

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL PATIENTEN

Xorox 30 mg/g ögonsalva aciclovir

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

1. Vad Xorox ögonsalva är och vad det används för

Xorox ögonsalva innehåller ett läkemedel som kallas för aciclovir, som tillhör en grupp läkemedel som kallas för antivirala medel.

Det används för att behandla ögoninfektioner orsakade av Herpes simplexvirus. Det fungerar genom att döda eller stoppa tillväxten av virus på framsidan av ögonen (hornhinnan)

Aciclovir som finns i Xorox 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 Xorox ögonsalva

Använd inte Xorox ögonsalva:

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Xorox ögonsalva

- Använd Xorox ögonsalva endast i ögat/ögonen
- Du kan uppleva en lätt stickande och brännande känsla omedelbart efter appliceringen.
- Om du upplever omedelbara allergiska reaktioner, som snabb svullnad under huden i områden som ansikte, hals, armar och ben (angioödem), etc., kontakta omedelbart en läkare.
- Om du upplever allergiska reaktioner som klåda på ögonlocket, svullnad eller rodnad i ögat ska du avbryta behandlingen med Xorox ögonsalva och kontakta läkare.
- Rådfråga omedelbart med läkare om några av symptomen blir allvarliga eller återkommer.

Använd inte kontaktlinser under behandlingen med Xorox 30 mg/g ögonsalva.

Barn och ungdomar

Samma försiktighetsåtgärder som gäller för vuxna gäller även för barn och ungdomar.

Andra läkemedel och Xorox ögonsalva

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

Vid användning lokalt i ögat har Xorox inte visat sig påverka eller påverkas av andra läkemedel.

Det finns emellertid inte tillräckligt med information om användning av Xorox ögonsalva och samtidig användning med ögonläkemedel som innehåller kortikosteroider (kortison). Din läkare kommer att bestämma om det är lämpligt för dig.

Graviditet och amning

Xorox ögonsalva kan användas under graviditet eller amning, eftersom vid användning vid rekommenderade doser förväntas inga biverkningar under graviditeten, för fostret eller det nyfödda barnet

Körförmåga och användning av maskiner

På grund av sin natur kan detta läkemedel orsaka tillfällig synförsämring. Särskild försiktighet ska därför iaktas vid framförande av motordrivna fordon, hantera maskiner, eller arbeta utan stöd.

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.

3. Hur du använder Xorox ögonsalva

Bruksanvisning

För användning i ögat

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

Såvida inte annat förskrivits av läkaren är den rekommenderade dosen:

Placera en 1 cm lång salvsträng på insidan av nedre ögonlocket 5 gånger per dag (var fjärde timme).

Föreslagna tider är: **7:00, 11:00, 15:00, 19:00 och 23:00.**

Gör detta genom att dra ned det nedre ögonlocket och placera salvan på dess insida. Slut ögonen och rulla med ögonen så att salvan fördelas bättre.

Det är viktigt att du applicerar Xorox ögonsalva under dagen med jämna mellanrum på 4 timmar för att uppnå en fullständig läkning som säkerställer behandlingens framgång. När inflammationen i hornhinnan har läkt ska behandlingen fortsätta i ytterligare 3 dagar.

Användning hos barn och ungdomar

Samma som hos vuxna.

Om du har använt för stor mängd av Xorox

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel, om du råkat svälja salvan, 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.

Om du har glömt att använda Xorox ögonsalva

Om du har glömt att använda Xorox, använd salvan så snart du kommer ihåg det. Om det är nära tidpunkten för nästa applicering kan du dock hoppa över den missade appliceringen. Använd inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Xorox ögonsalva

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.

Allergiska reaktioner mycket sällsynta (kan påverka upp till 1 av 10 000 personer)

Om du får en allergisk reaktion eller akuta överkänslighetsreaktioner, sluta använda Xorox och kontakta genast läkare.

Tecknen kan innefatta:

- hudutslag, klåda eller nässelfeber på huden
- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller andra delar av kroppen
- andfåddhet, väsande andning eller andningssvårigheter
- oförklarlig feber (hög temperatur) och svaghetskänsla särskilt när du står upp.

Andra biverkningar inkluderar:

Mycket vanliga (kan påverka fler än 1 av 10 personer):

brännande känsla eller irritation, fotofobi / ljuskänslighet eller känsla som om det finns något i ditt öga (ytlig punktväs keratopati)

Detta kräver vanligtvis inte att behandlingen avbryts och läker omedelbart.

Mindre vanliga (kan påverka upp till 1 av 100 personer)

Övergående lindrig stickande eller brännande känsla som uppträder omedelbart efter appliceringen, svullna, rinnande ögon (konjunktivit).

Sällsynta (kan påverka upp till 1 av 1 000 personer)

svullna, röda, irriterade, kliande ögonlock (blefarit)

Kontakta läkare eller apotekspersonal om några biverkningar blir allvarliga eller om du noterar biverkningar som inte anges i denna bipacksedel.

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 webbplats:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Xorox ögonsalva ska förvaras

Förvaras under 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Använd inte detta läkemedel i mer än fyra veckor efter att förpackningen först öppnats.

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

Xorox ögonsalva innehåller:

- Den aktiva substansen är aciklovir. 1 g salva innehåller 30 mg aciklovir.
- Övriga hjälpämnen är mjukt vitt paraffin.

Hur Xorox ögonsalva ser ut och förpackningens innehåll

1 kartong innehåller en aluminiumtub med polyetenhatt och polyetenspets innehållande 4,5 g vit till vitgrå ögonsalva.

Importör: Medartuum AB, Göteborg

Tillverkare: AGEPHA Pharma s.r.o, 903 01 Senec, Slovakien

Ompackare: New Neopharm B.V., Groningen, Nederländerna

Denna bipacksedel ändrades senast

2024-12-19