

Indlægsseddel: Information til brugeren

Beconase® 50 mikrogram/dosis næsespray, suspension

beclometasondipropionat som monohydrat

1000134787-002-02

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Brug altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet, har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 3-4 dage.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Beconase
3. Sådan skal du bruge Beconase
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Beconase næsespray indeholder et hormon, som forhindrer hævelse og irritation i næsen på grund af allergi med kløe, tilstoppet og/eller løbende næse.

Beconase næsespray kan bruges til forebyggelse af høfeber og allergisk helårssnu.

Hvis din læge har sagt, at du skal bruge Beconase for noget andet, skal du altid følge lægens anvisning.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 3-4 dage.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Beconase

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Beconase næsespray virker mod de fleste tilfælde af høfeber, men hvis du er meget udsat (f.eks. i pollensæsonen), kan du have brug for yderligere behandling. Tal med lægen.

Brug ikke Beconase

- hvis du er allergisk over for beclometasondipropionat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Beconase (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Beconase
- hvis du har betændelse i næsen eller bihulerne. Betændelse i næsen eller bihulerne kan behandles samtidig med, at du bruger Beconase næsespray
 - hvis du får tabletbehandling med binyrebarkhormon. Du må ikke skifte til Beconase næsespray uden at tale med lægen først.
 - hvis du har sår, en nylig skade eller er blevet opereret i næsen
 - hvis du oplever sløret syn eller andre synsforstyrrelser.

Brug af andre lægemidler sammen med Beconase

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Nogle lægemidler kan øge virkningen af Beconase, og din læge vil overvåge dig omhyggeligt, hvis du tager sådanne lægemidler (inklusive visse former for HIV-lægemidler, herunder ritonavir og cobicistat).

Der kan forekomme systemiske bivirkninger (bivirkninger der påvirker hele kroppen) ved brug af næsespray, der indeholder binyrebarkhormon, specielt ved brug af høje doser gennem længere perioder. Det er langt mindre sandsynligt, at disse bivirkninger forekommer ved brug af næsespray indeholdende binyrebarkhormon, end ved oral (taget gennem munden) behandling med binyrebarkhormon. Disse bivirkninger kan variere fra patient til patient og mellem forskellige lægemidler med binyrebarkhormon.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger Beconase.

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun bruge Beconase næsespray efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du kun bruge Beconase næsespray efter aftale med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Beconase næsespray påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Beconase indeholder benzalkoniumchlorid

Dette lægemiddel indeholder 0,02 mg benzalkoniumchlorid pr pust, svarende til 0,2 mg/g. Benzalkoniumchlorid kan medføre irritation eller hævelse i næsen, især under langvarig anvendelse.

3. Sådan skal du bruge Beconase

Brug altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Beconase må kun anvendes i næsen.

Voksne over 18 år:

Den anbefalede dosis er 2 pust i hvert næsebor 2 gange daglig. Du må ikke bruge mere end 8 pust daglig.

Beconase næsespray skal bruges hver dag for at opnå den bedste virkning.

Virkningen indtræder efter 12-24 timer (efter nogle ganges anvendelse) og der er fuld virkning efter 3-4 dage.

Beconase næsespray bør ikke anvendes i mere end 3 måneder uden lægens anvisning.

Brug til børn

Beconase næsespray må ikke anvendes til børn uden lægens anvisning.

Brugsanvisning:

Beconase næsespray skal omrystes før brug, da det er en vandig opløsning (suspension). Næsesprayeren har en beskyttelseshætte, som beskytter dysen og holder den ren. Tag beskyttelseshætten af før brug af næsesprayeren.

Sådan klargører du din næsespray

Du skal klargøre næsesprayeren før du bruger den for første gang eller hvis du ikke har brugt den i et par dage.



1. Hold næsesprayeren oprejst og sørg for, at den peger væk fra dig.
2. Placer din pegefinger og langfinger på kragen på hver side af dysen og sæt din tommelfinger under flasken.
3. Hold din tommelfinger stille, og tryk ned med dine fingre for at pumpe næsesprayeren.
4. Pump næsesprayeren et par gange, indtil der kommer en fin tåge.

Hvis næsesprayeren ikke virker, og du tror, den kan være blokeret, skal du rense den. Se afsnittet "Sådan rengører du din næsespray". Brug aldrig en nål eller andre skarpe genstande på dysen. Dette vil beskadige næsesprayeren.

Sådan bruger du din næsespray



1. Ryst næsesprayen og tag beskyttelseshætten af.
2. Puds næsen.
3. Luk det ene næsebor med din finger, og sæt dysen i det andet næsebor. Bøj hovedet let fremover og hold næsesprayen lodret, som vist.
4. Træk vejret stille ind gennem næsen og tryk fast ned på kraven af næsesprayen med dine fingre.
5. Pust ud gennem munden.
6. Hvis din læge har sagt at du skal tage 2 pust pr. næsebor, gentag trin 4 og 5.
7. Fjern dysen fra dette næsebor.
8. Gentag trin 3 til 6 for dit andet næsebor.
9. Tør forsigtigt dysen af og sæt beskyttelseshætten på igen.

Sådan rengører du din næsespray:

Rengør din næsespray mindst en gang om ugen, eller oftere hvis den er tilstoppet.



1. Tag beskyttelseshætten af.
2. Træk opad i den hvide krave for at fjerne dysen.
3. Læg dysen og beskyttelseshætten i blød i lunkent vand i et par minutter.
4. Skyld derefter dysen og beskyttelseshætten under rindende vand.
5. Ryst det overskydende vand af og lad den tørre et varmt sted.
6. Sæt dysen tilbage på næsesprayen.

7. Klargør næsesprayen – se afsnittet "Sådan klarer du din næsespray".

Hvis du har brugt for meget Beconase

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Beconase næsespray, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Hvis du har glemt at bruge Beconase

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis. Det er vigtigt, at du tager den dosis, der står på etiketten fra apoteket, eller som aftalt med lægen. Du bør kun tage så meget, som lægen har anbefalet; tager du mere eller mindre, kan dine symptomer blive værre.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):

- Ubehagelig lugt og smag
- Tørhed og irritation i næse og svælg
- Næseblod.

Sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer):

- Sløret syn.

Meget sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer):

- Overfølsomhedsreaktioner med pludseligt udslæt, kløe, nældefeber, rødme, hævelser (øjne, ansigt, læber, hals) og vejrtrækningsbesvær. Kan være livsfarligt - ring 112
- Hovedpine, kvalme, synsnedværetning og regnbuesyn pga. forhøjet tryk i øjet (grøn stær). Kontakt straks læge eller skadestue
- Grå stær (uklart syn). Kontakt lægen
- Gennemboring af næseskillevæggen
- Forhøjet tryk i øjet
- Uro og rastløshed
- Rødt, rundt fuldmåneansigt, kropsfedme (Cushingoide træk)
- Nedsat vækst hos børn og unge.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C. Brug ikke Beconase næsespray efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Beconase næsespray må højst anvendes 3 måneder efter åbning.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Beconase næsespray indeholder:

- Aktivt stof: Beclometasondipropionat som monohydrat.
- Øvrige indholdsstoffer: MikrokrySTALLinsk cellulose, carmellose-natrium, phenylethylalkohol, benzalkoniumklorid, polysorbat 80, vandfri glucose, saltsyre og rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

Beconase er en suspension (opslæmning), som skal omrystes før brug.

Pakningsstørrelser

Beconase næsespray indeholder 200 doser (pust) i plastflaske.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S
Mail: info@orifarm.com
Tlf.: +45 6395 2700

Fremstiller:

Orifarm Supply s.r.o., Palouky 1366, 253 01 Hostovice, CZ

For yderligere oplysninger om denne medicin og ved reklamationer kan du henvende dig til Orifarm A/S.

Denne indlægsseddel blev senest ændret 12/2025