

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Kipukuriin 500 mg tabletit

parasetamoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuinka lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 3 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Kipukuriin on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipukuriin-tabletteja
3. Miten Kipukuriin-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kipukuriin-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Kipukuriin on ja mihin sitä käytetään

Kipukuriin on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta.

Kipukuriin-tabletteja käytetään tilapäisesti kivun ja kuumeen yhteydessä. Tällaisia kipu- ja kuumetiloja ovat mm. hermo- ja lihassärky, päänsärky, vilustuminen, influenssa, kuukautiskivut tai hammassärky.

Käänny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipukuriin-tabletteja

Älä käytä Kipukuriin-tabletteja:

- jos olet allerginen parasetamolille tai Kipupois-tablettien muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sinulla on vaikea maksasairaus ja maksan vajaatoiminta

Varoitukset ja varotoimet

Neuvottele lääkärin kanssa ennen Kipukuriin-tablettien käyttöä, jos:

- käytät alkoholia
- sinulla on munuaissairaus tai maksasairaus
- olet alipainoinen tai aliravittu

Parasetamolin liiallinen käyttö saattaa aiheuttaa vakavaa haittaa maksalle.

Älä ylitä suositeltua hoidon kestoa. Vain tilapäiseen ja lyhytaikaiseen käyttöön ilman lääkärin määrääystä.

Muut lääkevalmisteet ja Kipukuriin

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Kipukuriin-tablettien vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- kihtilääke probenesidi voi lisätä parasetamolin pitoisuutta ja vaikutusta
- epilepsialäkkeet (fenytoiini ja karbamatsepiini) voivat heikentää parasetamolin vaikutusta

Muita parasetamolia sisältäviä lääkkeitä ei pidä käyttää samanaikaisesti.

Raskaus ja imetys

Kipukuriin-tablettien käyttö on sallittua raskauden ja imetyksen aikana. Käytä pienintä mahdollista annosta lyhytaikaisesti ja mahdollisimman harvoin.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kipukuriin ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Kipukuriin-tabletteja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tabletit on otettava riittävän nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasillinen vettä).

Aikuiset:

1–2 tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa.

Lapset yli 6 vuotta:

Lapsille maksimi kerta-annos on 15 mg/kg ja maksimivuorokausiannos on 45 mg/kg.

<u>Paino</u>	<u>Annostus</u>
17–25 kg	½ tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa
25–32 kg	½ -1 tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa
yli 32 kg	1 tabletti enintään 3 kertaa vuorokaudessa.

Kipukuriin 500 mg tabletit eivät sovi alle 6-vuotiaiden ja alle 17 kg painavien lasten hoitoon. Heitä varten on saatavilla muita valmistemuotoja.

Jos otat enemmän Kipukuriin-tabletteja kuin sinun pitäisi

Yliannostus saattaa johtaa hengenvaaralliseen maksavaurioon.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Kipukuriin voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle yhdelle 1000:sta, mutta useammalle kuin yhdelle 10 000:sta):

- allergiset ihoreaktiot tai turvotus
- veriarvojen muutokset
- maksan toimintahäiriöt
- vatsavaivat

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Kipukuriin -lääkkeen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kipukuriin-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on parasetamoli. Yksi tabletti sisältää 500 mg parasetamolia.

Muut aineet ovat povidoni, laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys, talkki ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kipukuriin 500 mg on valkoinen ja kapselinmuotoinen tabletti, jossa on jakoura toisella puolella.

Pakkauskoot: 10, 20 ja 30 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäjä Oy

Tablettitie 1

12345 Lääkekylä

Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

10.9.2021

Pakkausseloste on mukailtu parasetamolia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Tietoa lääkkeestä löydät kauppanimellä Fimean lääkehausta [www.fimea.fi]. Hae lääkkeiden kauppanimet vaikuttavan lääkeaineen mukaan Kelan lääkehaulla [www.kela.fi].

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Nuhapois 0,5 mg/ml nenäsumute, liuos

ksylometatsoliini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuinka lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

7. Mitä Nuhapois-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään
8. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nuhapois-nenäsumutetta
9. Miten Nuhapois-nenäsumutetta käytetään
10. Mahdolliset haittavaikutukset
11. Nuhapois-nenäsumutteen säilyttäminen
12. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Nuhapois-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään

Lääke supistaa nenän limakalvojen verisuonia ja vähentää siten nenän limakalvojen turvotusta, jolloin hengittäminen nenän kautta helpottuu.

Nuhapois-nenäsumutteen vaikutus alkaa nopeasti ja kestää noin 6-10 tuntia.

Ksylometatsoliinia käytetään tilapäisesti lievittämään tukkoisuutta nuhan ja poskiontelontulehduksen yhteydessä.

Käänny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 5 päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nuhapois-nenäsumutetta

Älä käytä Nuhapois-nenäsumutetta:

- jos olet allerginen ksylometatsoliinille tai Nuhapois-nenäsumutteen muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sairastat silmänpainetautia
- jos sinulla tulehduksellista kroonista nenän kuivuutta
- jos olet äskettäin ollut nenän tai suun kautta tehdyssä pään alueen leikkauksessa

Varoitukset ja varotoimet

Neuvottele lääkärin kanssa ennen Nuhapois-nenäsuihkeiden käyttöä, jos:

- reagoit herkästi adrenaliinin kaltaisille valmisteille
- sinulla on sydän- tai verisuonisairaus
- kohonnut verenpaine
- sinulla on kilpirauhasen liikatoiminta
- sinulla on sokeritauti eli diabetes mellitus

Alle 12-vuotialle lapsille voidaan käyttää enintään 5 päivän ajan. Valmisteen liiallinen tai pitkäaikainen (yli 5 päivää) yhtäjaksoinen käyttö voi lisätä nenän tukkoisuutta. Jos nenän tukkoisuus jatkuu pitkään, tulee ottaa yhteyttä lääkäriin.

Muut lääkevalmisteet ja Nuhapois

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Nuhapois-nenäsuihkeiden vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- masennuslääkkeet (esim. amitriptyliini, doksepiini, imipramiini, klomipramiini tai moklobemidi)
- Parkinsonin taudin hoitoon käytettävä selegiliini

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nuhapois ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Nuhapois-nenäsumutetta käytetään

1–5-vuotiaat lapset

Käyttö aikuisen valvonnassa. 1 suihke kumpaankin sieraimen 1 tai 2 kertaa päivässä on yleensä riittävä annos. Lääkettä saa käyttää kumpaankin sieraimen enintään kolme kertaa päivässä.

6–11-vuotiaat lapset

Käyttö aikuisen valvonnassa. 1–2 suihketta kumpaankin sieraimen tarvittaessa 2-3 kertaa päivässä. Lääkettä saa käyttää kumpaankin sieraimen enintään kolme kertaa päivässä.

Ei alle 1-vuotiaille lapsille.

Nuhapois 0,5 mg/ml -nenäsumutetta voidaan käyttää 1–11-vuotiaille lapsille yhtäjaksoisesti enintään 5 päivän ajan.

Käyttöohje:

Niistä nenä ennen lääkkeen ottoa.

Poista sumutinkärjen muovisuojus. Jos otat sumutepullon käyttöön ensimmäistä kertaa, sumuta ilmaan 3-6 kertaa, että sumute alkaa suihkuta tasaisesti – älä suuntaa pulloa itseäsi kohti. Tee tämä myös, jos pullo on ollut pitkään käyttämättä.

Sumutinkärki laitetaan sieraimen ja suihkutetaan haluttu sumutemäärä ensin toiseen sieraimen ja sitten toiseen sieraimen. Sumutettaessa kannattaa hengittää kevyesti sisäänpäin nenän kautta, jos mahdollista.

Puhdista ja kuivaa suutin. Laita lopuksi sumutinkärjen muovisuojus takaisin paikalleen.

Jos otat enemmän Nuhapois-nenäsumutetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Nuhapois voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10:stä):

- päänsärky
- nenän kuivuminen tai epämiellyttävä tunne nenässä, polttelun tunne
- pahoinvointi

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- yliherkkyysoireet (ihottuma, kutina tai ihon turvotus)
- sydämen sykkeen kiihtyminen tai sydämenlyöntien voimistuminen
- ohimenevä näön sumeneminen

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Nuhapois-nenäsumutteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytysaineeton nenäsumute on käyttökelpoinen 3 viikkoa avaamisen jälkeen.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Nuhapois-nenäsumute sisältää

Vaikuttava aine on ksylometatsoliini. 1 ml liuosta sisältää 0,5 mg ksylometatsoliinia. 1 kerta-annos Nuhapois 0,5 mg/ml sumutetta sisältää 25 mikrogrammaa ksylometatsoliinia.

Muut aineet ovat natriumkloridi, dinatriumfosfaattidihydraatti, dinatriumedetaatti, glyseroli ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kirkas, väritön tai hieman kellertävä liuos, 10 ml.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja
Lääketehtäjä Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

14.9.2021

Pakkausseloste on mukailtu ksylometatsoliinia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Tietoa lääkkeestä löydät kauppanimellä Fimean lääkehausta [www.fimea.fi]. Hae lääkkeiden kauppanimet vaikuttavan lääkeaineen mukaan Kelan lääkehaulla [www.kela.fi].

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Silmix 20 mg/ml silmätipat, liuos

Natriumkromoglikaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käänny lääkärin puoleen, elleivät oireesi parane 2-3 päivän jälkeen tai ne pahenevat.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

13. Mitä Silmix-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään
14. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Silmix-silmätippoja
15. Miten Silmix-silmätippoja käytetään
16. Mahdolliset haittavaikutukset
17. Silmix-silmätippojen säilyttäminen
18. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Silmix-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään

Natriumkromoglikaatti estää histamiinin vaikutusta elimistössä. Silmix-silmätippoja voidaan käyttää ennaltaehkäisevästi, mutta myös oireiden jo ilmaannuttua.

Natriumkromoglikaattia käytetään allergisten silmäoireiden, kuten punoituksen, turvotuksen ja kutinan hoitoon sekä ennaltaehkäisyyn.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Silmix-silmätippoja

Älä käytä Silmix-silmätippoja:

- jos olet allerginen natriumkromoglikaatille tai Silmix-tippojen jollekin muulle aineelle (ks. pakkausselosteen kohta 6)

Varoitukset ja varotoimet

Ole erityisen varovainen Silmix-silmätippojen suhteen:

- jos käytät pehmeitä piilolinsejä. Silmätipat sisältävät säilytysainetta, minkä vuoksi pehmeitä piilolinsejä ei pidä käyttää hoidon aikana.

Muut lääkevalmisteet ja Silmix-silmätipat

Silmix-tipoilla ei tiedetä olevan vaikutuksia muiden lääkkeiden tehoon eivätkä muut lääkkeet vaikuta Silmix-tippojen tehoon. Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nämä silmätipat voivat aiheuttaa paikallista ärsytystä, joka voi vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Tärkeää tietoa Silmix-silmätippojen sisältämistä aineista

Silmix-silmätipat pullossa sisältävät säilytysaineena bentsalkoniumkloridia, joka voi aiheuttaa silmän ärsytystä ja värimuutoksia piilolinssiin. Hoidon aikana ei pidä käyttää pehmeitä piilolinsejä.

3. Miten Silmix-silmätippoja käytetään

Alle 4-vuotiaille vain lääkärin määräyksestä.

Aikuiset ja yli 4-vuotiaat:

1-2 tippaa kumpaankin silmään 4 kertaa vuorokaudessa.

Käyttöohje:

- Ensimmäisen pestään kädet ja avataan silmätipapullo.
- Kallistetaan päätä taaksepäin tai asetetaan selin makuulle. Vedetään alaluomea alas ja katsotaan ylöspäin.
- Tiputetaan tippa tai kaksi pullosta silmän ja alaluomen väliin, mutta varotaan koskettamasta tippapullon kärjellä silmää.
- Räpytellään silmiä tämän jälkeen muutaman kerran, jotta lääke leviää silmän pintaan.
- Suljetaan silmätipapullo.

Lääkehoito on hyvä aloittaa ennen siitepölykauden alkamista ja se pitää aloittaa viimeistään ensioireiden ilmaantuttua. Lääkettä voi käyttää koko siitepölykauden ajan.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Silmix voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Hoidon alussa voi ilmetä ohimenevää kirvelyä ja paikallista ärsytystä. Yliherkkyysreaktioita on ilmennyt hyvin harvoin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea,
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Silmix-silmätippojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Pidä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää. Avatun pullon kelpoisuus aika on 28 päivää. Säilytä pullo tiivisti suljettuna.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Silmix-silmätipat sisältävät

Vaikuttava aine on natriumkromoglikaatti. 1 ml liuosta sisältää 20 mg natriumkromoglikaattia.

Muut aineet ovat betsalkoniumkloridi 50 mikrog/ml, glyseroli, natriumedetaatti ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kirkas, väritön liuos valkoisessa 10 ml:n muovipullossa, jossa on valkoinen muovinen kierrekorkki.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäjä Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

14.9.2021

Pakkausseloste on mukailtu natriumkromoglikaattia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Tietoa lääkkeestä löydät kauppanimellä Fimean lääkehausta [www.fimea.fi]. Hae lääkkeiden kauppanimet vaikuttavan lääkeaineen mukaan Kelan lääkehaulla [www.kela.fi].