

NAVODILO ZA UPORABO

Glandosane oralno pršilo, raztopina

Pred uporabo natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke! Zdravilo je na voljo brez recepta. Kljub temu ga morate uporabljati pazljivo in skrbno, da vam bo kar najbolj koristilo.

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Posvetujte se s farmacevtom, če potrebujete dodatne informacije ali nasvet.
- Če se znaki vaše bolezni ne izboljšajo v 7 dneh, se posvetujte z zdravnikom.
- Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

Navodilo vsebuje:

1. Kaj je zdravilo Glandosane in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Glandosane
3. Kako uporabljati zdravilo Glandosane
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Glandosane
6. Dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Glandosane in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Glandosane je raztopina, ki deluje kot umetna slina. Njena sestava s svojimi fizikalnimi in kemijskimi lastnostmi posnema lastnosti prave sline. Deluje na sluznico, ki je lahko suha zaradi različnih vzrokov:

- vnetje žlez slinavk zaradi sevanja,
- Sjögrenov sindrom (kronična bolezen, za katero je značilna suhost ustne sluznice),
- v enotah intenzivne terapije,
- kot stranski učinek nekaterih zdravil, npr. antidepresivov.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Glandosane

Ne uporabljajte zdravila Glandosane

Če ste alergični (preobčutljivi) na zdravilne učinkovine ali katerokoli sestavino zdravila Glandosane.

Bodite posebno pozorni pri uporabi zdravila Glandosane

Pršilnik je polnjen pod pritiskom. Po uporabi ga ne odpirajte na silo in ga ne sežigajte. Ne razpršujte v oči, plamen ali vroča telesa! Varujte pred soncem, direktnim ognjem in drugimi viri toplote! Pršilnika ne prelučnjajte ali sežigajte niti takrat, ko je prazen.

Jemanje drugih zdravil

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili ni znano, niti niso znane druge oblike interakcij. *Obvestite svojega zdravnika ali farmacevta, če jemljete ali ste pred kratkim jemali katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.*

Uporaba zdravila Glandosane skupaj s hrano in pijačo

Zdravilo lahko uporabljate neodvisno od obrokov hrane.

Nosečnost in dojenje

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

O varnosti zdravila med nosečnostjo in dojenjem ni dovolj podatkov. Nosečnice in doječe matere lahko jemljejo zdravilo le po posvetu z zdravnikom.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Glandosane nima vpliva na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji.

Pomembne informacije o nekaterih sestavinah zdravila Glandosane

Zdravilo vsebuje natrijev benzoat, ki lahko blago draži kožo, oči in mukusno membrano. Sorbinska kislina, prisotna v zdravilu, lahko povzroči lokalne kožne reakcije (npr. kontaktni dermatitis).

3. Kako uporabljati zdravilo Glandosane

Pri uporabi zdravila Glandosane natančno upoštevajte navodila za uporabo. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

Kako pogosto uporabite zdravilo Glandosane

Po potrebi večkrat na dan navlažite sluznico v ustih in žrelu.

Kako uporabite zdravilo Glandosane

Zdravilo Glandosane uporabite tako, da pršite raztopino iz kovinskega vsebnika (1–2 sekundi) neposredno v ustno votlino. Pršilnik pri tem držite navpično.

Kako dolgo uporabljajte zdravilo Glandosane

Zdravilo Glandosane uporabljajte toliko časa, dokler ne dosežete primerne vlažnosti ustne votline oziroma kot priporoči zdravnik ali farmacevt. Če menite, da je učinek zdravila Glandosane premočan ali prešibak, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila Glandosane, kot bi smeli

Če se po prevelikem odmerku pojavijo neželeni učinki, se posvetujte z zdravnikom.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Glandosane

Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjega. Če ste pozabili uporabiti zdravilo Glandosane, ga uporabite takoj, ko bo mogoče.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo Glandosane neželene učinke, ki pa se ne pojavljajo pri vseh bolnikih. Pri priporočeni uporabi neželeni učinki do sedaj niso znani. Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite kateri koli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

5. Shranjevanje zdravila Glandosane

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C. Varujte pred soncem, direktnim ognjem in drugimi viri toplote.

Zdravila Glandosane ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne potrebujete več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Glandosane

50 ml zdravila vsebuje:

a zdravilne učinkovine:

sorbitol	1,5225 g
natrijev karmelozat	0,5075 g
kalijev klorid	0,0609 g
natrijev klorid	0,0428 g
kalijev hidrogenfosfat	0,0174 g
kalcijev klorid dihidrat	0,0074 g
magnezijev klorid heksahidrat	0,0026 g

a pomožne snovi:

ogljikov dioksid
sorbinska kislina (E200)
natrijev benzoat (E211)
klorovodikova kislina (za uravnavanje pH)
natrijev hidroksid (za uravnavanje pH)
prečiščena voda

Izgled zdravila Glandosane in vsebina pakiranja

Raztopina je bistra in brezbarvna. V škatli je aluminijast vsebnik z zaporko s pršilnim ventilom, v katerem je 50 ml raztopine.

Način in režim izdaje zdravila Glandosane

Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Farmedica, d. o. o., Leskoškova cesta 12, 1000 Ljubljana
Telefon: 01/5240216, faks: 01/5240214, e-pošta: farmedica@farmedica.si

Izdelovalec

cell pharm GmbH, Feodor-Lynen-Str. 35, 30625 Hannover, Nemčija

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

Navodilo je bilo odobreno 31. 8. 2012.