

## Bipacksedel: information för användaren

### Atrovent 20 mikrogram/dos, aerosol, lösning ipratropiumbromid

Läs hela bipacksedeln noggrant innan du börjar använda detta läkemedel eftersom den innehåller viktig information för dig.

Spara denna bipacksedel. Du kan behöva läsa den igen.

Har du fler frågor? Kontakta då din läkare eller apotekare.

Ge inte detta läkemedel till andra, eftersom det är förskrivet endast till dig. Det kan vara skadligt för andra, även om de har samma symtom som du. Får du biverkningar som nämns i avsnitt 4? Eller får du en biverkning som inte nämns i denna bipacksedel?

Kontakta då

Får du någon av de biverkningar som anges i avsnitt 4? Eller får du en biverkning som inte nämns i denna bipacksedel? Kontakta då läkare eller apotekare. Innehåll i denna bipacksedel:

#### Vad är Atrovent

1. 20 mikrogram/dos, aerosol, lösning och vad används det för? När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig med det?
2. När ska du inte använda detta läkemedel eller vara extra försiktig med det?
3. Hur använder du detta läkemedel?
4. Möjliga biverkningar
5. Hur förvarar du detta läkemedel?
6. Innehåll van förpackningen och övrig information

#### 1. Vad är Atrovent 20 mikrogram/dos, aerosol, lösning och vad används detta läkemedel för?

Atrovent tillhör kategorin luftrörsvidgande medel.

En inhalation innehåller 21 mikrogram ipratropiumbromid motsvarande 20 mikrogram vattenfritt ipratropiumbromid.

Atrovent tillhör gruppen läkemedel som kallas 'antikolinergiska luftrörsvidgare'. Det fungerar på följande sätt.

Efter inhalation bidrar den aktiva substansen ipratropiumbromid till att slappna av musklerna runt luftvägarna. Detta gör att luftvägarna kan vidgas och du kan andas lättare. Atrovent kan användas för att lindra en förträngning av luftvägarna, såsom vid (kronisk) bronkit, bronkit

med emfysem eller astma. s med emfysem eller astma.

#### 2. När ska du inte använda detta läkemedel?

Du är allergisk mot någon av ingredienserna i detta läkemedel. Dessa ingredienser finns i avsnitt 6. Du är allergisk mot ämnen som liknar ipratropiumbromid (atropinliknande ämnen). rubrik 6. Du är allergisk mot ämnen som liknar ipratropiumbromid (atropinliknande ämnen).

När ska du vara extra försiktig med detta läkemedel?

Kontakta din läkare eller apotekare innan du använder detta läkemedel.

Om du efter användning av detta läkemedel upplever en onormal kramp i musklerna runt luftstrupen (paradoxal bronkospasm). Detta kan vara livshotande, du måste omedelbart sluta använda detta läkemedel. Kontakta då också din läkare för en annan metod för behandling av dina besvär.

Om du har förhöjt ögontryck (glaukom). Ögonsmärta eller dimsyn, färgade ringar eller bilder i kombination med röda ögon på grund av svullnad i ögat kan vara tecken på förhöjt ögontryck (glaukom). Om en kombination av symtomen uppträder, är medicinsk rådgivning omedelbart nödvändig.

Spraya inte Atrovent i eller runt ögonen. Om detta ändå händer, skölj ögonen omedelbart i några minuter med kallt kranvatten. Om produkten av misstag kommer in i ögat vid sprayning, kan pupillutvidgning (mydriasis) och dimsyn uppstå, detta kan kvarstå i flera timmar. Om detta åtföljs av rodnad i ögat, smärta eller en obehaglig känsla i ögat, bör du omedelbart rådfråga en läkare. Om du har en avvikelse i prostatan (prostatahyperplasi) eller en blockering i urinvägen.

Om du har cystisk fibros. Vid användning av antikolinergika

(ipratropiumbromid), kan du vara mer känslig för mag-tarmbesvär. Använder du andra läkemedel?

Använder du några andra läkemedel?

Atrovent och andra läkemedel kan påverka varandras verkan. Läkemedel där detta är fallet: Läkemedel från vissa

klasser av luftrörsvidgare (beta-adrenerga, xantinderivat) kan förstärka den luftrörsvidgande effekten av Atrovent.

- Graviditet och amningsamtidig användning av bronkodilatorer (beta-adrenerga, xantinderivat) kan förstärka den bronkodilaterande effekten av Atrovent.

Graviditet och amning

Är du gravid, tror du att du är gravid, vill du bli gravid eller ammar du? Kontakta då din läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Det finns inga kända negativa effekter av användning under graviditet. Rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du använder ett läkemedel.

Det finns otillräckliga uppgifter om användning under amning för att bedöma eventuell skadlighet.

Körförmåga och användning av maskiner

Det finns inga kända uppgifter om effekten av Atrovent på körförmågan. Vid körning av fordon och användning av maskiner bör man beakta möjligheten av biverkningar såsom yrsel och ögonproblem som pupillutvidgning, svårigheter att fokusera ögonlinsen (ackommodationsstörning) och dimsyn. Var försiktig tills du vet hur du reagerar på Atrovent.

Atrovent aerosol innehåller alkohol

Detta medel innehåller 8 mg alkohol (etanol) per inhalation. Mängden per inhalation i detta medel motsvarar mindre än 1 ml öl eller 1 ml vin.

Det finns en liten mängd alkohol i detta medel. Detta är så lite att du inte märker något av det.

### 3. Hur använder du detta medel?

Använd alltid detta läkemedel exakt som beskrivs i denna bipacksedel eller enligt vad din läkare eller apotekspersonal har sagt till dig. Är du osäker på rätt användning? Kontakta då din läkare eller apotekspersonal.

Dosen fastställs individuellt, under behandlingen bör patienten stå under medicinsk kontroll.

Den rekommenderade dosen är, om inte annat föreskrivs:

Vuxna och barn från 6 år: 3 till 4 gånger dagligen två inhalationer. I allmänhet bör inte mer än 12 inhalationer per dag användas.

Effekten inträder inom några minuter och varar maximalt 6 timmar. Använd Atrovent varje dag, alltid vid samma tidpunkter på dagen. Detta ger bästa effekt. De fasta tidpunkterna hjälper dig dessutom att komma ihåg när du ska inhalera.

Atrovent används för behandling av långvariga luftvägssjukdomar. Därför måste Atrovent användas under en längre period.

För att behandlingen ska lyckas är det viktigt att du använder aerosolen på rätt sätt.

Innan du använder sprayflaskan för första gången ska du trycka på behållaren två gånger. Om du inte har använt sprayflaskan på mer än tre dagar, ska du trycka på behållaren en gång innan användning.

Följande regler ska följas före varje användning:

Administreringssätt: Ta av skyddslocket från munstycket

1. Ta bort skyddslocket från munstycket. Håll inhalatorn mellan tumme och pekfinger med sprayflaskan uppåt (tumme under, pekfinger ovanpå).
2. Placera inhalatorn i munnen så att läpparna omsluter munstycket och sprayflaskan pekar uppåt (se figur 1).
3. Andas ut så djupt som möjligt.
4. Upprepa denna procedur från punkt tre, om en andra inhalation är ordinerad.
5. Andas nu så djupt som möjligt genom munnen och tryck samtidigt en gång fast på sprayburken. Håll andan i några sekunder, ta bort munstycket och andas ut.
6. Upprepa denna procedur från punkt tre, om en andra inhalation har ordinerats.
7. Sätt tillbaka skyddslocket på munstycket.

Obs! När du använder Atrovent för första gången kan du prova framför spegeln om du tycker det är svårt.

Eftersom spraybehållaren inte är genomskinlig är det inte möjligt att se när den är tom.

Spraybehållaren innehåller 200 inhalationer. Efter 200 inhalationer kan det verka som om det

fortfarande finns lite vätska kvar i behållaren. Du bör ändå byta ut inhalatorn mot en ny. Då vet du säkert att du får rätt mängd läkemedel vid varje puff. Det är mycket viktigt att hålla munstycket rent. Om du inte gör det regelbundet kan munstycket bli igensatt och sluta fungera. Vissa patienter tror då felaktigt att behållaren är tom. Rengör därför munstycket minst en gång i veckan.

För att rengöra munstycket, ta först bort skyddslocket och spraybehållaren från munstycket. Skölj sedan munstycket med varmt vatten. Gör detta tills du inte längre ser läkemedel och/eller smuts (figur 2).

För att rengöra munstycket, ta först bort skyddslocket och spraybehållaren från munstycket. Kaka munstycket och låt det lufttorka; använd inte värmeelement (t.ex. hårtork) för att torka det. Sätt tillbaka behållaren och skyddslocket när munstycket är torrt. Kontrollera nu den metalliska behållaren. Även vid normal användning kan hålen i utloppsröret bli igensatta. Med hjälp av en fin nål kan röret enkelt öppnas.

Obs! Munstycket är speciellt utformat för användning med Atrovent för att säkerställa att du alltid får rätt mängd läkemedel. Munstycket bör därför inte användas med andradoseringsaerosoler. Du får inte heller använda Atrovent med ett annat munstycke. Om du märker att Atrovent är för starkt eller för svagt, kontakta din läkare eller apotekare.

Vid plötsliga eller snabbt förvärrade andningssvårigheter bli rik.

OBS. Munstycket är speciellt utformat för användning med Atrovent för att säkerställa att du alltid får rätt mängd av läkemedlet. Munstycket bör därför inte användas på andra dosaerosoler. Du får inte använda Atrovent med ett annat munstycke.

Om du märker att Atrovent är för starkt eller för svagt, kontakta din läkare eller apotekare.

Vid plötsliga eller snabbt förvärrade andningssvårigheter bör du omedelbart rådfråga en läkare.

Har du använt för mycket av detta läkemedel?

Inga specifika symtom har observerats vid överdosering. Om du upplever besvär vid överdosering kan du rådfråga din läkare.

Har du glömt att använda detta läkemedel?

Om du har glömt en inhalation kan du fortfarande göra det. Om det dock nästan är dags för nästa inhalation kan du hoppa över den glömda inhalationen och fortsätta enligt din läkares doseringsanvisningar. Ta inte dubbeldos för att kompensera för en glömd dos.

Om du slutar använda detta läkemedel

Sluta inte på eget initiativ med Atrovent. Rådfråga alltid din läkare om du överväger att sluta. Om du slutar i samråd med din läkare kan de besvär du hade före behandlingen med Atrovent återkomma.

#### 4. Möjliga biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även detta läkemedel ha biverkningar, men alla får dem inte.

## Biverkningar kan förekomma:

ofta (förekommer hos färre än 1 av 10 patienter) ibland (förekommer hos färre än 1 av 100 patienter)

sällan (förekommer hos färre än 1 av 1000 patienter)

Biverkningarna är ordnade efter organ.

## Immunsystem

### Immunsystem

Ibland: Överkänslighet och allvarlig överkänslighetsreaktion (anafylaxi).

### Nervsystemet

Ofta: Huvudvärk och yrsel.

### Öga

Ibland: Dimsyn, ökat tryck i ögongloben (glaukom) (se även: när ska du vara extra försiktig med detta läkemedel), ögonsmärta, vidgade pupiller (mydriasis), att se färgade ringar (visuella halos), blodsprängda ögon (konjunktival hyperemi) och vätskeansamling i hornhinnan (corneaödem).

Sällan: Svårigheter att fokusera ögonlinsen (ackommodationsstörning).

### Hjärta

Ibland: Hjärtklappning (vid högre doser), regelbunden men mycket snabb hjärtslag (förmaksflimmer) och hjärtrytmrubbningar.

Sällan: Accelererad hjärtfrekvens.

### Andningssystemet och bröstorgansjukdomar

Ofta: Hosta och irritation i halsen.

Sällan: Förträngning av luftvägarna som följd av inandning (bronkospasm), kramp i stämbanden (laryngospasm), svullnad i halsen och torr hals.

### Mag-tarmkanalen

Ofta: Torr mun, mag-tarmstörningar och illamående.

Ibland: Diarré, förstoppning, kräkningar, inflammation i munslemhinnan (stomatit), vätskeansamling i munnen och smakförändringar.

### Hudåkommor

Ibland: Klåda (pruritus), hudutslag, plötslig vätskeansamling i huden och slemhinnor (t.ex. hals eller tunga), andningssvårigheter att andas och/eller klåda och hudutslag (angioödem).

Sällan: Hudutslag med intensiv klåda och bildning av knölar (urtikaria).

Om du upplever biverkningen akut lokal svullnad av tungan, läpparna och ansiktet bör du omedelbart kontakta en läkare.

### Njur- och urinvägssjukdomar

Ibland: Urinretention. Vid en blockering av urinvägen är försiktighet nödvändig (se även: när ska du vara extra försiktig med detta läkemedel).

## Rapportering av biverkningar

Får du biverkningar, kontakta din läkare eller apotekare. Detta gäller även för eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det svenska Läkemedelsverket, webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Genom att rapportera biverkningar kan du hjälpa oss att få mer information om säkerheten för detta läkemedel. Genom att rapportera biverkningar kan du hjälpa oss att få mer information om säkerheten för detta läkemedel.

5. Förvara utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara under 30°C.

Skydda mot direkt

Skydda mot direct solljus, värme och frysning.

Sprayburken står under tryck och får inte öppnas med våld eller skadas. Att öppna den är farligt och gör dessutom innehållet omedelbart oanvändbart.

Sprayburken får inte utsättas för temperaturer över 50°C (t.ex. på centralvärmnen eller spisen).

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet. Det finns på förpackningen efter 'används inte efter' eller 'EXP'. Där står en månad och ett år. Den sista dagen i den månaden är utgångsdatumet.

Spola inte ner läkemedel i avloppet eller toaletten och kasta dem inte i soporna. Fråga din apotekare vad du ska göra med läkemedel som du inte längre använder. De förstörs då på ett ansvarsfullt sätt och hamnar inte i miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övrig information

Vilka ämnen finns i detta läkemedel?

Den aktiva substansen i detta läkemedel är ipratropiumbromid.

De andra ämnena (hjälpämnen) i detta läkemedel är citronsyra (E 330), renat vatten, absolut alkohol och drivgas (HFA 134a).

Hur ser Atrovent 20 mikrogram/dos, aerosol, lösning ut och hur mycket finns det i en förpackning?

En förpackning Atrovent aerosol innehåller en sprayburk med munstycke med 10 ml lösning för inhalation, motsvarande 200 inhalationer.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Innehavare av försäljningstillstånd

Boehringer Ingelheim bv

Basisweg 10

1043 AP Amsterdam

Tel.: 0800-2255889

Tillverkare

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG  
Binger Straße 173  
D-55216 Ingelheim am Rhein  
Tyskland

Registrerad under RVG 26834

Denna bipacksedel godkändes senast i februari 2022

Transtoyou