

Bipacksedel: Information till användaren

Airomir Autohaler 0,1 mg/dos inhalationsspray, suspension

salbutamol

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

1. Vad Airomir Autohaler är och vad det används för

Det verksamma ämnet i Airomir Autohaler heter salbutamol.

Salbutamol är ett bronkdilaterande ämne som vidgar luftrören och underlättar andningen. Salbutamol lindrar vid tryck över bröstet, andnöd och pipande andning.

Airomir Autohaler kan användas för behandling av astma, ansträngningsutlöst astma eller bronkit. Behandlande läkare kan även förskriva läkemedlet vid andnöd samt för att lindra pipande andning till följd av vissa andra lungsjukdomar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Airomir Autohaler

Använd inte Airomir Autohaler om:

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Airomir Autohaler och var särskilt försiktig med detta läkemedel om något av nedan nämnda tillstånd gäller dig:

- en sköldkörtelsjukdom
- låg kaliumhalt i blodet (hypokalemi)
- diabetes eller nedsatt glukostolerans
- hjärt- eller kärlsjukdom
- bröstsmärta
- feokromocytom (tumör i binjuremärgen)

Om du går hos någon annan läkare eller tandläkare måste du tala om att du använder Airomir Autohaler inhalationspray.

Andra läkemedel och Airomir Autohaler

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

Tala om för läkaren om du använder något av följande läkemedel:

- antidepressiva (MAO-hämmare eller tricykliska antidepressanter)
- digoxin
- xantinderivat (läkemedel som öppnar luftrören, t.ex. teofyllin)
- kortikosteroider (används för behandling av astma och olika inflammationer)
- vätskedrivande läkemedel (diuretika)
- långvarigt bruk av laxermedel

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.

Körförmåga och användning av maskiner

Övergående muskelkramper och -darrningar kan kräva speciell försiktighet vid användning av maskiner. 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.

3. Hur du använder Airomir Autohaler

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

Vuxna:

Rekommenderad dos för att lindra astmasymtom, såsom pipande andning och andnöd, är 1-2 inhalationer. Vid ansträngningsutlöst astma brukar man ta 1-2 inhalationer före fysisk belastning.

Om du har tagit 2 inhalationer skall du vänta åtminstone fyra timmar innan du tar nästa dos.

Om du märker att den dos din läkare ordinerat inte har effekt eller du behöver mer än 8 inhalationer per dag, skall du kontakta din läkare.

Barn:

Rekommenderad dos för att lindra astmasymtom, såsom pipande andning och andnöd, är 1 inhalation. Dosen kan vid behov fördubblas.

Vid ansträngningsutlöst astma brukar man ta 1 inhalation före fysisk belastning. Dosen kan vid behov fördubblas.

Om du har tagit 2 inhalationer skall du vänta åtminstone fyra timmar innan du tar nästa dos.

Om du märker att den dos din läkare ordinerat inte har effekt eller du behöver mer än 4 inhalationer per dag skall du kontakta din läkare.

Barnpatienter får använda denna inhalationsaerosol endast under uppsikt av en vuxen och enligt läkares föreskrift.

Vuxna och barn:

Om du inte är säker hur många inhalationer du behöver eller hur ofta du skall medicinera skall du rådgröra med din läkare.

Bruksanvisning för Aiomir Autohaler inhalationspray

Före användning:

Om din Autohaler är ny, eller om du inte har använt sprayen på minst två veckor, skall du avge två puffar på följande sätt:

1. Tag av locket från munstycket genom att dra i ansatsen på locket (fig 1). Skaka sprayen.
2. Rikta munstycket ifrån Dig så att puffen går direkt ut i luften. Dra upp spaken så att den fastnar i upprätt läge (fig 2).
3. För att avge en puff, skjut bottenplattan som finns på undersidan av Autohalern åt det håll som pilen visar (fig 3).
4. Fäll ner spaken (fig 4).
5. Upprepa steg 2-4. Nu är Autohalern redo att användas så att du kan ta din medicin.

Denna metod skall självfallet ej användas för att medicinera !

ANVÄND INTE DOSUTLÖSAREN NÄR DU SKALL MEDICINERA – EN LÄKEMEDELSDOS AVGES AUTOMATISKT UR AUTOHALERN DÅ DU ANDAS IN GENOM MUNSTYCKET.

Följ bruksanvisningen nogga.



Så här använder du Aiomir Autohaler inhalationspray:

1. Tag av locket från munstycket genom att dra ansatsen på locket nedåt. Skaka sprayen.
2. Håll Autohalern i upprätt läge som bilden visar. Drag upp spaken så att den stannar i upprätt läge. Håll fortfarande Autohalern i upprätt läge och se till att du inte blockerar ventilöppningen på inhalatorns undersida (se bild 2, märkt X).
3. Andas ut lugnt (inte fullt ut), placera genast därefter munstycket i munnen och slut läpparna runt det.
4. Andas in långsamt och djupt genom munstycket. Sluta inte andas in när du hör ett klickande ljud och känner en puff av läkemedel i munnen. Det är viktigt att du fortsätter att andas in även efter det att puffen lösts ut.
5. Håll andan i 10 sekunder och andas sedan långsamt ut. Spaken måste återställas i nedfällt läge efter varje puff. Om du ordinerats mer än en dos skall du upprepa punkterna 2-5.
6. Sätt tillbaka munstyckets lock efter användning.



Hur vet jag när Aiomir Autohaler är tom?

Avge en puff såsom anvisat före första användning av inhalatorn. Om inhalatorn är tom kommer ingen dos ut.

Rengöring av Aiomir Autohaler

Av hygieniska skäl skall du en gång i veckan rengöra din inhalator med en ren och torr trasa.

Varning:

Pressa aldrig in en trasa eller någonting överhuvudtaget i Airomir Autohaler eftersom inhalatorn då kan ta skada. Ta inte isär inhalatorn.

Om du har tagit för stor mängd av Airomir Autohaler

Om du har fått i dig en alltför stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Airomir Autohaler

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Airomir Autohaler

Om din läkare anser att behandlingen skall upphöra skall du lämna tillbaka inhalationssprayen till din läkare eller på apoteket.

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.

Mycket vanliga biverkningar:	förekommer hos fler än 1 användare av 10
Vanliga biverkningar:	förekommer hos 1-10 användare av 100
Mindre vanliga biverkningar:	förekommer hos 1-10 användare av 1 000
Sällsynta biverkningar:	förekommer hos 1-10 användare av 10 000
Mycket sällsynta biverkningar:	förekommer hos färre än 1 användare av 10 000
Ingen känd frekvens:	biverkningarnas förekomst kan inte beräknas från tillgängliga data

Vanliga:

- nervositet (i början av behandlingen)
- muskeldarrningar
- huvudvärk
- svindel

Sällsynta:

- hypokalemi (speciellt vid samtidig användning med xantinderivat, kortikosteroider och diuretika)
- ökad mängd laktat i blodet, mjölksyreacidosis
- hjärtklappning (speciellt i början av behandlingen), snabb hjärtrytm, utvidgning av de perifera blodkärlen
- irritation i svalg och mun
- illamående, kräkningar
- muntorrhet, ömhet i munnen
- muskelkramper
- överaktivitet hos barn

Mycket sällsynta:

- överkänslighet inklusive angioödem, nässelutslag, luftrörssammandragning, lågt blodtryck och svimning

- sömnlöshet
- rytmstörningar i hjärtat inklusive förmaksflimmer, snabb hjärtrytm ovanför kamrarna (s.k. supraventrikulär takykardi) och extra hjärtslag
- luftrörssammandragning (som är förknippad med ökad pipande andning genast efter doseringen av läkemedlet)

Ingen känd frekvens:

- syrebrist i hjärtmuskeln

I ytterst sällsynta fall kan vissa personer utveckla bröstsmärta (som tecken på kärkramp) vid användning av Airomir Autohaler. Om detta skulle inträffa bör du tala med din läkare. Avbryt dock inte behandlingen på egen hand.

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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea.

5. Hur Airomir Autohaler ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara inhalationssprayen vid högst 30°C i skydd för värme och direkt solljus.

Får ej frysas.

Används före utgångsdatum (Utg.dat.) som anges på förpackningen.

Eftersom metallbehållaren innehåller tryck får den inte perforeras, söndras eller brännas ens när den är tom.

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 salbutamol. Mängden salbutamolsulfat i en dos motsvarar 100 mikrogram salbutamol.
- Övriga innehållsämnen är oljesyra, etanol och drivgasen 134a (norfluran).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

En förpackning innehåller 200 doser.

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva Sweden AB, Box 1070, SE - 251 10 Helsingborg, Sverige

Tillverkare

3M Health Care Ltd., Loughborough, Leicestershire Storbritannien.

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland

PB 67

02631 Esbo

Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast den 05.11.2015