

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 vénákba 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 propilénlglikolt 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, bőrküítés, 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, propilénlikol, 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 gyártó:

KVP Pharma und Veterinar Produkte GmbH

Projensdorfer Strasse 324

24106 Kiel,

Németország

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2010. szeptember 20.