BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Canesten Plus bifonazol külsőleges oldatos spray

bifonazol

Olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Mindemellett az optimális hatás érdekében elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő alkalmazása.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen forduljon orvosához, ha tünetei néhány napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.
- Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

A betegtájékoztató tartalma:

- 1. Milyen típusú gyógyszer a Canesten Plus bifonazol külsőleges oldatos spray (továbbiakban Canesten Plus bifonazol spray) és milyen betegségek esetén alkalmazható?
- 2. Tudnivalók a Canesten Plus bifonazol spray alkalmazása előtt
- 3. Hogyan kell alkalmazni a Canesten Plus bifonazol spray-t?
- 4. Lehetséges mellékhatások
- 5 Hogyan kell a Canesten Plus bifonazol spray-t tárolni?
- 6. További információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A CANESTEN PLUS BIFONAZOL SPRAY ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

Bőrfertőzést okozó gombák (Dermatophyták), élesztőgombák, penészgombák és egyéb gombák (pl. *Malassezia furfur*) által okozott gombás bőrfertőzések, továbbá a *Corynebacterium minutissimum* nevű baktérium okozta bőrfertőzés (eritrazma) kezelésére.

Gombás fertőzések gyakorlatilag a test minden részén előfordulhatnak.

A Canesten Plus bifonazol spray alkalmazható a láb, kéz, test és testhajlatok gombás fertőzéseinek kezelésére, továbbá színes hámló bőrfelületet okozó fertőzés és felszíni gombás fertőzés (kandidiázis) esetén.

2. TUDNIVALÓK A CANESTEN PLUS BIFONAZOL SPRAY ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne alkalmazza a Canesten Plus bifonazol spray-t:

- ha allergiás (túlérzékeny) a bifonazolra vagy a készítmény egyéb összetevőjére.

Fontos információk a készítmény alkalmazása során:

- A Canesten Plus bifonazol spray nem kerülhet a szembe!
- Csecsemőknél csak orvosi felügyelet mellett szabad alkalmazni.
- A Canesten Plus bifonazol spray-t nem szabad nyílt lángba vagy izzó tárgyra permetezni.
- Alkalmazása közben a dohányzás és nyílt láng használata tilos.
- A készítmény alkoholtartalma miatt gyúlékony.
- Az érintett bőrterületet minden kezelés előtt gondosan le kell mosni és utána alaposan meg kell szárítani.
- Naponta cserélni kell a törölközőt és a kezelt bőrterülettel érintkező ruházatot.

A kezelés alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek

Kölcsönhatások nem ismertek.

Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével. A terhesség első három hónapjában a bifonazol csak körültekintő orvosi mérlegelés után alkalmazható, így ebben az esetben kérje ki orvosa tanácsát!

Szoptatás időszakában a bifonazol csak körültekintő orvosi mérlegelés után alkalmazható, így ebben az esetben kérje ki orvosa tanácsát!

Ha Ön szoptat és bifonazol alkalmazása mellett dönt, a mellkas területén nem szabad a készítményt alkalmazni.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre Nem ismert ilyen hatás.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A CANESTEN PLUS BIFONAZOL SPRAY-T?

A Canesten Plus bifonazol spray-t **naponta egyszer** kell alkalmazni, lehetőleg este, lefekvés előtt. Az érintett bőrterületet a készítménnyel vékony rétegben be kell permetezni, majd be kell dörzsölni. A spray kis mennyisége (a porlasztófej 1-2-szeri lenyomásával) általában elegendő egy tenyérnyi nagyságú terület kezelésére.

Kezelés időtartama:

Ha az orvos másképp nem rendeli, a szokásos kezelési időtartamok a fertőzés típusától függően:

láb és lábujjak közötti gombásodás:
törzs, kéz és bőrredők gombásodása:
színes hámló bőrfelület, (eitrazma, pityriasis versicolor):
bőr felszíni gombás fertőzése (kandidiázis):
2-4 hét.

A tartós gyógyulás érdekében a kezelést a tünetek megszűnése után célszerű még két hétig folytatni.

Értesítse kezelőorvosát, amennyiben:

- tünetei 1 héten belül nem javulnak, vagy éppen rosszabbodnak,
- a kezelés hatását túl erősnek, vagy túl gyengének tartja.

Ha elfelejtette alkalmazni a Canesten Plus bifonazol spray-t:

Amennyiben este elmaradna a spray alkalmazása, akkor a következő reggel kell alkalmazni a folyamatosság biztosítása érdekében.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszernek Canesten Plus bifonazol spray is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Felléphetnek átmeneti bőrreakciók, mint pl. kontakt bőrgyulladás, helyi túlérzékenység (allergiás dermatitisz), hólyagképződéssel járó kiütés, égő, viszkető érzés, kivörösödés, csalánkiütés, hámlás, ekcéma, száraz bőr, bőrirritácó, felázás, ödéma és fájdalom az alkalmazás helyén.

Ezek a mellékhatások a kezelés abbahagyásával elmúlnak.

Ha bármely mellékhatás súlyossá válik, vagy ha a betegtájékoztatóban felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb tünetet észlel, kérjük, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. HOGYAN KELL A CANESTEN PLUS BIFONAZOL SPRAY-T TÁROLNI?

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

A dobozon, üvegen feltüntetett lejárati idő (Felhasználható) után ne alkalmazza a Canesten Plus bifonazol spray-t.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

A gyógyszereket nem szabad a szennyvízzel vagy a háztartási hulladékkal együtt megsemmisíteni. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy szükségtelenné vált gyógyszereit miként semmisítse meg. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Canesten Plus spray?

- A készítmény hatóanyaga: 1 ml Canesten Plus bifonazol spray 0,01 g bifonazolt tartalmaz.
- **Egyéb összetevők:** 96%-os etanol, izopropil-mirisztát.

Milyen a Canesten Plus bifonazol spray készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás? 25 ml tiszta, színtelen ill. halványsárgás színű oldat fehér, átlátszatlan, PVC borítású, szűk nyakú üvegbe töltve, porlasztó pumpás feltéttel ellátva és kék színű, átlátszó védőkupakkal lezárva. 1 üveg (25 ml) dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Bayer Hungária Kft. H-1123 Budapest, Alkotás u. 50., Magyarország

Gyártó:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH; D-24106 Kiel, Projensdorfer Str. 324.., Németország

Bayer Health Care AG. D-51368 Leverkusen, Németország

OGYI-T-9767/01

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2010.10.04.