#### BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

## CANESTEN 10 mg/ml külsőleges oldat klotrimazol

## 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 2-4 héten 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 10 mg/ml külsőleges oldat (továbbiakban: Canesten oldat) és milyen betegségek esetén alkalmazható?
- 2. Tudnivalók a Canesten oldat alkalmazása előtt
- 3. Hogyan kell alkalmazni a Canesten oldatot?
- 4. Lehetséges mellékhatások
- 5 Hogyan kell a Canesten oldatot tárolni?
- 6. További információk

# 1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A CANESTEN OLDAT ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A Canesten oldat hatóanyaga, a klotrimazol többféle gomba ellen hatásos ún. széles spektrumú antimikotikum.

A Canesten oldat enyhíti a bőrirritációt, viszketést, alkalmas a bőr gombás megbetegedéseinek, fertőzésének helyi kezelésére a szőrrel nem fedett bőrfelületen, hajlatokban, lábujjak között, köröm/körömágy mentén illetve a nem gombás eredetű bőrgyulladás (eritrazma) kezelésére.

### 2. TUDNIVALÓK A CANESTEN OLDAT ALKALMAZÁSA ELŐTT

#### Ne alkalmazza a Canesten oldatot

- ha allergiás (túlérzékeny) a klotrimazolra vagy a Canesten oldat egyéb összetevőjére.

## A Canesten oldat fokozott elővigyázatossággal alkalmazható

- A készítmény csak külsőlegesen alkalmazható.
- Ügyelni kell arra, hogy ne kerüljön a szembe.
- A Canesten oldat nem alkalmazható nyálkahártya kezelésére.

#### A kezelés ideje alatt alkalmazott egyéb gyógyszerek

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett egyéb gyógyszereiről, beleértve a vény nélkül kapható készítményeket is.

A Canesten oldat csökkenti azon készítmények hatását, melyek szintén a gombás megbetegedések kezelésére használatosak.

#### Terhesség és szoptatás

Mielőtt bármilyen gyógyszert elkezdene szedni, beszélje meg kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

A készítmény rendeltetésszerű alkalmazása esetén a hatóanyagnak igen kis mennyisége szívódik fel, így nem valószínűsíthető az ártalmassága. Ennek ellenére a terhesség első három hónapjában és a szoptatás időszakában csak a kezelőorvossal történt megbeszélés alapján alkalmazható.

Szoptatás ideje alatt az emlők területén nem alkalmazható!

#### Fontos információk a Canesten krém egyes összetevőiről

A Canesten oldat propilénglikolt tartalmaz, mely bőrirritációt okozhat.

#### 3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A CANESTEN OLDATOT?

A Canesten krémet mindig az orvos által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

A beteg bőrfelületet minden kezelés előtt le kell mosni és gondosan meg kell szárítani.

Az érintett bőrfelületre naponta 2-3 alkalommal vékony rétegben vigyen fel az oldatból és finoman dörzsölje be. Egy tenyérnyi bőrfelület kezelésére általában pár csepp elegendő.

A kezelés időtartama változó, függ a megbetegedés súlyosságától, mértékétől és helyétől. Fontos a készítmény rendszeres, megfelelő ideig történő használata.

A tünetek általában 2-4 hét alatt múlnak el. A teljes gyógyulás érdekében a kezelést a tünetek megszűnése után célszerű még 2 hétig folytatni.

Amennyiben 4 hét alatt nem következik be javulás állapotában, forduljon orvosához.

Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

#### Ha az előírtnál több Canesten oldatot alkalmazott

Külsőleges alkalmazás esetén mérgezés nem várható

#### Ha elfelejtette alkalmazni a Canesten oldatot

A soron következő időpontban ne alkalmazzon kétszeres adagot.

## Ha idő előtt abbahagyja a Canesten oldat alkalmazását

A kezelés sikeréhez igen fontos az előírt ideig való alkalmazás (lásd 3. pont) még akkor is, ha jobban érzi magát.

Amennyiben a kezelés nem tart a megfelelő ideig, a gombás fertőzés újra szétterjedhet vagy kiújulhat.

Ha bármilyen további kérdése van a készítmény alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

## 4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így a Canesten oldat is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

Ritkán felléphetnek bőrreakciók a kezelés területén, mint égő, csípő érzés, viszketés, bőrkiütés, bőrvörösség.

A forgalomba hozatalt követően az alábbi mellékhatásokról számoltak be:

Allergiás reakció (ájulás, alacsony vérnyomás, légzési nehézségek, csalánkiütés). Bőrhólyagok, a kezelés helyén kellemetlen érzés/ fájdalom, ödéma, irritáció, hámlás, viszketés, kiütés, szúró/ égő érzés.

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 OLDATOT TÁROLNI?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Különleges tárolást nem igényel. A dobozon feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:) után ne alkalmazza a Canesten oldatot. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

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 oldat?

- A készítmény hatóanyaga: 1 ml oldat 10 mg klotrimazolt tartalmaz.
- Egyéb összetevők: izopropil-alkohol, propilénglikol, makrogol 400.

#### Milyen a Canesten oldat készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás

20 ml színtelen vagy halványsárga oldat fehér, átlátszatlan műanyag tartályban, fehér cseppentővel és piros csavaros műanyag kupakkal lezárva, dobozban.

#### A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Bayer Hungária Kft. 1123 Budapest, Alkotás u. 50.

#### A gvártó:

KVP Pharma und Veterinar Produkte GmbH Projensdorfer Strasse 324 24106 Kiel, Németország

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2010. szeptember 20.