

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Canesten 10 mg/g krem klótrímazól

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækningarnir, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingurinn hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækning, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni í leggöngum versna eða lagast ekki innan 7 daga og innan 4 vikna við meðferð á sýkingu í húð.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Canesten og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Canesten
3. Hvernig nota á Canesten
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Canesten
6. Þakkingar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Canesten og við hverju það er notað

Canesten er sveppaeyðandi lyf, sem verkar gegn mörgum tegundum örvera og er m.a. virkt gegn húðsveppum, ger- og myglusveppum.

Canesten er notað við sveppasýkingum í húð (á höndum, fótum, öllum skrokknum og í húðfellingum).

Einnig má nota Canesten til meðhöndlunar á sveppasýkingu í leggöngum og á ytri kynfærum.

Verið getur að lækningarnir hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni í leggöngum versna eða lagast ekki innan 7 daga og innan 4 vikna við meðferð á sýkingu í húð.

2. Áður en byrjað er að nota Canesten

Ekki má nota Canesten

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir klótrímazóli eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Gæta skal sérstakrar varúðar við meðferð í ytri kynfærum hjá konum (candida vulvitis) og við húfubólgu hjá körlum (candida balanitis).

Ekki á að byrja meðferð án ráðlegginga frá lækni:

- ef þetta er í fyrsta skipti sem um sýkingu er að ræða
- ef þú hefur haft endurtekna sýkingar af völdum sveppa síðustu tvo mánuði, til að útiloka aðra undirliggjandi sjúkdóma sem valdið geta sveppasýkingu.
- ef þú ert á aldrinum 12 til 15 ára. Ekki má nota Canesten hjá börnum yngri en 12 ára.
- hjá konum eftir tíðarhvörf.

Ekki má hefja meðferð án þess að tala við við lækinn ef þú ert með eitthvað af eftirfarandi einkennum, þar sem um annað en sveppasýkingu gæti verið að ræða:

- ef þú ert með daunilla útferð
- ef þú ert með hita (38°C eða hærri)
- ef þú ert með verki í neðri hluta kviðar
- ef þú ert með bakverki
- ef blæðir frá leggöngum
- ef þér er flökurt
- ef þú ert með verk í herðum.

Sveppasýking í húð (á höndum, fótum, öllum skrokknum og í húðfellingum):

Ekki skal hefja meðferð án þess að ræða við lækni:

- Við sveppasýkingu í hársverði, skeggrót og nöglum, þar sem þessar gerðir sveppasýkinga þarfnast oft sveppalyfja sem ekki eru staðbundin.

Meðhöndlun með Canesten kremi getur minnkað virkni og öryggi smokksins og hettunnar. Áhrifin eru tímabundin og vara aðeins á meðan meðferð stendur.

Forðastu að kremið berist í augu. Þvo skal hendur eftir notkun hverju sinni.

Notkun annarra lyfja samhliða Canesten

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, einnig þau sem fengin eru án lyfseðils.

Meðganga, brjóstagið og frjósemi

Við meðgöngu, brjóstagið, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækni eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Frjósemi

Ekki hafa verið gerðar neinar rannsóknir á frjósemi hjá mönnum. Rannsóknir á dýrum hafa ekki sýnt nein áhrif á frjósemi af völdum lyfsins.

Meðganga

Nota má Canesten með varúð á meðgöngu, en aðeins samkvæmt læknisráði. Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um notkun klótrímazóls á meðgöngu. Dýrarannsóknir hafa ekki bent til neinna skaðlegra áhrifa á barnið.

Notir þú Canesten á meðgöngu skal forðast notkun skeiðarstöku þar sem hún getur ert leghálsinn. Því er ákjósanlegt að nota skeiðartöflur þar sem hægt er að færa töfluna inn með fingrunum (án þess að nota stöku).

Brjóstagið

Nota má Canesten meðan á brjóstagið stendur. Ef kremið er notað á geirvörtur þarf að þvo brjóstin áður en barni er gefið brjóst.

Akstur og notkun véla

Lyfið hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og

aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Canesten inniheldur cetosterýlalkóhól og bensýlalkóhól

Canesten krem inniheldur cetosterýlalkóhól sem getur valdið staðbundnum húðviðbrögðum (t.d. snertihúðbólgu). Canesten krem inniheldur einnig 20 mg af bensýlalkóhóli í hverju grammi. Bensýlalkóhól getur valdið ofnæmisviðbrögðum og vægri staðbundinni ertingu.

3. Hvernig nota á Canesten

Notið lyfið alltaf eins og lækningin eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækningunni eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur

Fullorðnir:

Berið Canesten krem í þunnu lagi tvisvar til þrisvar sinnum á dag. Um það bil 1/2 cm af kremi nægir til þess að meðhöndla lófastórt húðsvæði.

Til að tryggja að þú náir fullum bata, allt eftir því hverju meðferðin er við, skal halda meðferð áfram í þann tíma sem upp er gefinn hér að neðan, þrátt fyrir að einkenni séu ekki lengur til staðar.

Sveppaskinnþroti	3-4 vikur
Sýking af völdum baktería (brúnroðapöt)	2-4 vikur
Húðsjúkdómur af völdum gersveppa (litbrigðamygla)	1-3 vikur
Sveppasýking í ytri kynfærum hjá konum (Candida vulvitis) og húfubólga hjá karlmönnum (Candida balanitis)	1-2 vikur

Hafið samband við lækni ef einkenni versna eða hafa ekki lagast eftir 4 vikur.

Þegar fætur eru meðhöndlaðir er mikilvægt að þvo og þurrka vel á milli tákna áður en Canesten kremið er borið á.

Við sýkingu í ytri kynfærum (skapabólga): Berið Canesten krem á í þunnu lagi tvisvar til þrisvar sinnum á dag í 1-2 vikur.

Eingöngu skal meðhöndla rekkjunaut séu einkenni til staðar (t.d. kláði og roði) og skal meðferð vera samkvæmt ráðleggingum lækis. Canesten krem er borið á í þunni lagi á sýkt svæði tvisvar til þrisvar á dag í 1-2 vikur.

Notkun handa börnum og unglingum

Ekki á að hefja meðferð án ráðlegginga frá lækni ef þú ert á aldrinum 12 til 15 ára. Canesten á ekki að nota fyrir börn yngri en 12 ára.

Canesten krem er lyktarlaust og litar ekki nærföt.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef notað er of mikið Canesten getur það valdið ertingu í húðinni. Ertingin mun hverfa þegar notkun Canesten er hætt. Haldi ertingin áfram í nokkra daga skal hafa samband við lækni.

Ef gleymist að nota Canesten

Bera skal Canesten á, þegar þú manst eftir því.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Hætta á notkun Canesten og hafa tafarlaust samband við lækni ef einhverjar eftirtalinna aukaverkana koma fram (ofnæmisbjúgur): Þroti í andliti, tungu eða koki, kyngingarerfiðleikar, útbrot með kláða eða öndunarerfiðleikar.

Sjaldgæfar aukaverkanir (koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 1.000 sem fá meðferð):
Áhrif á húð t.d. kláði, útbrot, stingandi/brunatilfinning, erting á notkunarstað, verkir.

Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 10.000 sem fá meðferð):
Ofnæmisviðbrögð, svimi, lágþrýstingur, andnað eða útbrot með kláða.

Tíðni er ekki þekkt (ekki hægt að áætla út frá fyrirliggjandi gögnum):
Flagnandi húð, blöðrur á húð, bjúgur, roði í húð, alvarleg húðviðbrögð (ofnæmisbjúgur), alvarleg ofnæmisviðbrögð, snertihúðbólga (exem), dofi, staðbundin viðbrögð á notkunarstað.

Tilkynning aukaverkana

Látid lækinn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Canesten

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP.
Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Canesten inniheldur

- Virka efnið er klótrímazól. 1 g krem inniheldur 10 mg klótrímazól.
- Önnur innihaldsefni eru sorbítansterat, pólýsorbát, cetýlpalmitat, cetosterýlalkóhól, oktyldódekanól, bensýlalkóhól, hreinsað vatn.

Lýsing á útliti Canesten og pakkningastærðir

Útlit:

Canesten 10 mg/g krem: Hvítt ógegnsett krem.

Pakkningastærðir:

Canesten 10 mg/g krem: 20 g í áltúpu.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi:

Bayer AB
Box 606

169 26 Solna
Svíþjóð

Framleiðandi:

Kern Pharma SL
E-08228 Terrassa (Barcelona)
Spáni.

eða

GP Grenzach Produktions GmbH
Emil Barell-Strasse 7
79639 Grenzach-Wyhlen
Þýskalandi

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í nóvember 2021.