

Bipacksedel: Information till användaren

Oxytocin CD Pharma 6,7 mikrogram/dos nässpray, lösning

oxytocin

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 om den.
- 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 Oxytocin CD Pharma är och vad används det för
2. Vad du behöver veta innan du använder Oxytocin CD Pharma
3. Hur du använder Oxytocin CD Pharma
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Oxytocin CD Pharma ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Oxytocin CD Pharma är och vad det används för

Oxytocin CD Pharma innehåller hormonet oxytocin som stimulerar tömning av bröstkörtlarna och livmodersammandragningar. Det används för igångsättning av amning, för att lindra spända bröst och motverka mjölkstockning samt för att förebygga och bota begynnande bröstkörtelinflammation.

Oxytocin som finns i Oxytocin CD Pharma kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar 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 Oxytocin CD Pharma

Använd inte Oxytocin CD Pharma:

- om du är allergisk mot oxytocin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är gravid eftersom det finns risk för livmodersammandragningar
- om du behöver igångsättning av förlossning eftersom effekten är varierande

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Oxytocin CD Pharma.

Långvarigt bruk med höga doser i kombination med behandling med stora mängder vätska kan orsaka vattenförgiftning (med symtom som huvudvärk, illamående, kräkningar, yrsel, brist på energi, magsmärtor) (se avsnitt 3).

Om oxytocin ges på annat sätt än via matsmältningssystemet kan orsaka: plötsliga utslag (allergi), svårigheter att andas och svimning (inom minuter upp till timmar), farligt lågt blodtryck (anafylaktisk reaktion) svullnad av ansikte, tunga eller svalg; svårigheter att svälja; nässelutslag och andningssvårigheter (angioödem).

Latexallergi

Den aktiva substansen i Oxytocin CD Pharma kan orsaka en allvarlig allergisk reaktion (anafylaxi) hos patienter med latexallergi. Tala om för din läkare om du vet att du är allergisk mot latex.

Andra läkemedel och Oxytocin CD Pharma

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

Följande läkemedel kan påverka eller påverkas av Oxytocin CD Pharma:

- prostaglandiner och läkemedel med samma verkan (används för igångsättning av förlossning eller för behandling av magsår). Effekten av båda läkemedlen kan öka.
- bedövningsmedel (narkosläkemedel som gör att du tillfälligt tappat känslan och/eller medvetandet i samband med operation), t.ex. cyklopropan, sevofluran, desfluran och halotan, som tillsammans med Oxytocin CD Pharma kan minska livmodersammandragningar, orsaka rubbningar i hjärtrytmen och förstärka den blodtryckssänkande effekten av oxytocin.
- blodkärllsammadragande läkemedel och sympatomimetika (används t.ex. vid kraftiga allergiska reaktioner). Oxytocin kan öka den kärllsammadragande effekten för dessa läkemedel.
 - läkemedel för ryggrads- eller epiduralbedövning (används för att lindra smärta under förlossning), eftersom Oxytocin CD Pharma kan öka effekten av vissa läkemedel som har blodkärllsammadragande effekt.
-

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.

Graviditet

Oxytocin CD Pharma nässpray får inte användas under graviditet eftersom det finns risk för livmodersammandragningar.

Amning

Små mängder av oxytocin (den aktiva substansen i Oxytocin CD Pharma) utsöndras i bröstmjölken. Oxytocin CD Pharma nässpray kan användas under 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 vaksamhet. 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.

Oxytocin CD Pharma innehåller metyl- och propylparahydroxybensoat

Metylparahydroxybensoat och propylparahydroxybensoat kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd) och undantagsvis kramp i luftrören.

3. Hur du använder Oxytocin CD Pharma

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

Dosering

Dosen bestäms av läkare som anpassar den individuellt för dig. Ta inte mer än den föreskrivna dosen.

Vanlig dos är: 1 sprayning i ena näsborren ungefär 5 minuter före amning eller urpumpning.

1. Snytt ur näsan.

2. Tag av skyddshylsan.
3. Innan sprayen används första gången, pumpa några gånger tills vätska sprayas ut.
4. Sitt med huvudet upprätt. För sprayflaskans spets lodrätt in i näsborren och spraya en gång. Drag därefter in luft lätt ett par gånger genom näsan.
Vid eventuellt stopp i spraymekanismen, tag ett par kraftiga pumptag. Obs! Använd inte något hjälpmedel att peta med, eftersom mekanismen då lätt förstörs.
5. Sätt på skyddshylsan.

Av tekniska orsaker är flaskan inte helt fylld med sprayvätska.

Användning för äldre (65 år och över)

Det finns ingen information om användning hos äldre patienter. Oxytocin CD Pharma är inte avsett för användning hos äldre.

Användning för barn och ungdomar

Det finns ingen information om användning hos barn. Oxytocin CD Pharma är inte avsett för användning hos barn.

Om du upplever att effekten av Oxytocin CD Pharma är för stark eller för svag, vänd dig till din läkare eller farmaceut.

Om du använt för stor mängd Oxytocin CD Pharma

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Långvarigt bruk med höga doser av nässprayen och samtidig behandling med stora mängder vätska, har förknippats med allvarlig vattenförgiftning (med symtom som huvudvärk, illamående, kräkningar, yrsel, brist på energi, magsmärta).

4. Eventuella biverkningar

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

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

Onormala livmodersammandragningar.

Sällsynta biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

Hudrodnad, nässelutslag, vattensvullnad kring struphuvudet (larynxödem), oregelbunden hjärtrytm, illamående, kräkningar, huvudvärk.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

Irritation i nässlemhinnan.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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 Oxytocin CD Pharma ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid 2 °C – 8 °C (i kylskåp).

Bruten förpackning är hållbar en månad och förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen.

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 oxytocin 6,7 mikrogram per dos.
- Övriga innehållsämnen är sorbitol 70%, glycerol, citronsyra (E330), dinatriumfosfat, natriumklorid, natriumacetattrihydrat, ättiksyra, vatten och konserveringmedlen klorbutanol, metylparahydroxibensoat (E218) och propylparahydroxibensoat (E216).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Färglös, klar lösning

i en sprayflaska innehållande 5 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

CD Pharmaceuticals AB

Ulls väg 29A

756 51 Uppsala

Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast:

2024-09-26