

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER****Livocab 0,5 mg/ml neusspray, suspensie**  
levocabastine**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

**Inhoud van deze bijsluiter:**

1. Wat is Livocab en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**1. WAT IS LIVOCAB EN WAARVOOR WORDT DIT MEDICIJN GEBRUIKT?**

Livocab neusspray bevat 0,5 mg levocabastine per milliliter vloeistof. Levocabastine is de stof die zorgt voor de werking van Livocab neusspray. Dit medicijn is werkzaam tegen een ontsteking van het neusslijmvlies zoals die voorkomt bij hooikoorts. Verschijnselen van een ontsteking van het neusslijmvlies veroorzaakt door hooikoorts, zijn jeuk aan de neus, niezen, en een loopneus. Levocabastine zorgt ervoor dat de werking van een bepaalde stof in de neus (histamine), die de ontsteking veroorzaakt, wordt onderdrukt.

**2. WANNEER MAG U DIT MEDICIJN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?****Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?**

U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit medicijn zitten. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. Overgevoeligheid kunt u herkennen aan bijvoorbeeld huiduitslag, jeuk, vorming van bultjes of kortademigheid. Als u hiervan last krijgt, stop dan met het gebruik van Livocab neusspray en raadpleeg uw arts.

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

- **Als uw nieren niet goed werken.** Vertel het uw arts als uw nieren minder goed werken. Nauwkeurig medisch toezicht zou noodzakelijk kunnen zijn wanneer u Livocab neusspray gebruikt. Bovendien moet de dosering misschien worden aangepast.

**Gebruikt u nog andere medicijnen?**

Gebruikt u naast Livocab neusspray nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

### **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

#### *Zwangerschap*

Er is nog weinig over bekend of gebruik van Livocab neusspray tijdens de zwangerschap schadelijk is. Het is mogelijk dat er een kleine hoeveelheid van de werkzame stof in het lichaam wordt opgenomen. Livocab dient daarom niet tijdens de zwangerschap te worden gebruikt, tenzij het voordeel voor de moeder opweegt tegen het eventuele nadeel voor het kind. Overleg hierover met uw arts.

#### *Borstvoeding*

Er is nog weinig over bekend of gebruik van Livocab neusspray tijdens het geven van borstvoeding schadelijk is. Daarom wordt voorzichtigheid aangeraden bij gebruik van Livocab neusspray tijdens het geven van borstvoeding.

#### *Vruchtbaarheid*

Er zijn geen effecten bekend van Livocab op de vruchtbaarheid van mannen of vrouwen.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Als u zich aan de gebruiksaanwijzing houdt, dan is het niet waarschijnlijk dat Livocab neusspray uw reactievermogen nadelig beïnvloedt. Daarom kunt u gewoon deelnemen aan het verkeer of gevaarlijke machines bedienen wanneer u Livocab neusspray gebruikt. Wees voorzichtig mocht u slaperig worden.

### **Livocab neusspray bevat benzalkoniumchloride en propyleenglycol (E 490).**

- Dit medicijn bevat 0,0147 mg benzalkoniumchloride in elke dosis, overeenkomend met 0,147 mg/ml. Benzalkoniumchloride kan irritatie of zwelling in de neus veroorzaken, vooral bij langdurig gebruik.
- Dit medicijn bevat 5 mg propyleenglycol per dosis, overeenkomend met 50 mg/ml.

## **3. HOE GEBRUIKT U DIT MEDICIJN?**

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Volwassenen en kinderen**

De geadviseerde dosering is 2 maal per dag 2 verstuivingen per neusgat. Eventueel kan uw arts de dosering verhogen tot 3 of 4 keer per dag 2 verstuivingen per neusgat. Ga door met het gebruiken van de neusspray totdat uw klachten helemaal verdwenen zijn.

Na toepassing in de neus geeft Livocab neusspray meestal snel verlichting van deze verschijnselen. De werking houdt enkele uren aan.

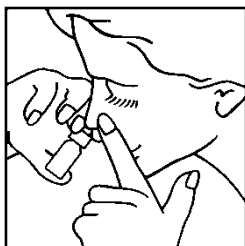
- *Nieuwe fles*

Voordat u een nieuwe fles voor de eerste keer gebruikt, moet u het pompje eerst enkele malen indrukken totdat er een fijne nevel uitkomt.

- *Hoe moet u dit medicijn toedienen?*

1. Schud het flesje goed, iedere keer voordat u de neusspray gaat gebruiken. Verwijder vervolgens het plastic dopje.

2. Snuit uw neus schoon. De neus ophalen is nog beter.
3. Houd het flesje vast zoals aangegeven in de figuur.



Buig uw hoofd een klein beetje voorover. Druk één neusgat stevig dicht en breng de tuit van het flesje in het andere neusgat.

4. Pomp nu 2 keer in uw ene neusgat. Adem goed door dit neusgat in terwijl u pompt. Zo zorgt u ervoor dat u de neusspray goed opsnuift.
5. Herhaal de stappen 3 en 4 voor uw andere neusgat.

### **Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?**

Heeft u of heeft iemand in uw omgeving dit medicijn per ongeluk ingeslikt? Raadpleeg dan een arts. De verschijnselen die in dit geval kunnen optreden, zijn: slaperigheid en/of sufheid. Als u dit medicijn heeft ingeslikt, dan wordt aangeraden veel niet-alcoholische vloeistof te drinken zodat het medicijn sneller wordt uitgeplast. U kunt ook geactiveerde kool (verkrijgbaar bij de apotheek) innemen. Geactiveerde kool neemt de Livocab neusspray op die nog in de maag aanwezig is en die nog niet door het lichaam is opgenomen.

### **Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?**

Wanneer u merkt dat u een of meerdere malen bent vergeten de neusspray te gebruiken, heeft het geen zin de vergeten beurten in te halen. Gebruik de neusspray niet vaker per dag dan uw arts heeft voorgeschreven en ga op de gewone manier door met het gebruik. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

### **Als u stopt met het gebruik van dit medicijn**

Als u plotseling stopt met het gebruiken van Livocab kunnen uw klachten terugkeren. Stoppen met Livocab kunt u het beste doen in overleg met uw arts.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Van Livocab neusspray zijn de volgende bijwerkingen bekend.

De volgende bijwerkingen komen **zeer vaak** voor (bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Hoofdpijn.

De volgende bijwerkingen komen **vaak** voor (bij 1 tot 10 op de 100 gebruikers):

- Slaperigheid, duizeligheid.

- Keelpijn, bloedneus, hoesten.

- Misselijkheid.

- Ontsteking van de kaak- of voorhoofdsholte.
- Vermoeidheid, pijn.

De volgende bijwerkingen komen **soms** voor (bij 1 tot 10 op de 1000 gebruikers):

- Vochtophoping onder de huid van het ooglid.
- Hartkloppingen.
- Ademnood, neusongemak, neusverstopping, benauwdheid door kramp van de spieren van de luchtwegen (bronchospasme).
- Malaise (sombere stemming), irritatie of pijn of droogheid op de toedieningsplaats.
- Overgevoeligheid. Overgevoeligheid kunt u herkennen aan bijvoorbeeld huiduitslag, jeuk, vorming van bultjes of kortademigheid. Als u hiervan last krijgt, stop dan met het gebruik van Livocab neusspray en raadpleeg uw arts.

De volgende bijwerkingen komen **zelden** voor (bij 1 tot 10 op de 10.000 gebruikers):

- Snelle hartslag.
- Verdikte slijmvliezen in de neus.
- Warmte of ongemak op de toedieningsplaats.

Van de volgende bijwerkingen is **niet bekend** hoe vaak ze voorkomen:

- Ernstige overgevoeligheidsreactie (anafylaxie).

### **Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

## **5. HOE BEWAART U DIT MEDICIJN?**

- Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
- Bewaren beneden 30 °C.

Na openen van het flesje is dit medicijn nog 3 maanden houdbaar.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking achter 'niet te gebruiken na:' of 'EXP.:'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## **6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE**

### **Welke stoffen zitten er in dit medicijn?**

- De werkzame stof in dit medicijn is levocabastine.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn propyleenglycol (E 490), polysorbaat 80, dinatriumwaterstoffosfaat (E 339), natriumdiwaterstoffosfaat (E 339), dinatriumedetaat, hypromellose (E

464), benzalkoniumchloride, en water. Meer informatie kunt u vinden in rubriek 2 onder ‘Livocab neusspray bevat benzalkoniumchloride en propyleenglycol (E 490).’.

**Hoe ziet Livocab neusspray eruit en wat zit er in een verpakking?**

Livocab neusspray is een witte, troebele vloeistof voor gebruik in de neus.

Livocab neusspray is verpakt in een plastic (spray) flesje. Een flesje bevat 15 ml neusspray, dat 134 verstuivingen bevat.

**Registratienummer**

RVG 13967

**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

Vergunninghouder:

Johnson & Johnson Consumer B.V.

Stadsplateau 27-29

3521 AZ Utrecht

Fabrikant:

Janssen Pharmaceutica NV

Turnhoutseweg 30

B-2340 Beerse, België

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 2024.**

V3.0\_b2.0