskan; den är gjord så att bara ett lätt tryck i botten behövs (bild 2).
- Om båda ögonen ska behandlas ska du upprepa stegen för det andra ögat.
- Sätt tillbaka skruvkorken på flaskan ordentligt omedelbart efter användning.

Om en droppe missar ögat - försök igen

Om du använder mera Optamont än vad du borde

Skölj ur allt ur ögat med ljummet vatten. Ta inte fler droppar förrän det är dags för nästa dos.

Om du råkat svälja läkemedlet 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 glömt att ta Optamont

Ta en droppe så snart du kommer ihåg det och gå sedan tillbaka till ditt vanliga doseringsschema. Om det däremot nästan är dags för din nästa dos hoppar du över den glömda dosen och återgår till ditt vanliga doseringsschema. Ta inte dubbla doser för att kompensera de doser du glömt.

Om du slutar att använda Optamont

Sluta inte att använda Optamont utan att tala med din läkare.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Följande biverkningar har rapporterats för Optamont .

Vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

Ögat

Ögonsmärta, ögonirritation, torra ögon, onormal känsla i ögat, ögonobehag

Allmänna biverkningar

Huvudvärk, trötthet, torr näsa, smakrubbning.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

Ögat

Dimsyn, minskad synskärpa, onormal syn, sjukdomar i hornhinnan, inflammation i ögats yta med eller utan skada på ytan inflammation eller infektion i bindhinnan, ögonsekret, ljuskänslighet, ökad tårproduktion, kliande ögon, röda ögon, ögonlockssjukdomar, klåda, rodnade eller svullna ögonlock, krustabildning på ögonlocken.

Allmänna biverkningar

Onormal eller minskad känsel, yrsel, rinnande näsa, torr hud, hudinflammation

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare)

Ögat

Ögonsvullnad, hornhinnesvullnad, förändrad pupillstorlek.

Allmänna biverkningar

Andnöd, ökade allergiska symtom, ansiktssvullnad, dåsighet, allmän svaghet, illamående, kräkning, bihåleinfektion, hudrodnad och klåda.

I mycket sällsynta fall har en del patienter med svåra skador på den genomskinliga hinnan framför ögat (hornhinnan) fått mjölkiga fläckar på hornhinnan som orsakats av en kalciumavlagring under behandlingen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Optamont ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet, som anges på flaskan och förpackningen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Det här läkemedlet kräver inte några särskilda förvaringsbetingelser.

Du ska kasta flaskan 4 veckor efter att du först öppnade den för att förhindra infektioner. Använd sedan en ny flaskan. Skriv ned det datum du först öppnade flaskan på varje flasketikett och kartong.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är olopatadin. En ml lösning innehåller olopatadinhydroklorid motsvarande 1 mg olopatadin .
- Övriga innehållsämnen är bensalkoniumklorid, natriumklorid, vattenfritt dinatriumfosfat (E339), saltsyra (E507) (för pH-justering) och/eller natriumhydroxid (E524) (för pH-justering) samt vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Optamont är en klar och färglös vätska (en lösning) som tillhandahålls i en förpackning innehållande antingen en flaska med 5 ml lösning eller tre plastflaskor med 5 ml lösning vardera, med skruvkorkar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Blumont Ofta Trading Ltd
33 Old Railway Road
Birkirkara
BKR1617
Malta

Tillverkare

RAFARM SA
Thesi Pousi - Xatzi Agiou Louka, PO Box 37, Paiania Attiki 19002, Grekland
+30 211 176 1000
info@rafarm.gr

Lokal företrädare

Astimex Pharma AB, Isafjordsgatan 36, 164 40 Kista, Sverige
Tel: +46 8515 11535

Denna bipacksedel ändrades senast
2025-02-07