



## Zaditen®

Novartis Healthcare

**M**  
**Receptfritt AD**  
**Förmån**

*Ögondroppar, lösning, endosbehållare 0,25 mg/ml*  
Klar lösning, färglös till svagt gul.

Histamin H1-receptorantagonist för lokal behandling av allergisk konjunktivit

Aktiv substans:

**Ketotifen**

ATC-kod:

**S01GX08**

Läkemedlet omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

### Innehåll

- Den aktiva substansen är ketotifen. Varje ml innehåller 0,345 mg ketotifenfumarat motsvarande 0,25 mg ketotifen.
- Övriga innehållsämnen är glycerol (E 422), natriumhydroxid (E 524), vatten för injektionsvätskor.

### Verkningsätt

Zaditen innehåller den aktiva substansen ketotifen som är ett antiallergiskt medel.

### Användningsområde

Zaditen används vid behandling av ögonbesvär vid pollenallergi.

### Skall inte användas

Om du är allergisk (överkänslig) mot ketotifen eller mot något av övriga innehållsämnen i Zaditen.

### Graviditet

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Om du är gravid eller önskar bli gravid, rådgör därför med läkare eller apotekspersonal innan du påbörjar behandling med Zaditen.

### Amning

Zaditen kan användas vid amning.

## Trafikvarning

Om du upplever dimsyn eller trötthet efter att ha tagit Zaditen, bör du vänta tills dessa symtom har avklingat, innan du kör bil eller använder 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.

## Att tänka på vid användning

Om du använder andra ögondroppar, bör du vänta 5 minuter mellan de två medicineringarna. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana. Det är särskilt viktigt om du tar läkemedel som används mot:

- depression
- allergi (t.ex. antihistaminer)

Det är möjligt att Zaditen kan öka effekten av alkohol.

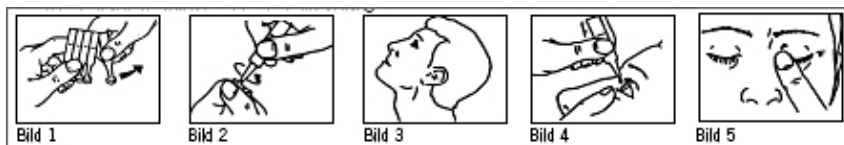
## Dosering

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

Vanlig dos för vuxna, äldre och barn från och med 3 års ålder är, en droppe i vardera ögat två gånger dagligen (morgon och kväll).

En behållare räcker till båda ögonen.

1. Tvätta händerna.
2. Öppna blisterförpackningen och tag fram kartan med endosbehållarna.
3. Riv loss en behållare (bild 1).
4. Lägg tillbaka de resterande endosbehållarna i blistret og stäng det noggrant genom att vika kanten och lägga tillbaka blistret i förpackningen.
5. Öppna endosbehållaren genom att vrida av vingen (bild 2). Rör inte toppen av behållaren.
6. Böj huvudet bakåt (bild 3).
7. Dra det undre ögonlocket nedåt med ett finger och tag behållaren i den andra handen (bild 4). Tryck på behållaren så, att en droppe faller ner i ögat.
8. Slut ögat och tryck en fingertopp mot ögonvrån i ca. 1-2 minuter. Detta förhindrar att droppen rinner ner i svalget genom tårkanalen (bild 5). En större del av droppen blir då kvar i ögat. Upprepa steg 6-8 med det andra ögat om det behövs.
9. Endosbehållaren skall kasseras efter användning.



Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.  
Om du har glömt att ta dina ögondroppar, ta då dessa så snart som möjligt och gå därefter tillbaka till din vanliga dosering.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

## Överdoser

Det finns ingen risk om du råkar få några droppar Zaditen i munnen. Inte heller skall du vara orolig om mer än en droppe råkar droppas i ett öga. 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.

## Biverkningar

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

Följande biverkningar har rapporterats.

### Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 användare):

- ögonirritation eller ögonsmärta
- inflammation i ögat
- ögonsmärta, dimsyn, ökad ljuskänslighet

### Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare):

- dimsyn vid applicering av ögondropparna i ögat
- torra ögon
- ögonlocksförändringar
- inflammation i ögats ytskikt
- ökat ljuskänslighet i ögonen
- synlig blödning under ögats yta
- huvudvärk
- dåsighet
- hudutslag (som även kan kliä)
- eksem (kliande, röda, brännande utslag)



- muntorrhet
- allergisk reaktion (inklusive svullnad av ansikte och ögonlock) och försämring av befintliga allergiska tillstånd som astma och eksem

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

### **Förvaring och hållbarhet**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Efter att blisterförpackningen öppnats kan endosbehållarna förvaras i 3 månader i ytterkartongen eller 1 månad utanför denna.

Endosbehållarna är inte sterila i sig, men innehållet är sterilt tills behållaren öppnats.

Innehållet måste användas omedelbart efter att endosbehållaren har öppnats och endosbehållaren kastas efter användandet.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och endosbehållare efter Utg. dat/EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

### **Miljöpåverkan**

*Ketotifen*

Miljörisk: Risk för miljöpåverkan av ketotifen kan inte uteslutas då ekotoxikologiska data saknas.

### **Förpackningsinformation**

*Ögondroppar, lösning, endosbehållare 0,25 mg/ml* Klar lösning, färglös till svagt gul.

20 x 0,4 milliliter endosbehållare, receptfri, AD (fri prissättning), läkemedelsförmån med recept: 167:50

60 x 0,4 milliliter endosbehållare, receptfri, AD (fri prissättning), läkemedelsförmån med recept: 380:50

*Texten är baserad på bipacksedel: N/A.*