

Pakkausselostetiedot

PEVISON 1 mg/g + 10 mg/g emulsiovoide

triamsinoloniasetonidi, ekonatsolinitraatti

Lue tämä pakkausselostetiedot huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetiedossa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostetiedossa kerrotaan:

1. Mitä Pevisone on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pevisone-emulsiovoidetta
3. Miten Pevisone-emulsiovoidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pevisone-emulsioiteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pevisone on ja mihin sitä käytetään

Pevisone-emulsiovoidetta käytetään ihon sienitulehdusten alkusoittoon. Pevisone-emulsioiteen sisältämä triamsinoloniasetonidi lievittää tulehdusoireita. Ekonatsolinitraatti ehkäisee sienten lisääntymistä.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pevisone-emulsiovoidetta

Älä käytä Pevisone-emulsiovoidetta

- jos olet allerginen triamsinoloniasetonidille, ekonatsolinitraatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on perioraalinen dermatiitti (ihotulehdus suun ympärillä)
- jos sinulla on ihon bakteeri- tai virustulehdus, kuten ihotuberkuloosi, vesirokko tai herpes
- älä käytä Pevisonea heti rokotuksen antoalueelle.

Varoitukset ja varotoimet

Pevisone-emulsiovoide on tarkoitettu ulkoiseen käyttöön.

Varo emulsioiteen joutumista silmiin tai suuhun. Jos Pevisone-emulsiovoidetta joutuu silmiin, huuhtele silmät heti vedellä. Hakeudu lääkäriin, jos oireet pitkittyvät.

Lopeta lääkkeen käyttö, jos sinulle ilmaantuu yliherkkyyteen tai kemialliseen reaktioon viittaavia oireita.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Emulsiovoide sisältää kortikosteroidia (triamsinoloniasetonidi), joten sinun on siksi oltava erityisen varovainen

- käyttäessäsi tätä valmistetta lapselle, koska valmistetta ei suositella alle 1-vuotiaille lapsille

- jos käytät valmistetta kasvoihin, etenkin silmien ympärille, koska kortikosteroidien toistuva ja/tai pitkääikainen käyttö silmien ympärille voi aiheuttaa kaihia (näön sumenemista), silmänpaineen nousua tai suurentaa silmänpainetaudin riskiä (oireita ovat mm. päänsärky, pahoinvointi, näön heikkeneminen ja sateenkaaren väristen renkaiden näkeminen)
- jos emulsioviedetta käytetään kainaloihin, nivustajipeisiin tai muille ihmisen taivealueille, joissa iho hankautuu helposti
- jos emulsioviedetta levitetään laajoille ihoalueille tai vaurioituneelle ihmelle, tiukan vaatetuksen tai peittositeen alle tai sitä käytetään pitkääikaisesti, koska tämä saattaa lisätä lääkkeen imetyymistä
- koska kortikosteroidihoidon liittyy myös ihmisen ohennemista ja haurastumista, arpajuovien kaltaisten jälkien ilmaantumista ihmelle, verekkäiden punertavien ihmumuutosten ilmaantumista esim. nenään, ihmulehdusia suun ympärillä, aknea, näkyviä pieniä verisuonia, pieniä verenvuotoja ihmossa ja limakalvoilla, karvaisuuden lisääntymistä naisilla, haavojen paranemisen hidastumista ja vaikeaan asteksen ihminkieltojen riskin suurenemista
- koska kortikoidihoidoista saattaa peittää, aktivoida tai pahentaa ihminkieltoita.

Jos valmistetta käytetään liian usein, laajoilla alueilla tai epäasianmukaisesti liian pitkään, hoidon lopettamisen jälkeen voi ilmetä vieroitusreaktioita.

Jos oireet uusiutuvat pian hoidon jälkeen, älä aloita voiteen/salvan käyttöä uudelleen keskustelematta siitä lääkärin kanssa, ellei lääkäri ole aikaisemmin neuvonut sinua käyttämään voidetta/salvaa uudelleen.

Jos oireet ovat parantuneet, ja niiden uudelleen ilmetessä punoitus levii alkuperäisen hoidettavan alueen ulkopuolelle ja koet polttavaa tunnetta, kysy neuvoa lääkäristä ennen hoidon uudelleen aloittamista.”

Muut lääkevalmisteet ja Pevisone

Kerro lääkärille tai apteekkienkilokunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

Kerro lääkärille, jos samanaikaisesti käytät verenohennuslääkeitä (kuten varfariinia tai asenokumarolia).

Raskaus ja imetyks

Ekonatsolinitraatin ja triamsinoloniasetonidin mahdollisesta vaikutuksesta sikiöön tai eritymisestä äidinmaitoon ei ole tietoa. Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä neuvoa *ennen* tämän lääkkeen käyttöä.

Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Pevisone ei vaikuta työturvallisuuteen tai kykyyn liikkua turvallisesti liikenteessä.

Pevisone sisältää bentsoehappoa ja butylihydroksianisiaolia

Tämä lääkevalmiste sisältää 30 mg bentsoehappoa per 15 g tuubi, joka vastaa 2 mg/g emulsioviedetta ja 60 mg bentsoehappoa per 30 g tuubi, joka vastaa 2 mg/g emulsioviedetta.

Bentsoehappo saattaa aiheuttaa paikallista ärsytystä ja lisätä vastasyntyneen (enintään 4 viikon ikäisen) ihmisen silmien keltaisuutta.

Tämä lääkevalmiste sisältää butylihydroksianisiaolia, joka saattaa aiheuttaa paikallisia ihmireaktioita (esim. kosketusihottumaa) tai silmä- ja limakalvoärsytystä.

3. Miten Pevisone-emulsioviedetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma. Tavanomainen annostusohje on:

Emulsiovoide levitetään kuivalle iholle. Emulsiovaidetta hierotaan ohuelti tulehtuneeseen ihoon aamuin illoin kunnes kutina ja ärsytys on lievittynyt. Hoitoa ei pidä jatkaa kahta viikkoa pitempää.

Sen jälkeen tulehtunutta ihoa hoidetaan pelkkää sienilääkettä sisältäväällä valmisteella. Taudin uusiutumisen ehkäisemiseksi pitää tätä hoitoa jatkaa vielä vähintään kaksi viikkoa näkyvien oireiden häviämisen jälkeen.

Jos käytät Pevisone-emulsiovoide-valmistetta liian usein, laajoilla alueilla tai epäasianmukaisesti liian pitkään, hoidon lopettamisen jälkeen voi ilmetä vieroitusreaktioita, varsinkin jos lopetat hoidon äkillisesti (ks. kohdat 2 ja 4). Kysy neuvoa lääkettä määäränneeltä lääkäriltä.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

Jos olet ottanut liian paljon Pevisonea

Pevisone-emulsiovoide on tarkoitettu käytettäväksi vain iholle. Iholle käytettävät kortikosteroidivalmisteet voivat imetyyä riittävästi aiheuttaakseen vaikutuksia muuallakin kehossa.

Jos olet vahingossa niellyt emulsiovaidetta, seurauksena voi esiintyä pahoinvointia, oksentelua ja ripulia. Ota tarvittaessa yhteyttä lääkäriin tai sairaalaan.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleisenä haittavaikutuksena (joita voi esiintyä enintään yhdellä potilaalla 10:stä) on raportoitu poltteen tunnetta iholla, ihoärsytystä ja punoitusta.

Lisäksi on raportoitu seuraavia haittavaikutuksia, joiden esiintyyvyystiheyttä ei tiedetä: yliherkkyyttä, angioedeema (kohtauksittaista paikallista ihan turpoamista johon voi liittyä nokkosihottumaa), kosketusihottumaa, ihan ohentumista, kutinaa, ihan hilseilyä, arpijuovia, hiussuoniluomia, näön hämärtymistä, kipua ja turvotusta antopaikassa, steroideihin liittyvä vieroitusreaktio: kun hoito lopetetaan jatkuvan, pitkääkaisen käytön jälkeen, saattaa ilmetä vieroitusreaktio, johon liittyy joitakin tai kaikki seuraavista ominaisuuksista: ihan punaisuus, mikä voi levitä alkuperäisen hoidettavan alueen ulkopuolelle, polttava tai pistelevä tunne, ihan kesiminen, avoimet märkivät haavaumat.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

5. Pevisone-emulsiovoiteen säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämääärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pevisone-emulsiovoide sisältää

- Vaikuttavat aineet: Triamsinoloniasetonidi 1 mg/g, ekonatsolinitraatti 10 mg/g.
- Muut aineet: Pegoxol 7 -stearaatti (steariinihaposta ja etyleeni- sekä polyetyleeniglykolista esteröimällä valmistettu seos), oleoyylimakrogoliglyseridit (kasviöljyistä ja polyoksiyleeniglykolista esteröimällä valmistettu seos), nestemäinen parafiini, bentsoehappo (E210), dinatriumedetaatti, butyylhydroksianisol (E320) ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Pevisone-emulsiovoidetta on saatavana 15 g:n ja 30 g:n pakkauksissa.

Myyntiluvan haltija

Karo Pharma AB

Box 16184

103 24 Tukholma

Ruotsi

medinfo@karopharma.com

Valmistaja

Temmler Italia S.R.L., Via Delle Industrie, 2 – 20061, Carugate (MI), Italia

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 13.03.2024

Bipackse del: Information till patienten

PEVISON 1 mg/g + 10 mg/g kräm triamicolonacetonid, ekonazolnitrat

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Pevisone är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Pevisone
3. Hur du använder Pevisone
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pevisone ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pevisone är och vad det används för

Pevisone används vid inledande behandling av svampinfektioner i huden. Pevisone innehåller triamicolonacetonid som lindrar inflammationssymtom. Ekonazolnitrat hindrar svamporganismernas förökning.

2. Vad du behöver veta innan du använder Pevisone

Använd inte Pevisone

- om du är allergisk mot triamicolonacetonid, ekonazolnitrat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har perioral dermatit (hudinflammation runt munnen)
- om du har en infektion i huden orsakad av bakterier eller virus, t ex tuberkulos, vattkoppor eller herpes
- på det hudområde där du nyss fått vaccin.

Varngar och försiktighet

Pevisone är avsett för utvärtes bruk.

Undvik att få krämen i ögonen eller munnen. Om du får Pevisone i ögonen, skölj genast ögonen med vatten. Uppsök läkare om symptom kvarstår.

Avbryt behandlingen om du upplever symptom som tyder på överkänslighet eller på en kemisk reaktion.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbningar.

Krämen innehåller en kortikosteroid (triamicolonacetonid) och därför bör du vara särskilt försiktig:

- vid behandling av barn, eftersom produkten inte rekommenderas för barn under 1 år
- vid användning i ansiktet, särskilt runt ögonen, eftersom upprepad och/eller långvarig behandling med kortikosteroider runt ögonen kan orsaka grå starr (oklar syn), förhöjt tryck i ögonen eller ökad risk för grön starr (med symtom som huvudvärk, illamående, synnedsättning och regnbågssyn)
- vid användning i armhålor, ljumskar eller andra hudveck där skavning lätt kan uppstå
- om krämen appliceras på stora hudområden eller på skadad hud, under åtsittande kläder eller täckande förband och vid långvarig behandling, eftersom detta kan öka upptaget av läkemedlet
- eftersom behandling med kortikosteroider även förknippas med hudförtunning och skör hud, strömmor i huden (hudbristningar), blodfyllda röda hudförändringar t.ex. på näsan, hudinflammation runt munnen, akne, synliga små blodkärl, mindre blödningar i hud och slemhinnor, ökad behåring hos kvinnor, födröjd sårläkning och en ökad risk för svåra hudinfektioner
- eftersom behandling med kortikosteroider kan maskera, aktivera eller förvärra hudinfektioner.

Användning alltför ofta, på alltför stora områden eller på felaktigt sätt under längre tid kan orsaka en utsättningsreaktion när behandlingen avslutas.

Om du upplever att dina besvär återkommer kort efter att du har slutat med behandlingen ska du inte börja använda krämen igen utan att rådgöra med din läkare, såvida inte din läkare tidigare har rått dig att göra detta. Om dina besvär har försvunnit, och om hudrodnaden vid återkomst sprider sig utanför det ursprungligen berörda hudområdet och du upplever en brännande känsla, kontakta din läkare innan du återupptar behandlingen.

Andra läkemedel och Pevisone

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Tala om för läkare om du samtidigt använder blodförtunnande läkemedel (t ex warfarin eller acenokumarol).

Graviditet och amning

Det är okänt om ekonazolnitrat eller triamcinolonacetonid kan ha effekter på fostret eller om det går över i modersmjölken. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal *innan* du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Pevisone har ingen känd påverkan på förmågan att köra bil eller utföra precisionsarbete.

Pevisone innehåller bensoesyra och butylhydroxianisol

Detta läkemedel innehåller 30 mg bensoesyra per tub med 15 g kräm, motsvarande 2 mg/g kräm och 60 mg bensoesyra per tub med 30 g kräm, motsvarande 2 mg/g kräm.

Bensoesyra kan orsaka lokal irritation och öka risken för gulsort (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Butylhydroxianisol kan ge lokala hudreaktioner (t.ex kontakteksem) eller vara irriterande för ögon och slemhinnor.

3. Hur du använder Pevisone

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Vanlig doseringsanvisning är:

Krämen appliceras på torr hud. Ett tunt lager av krämen masseras försiktigt in med fingret på det infekterade hudområdet morgon och kväll till dess att klåda och irritation lindrats. Behandlingen får inte pågå längre än två veckor.

Därefter skall det infekterade hudområdet behandlas med enbart ett svampmedel. För att undvika att infektionen flammar upp igen skall denna behandling fortgå ytterligare minst två veckor efter det att alla synliga symtom försvunnit.

Om du använder Pevisone alltför ofta, på alltför stora områden eller på annat sätt än anvisat under en längre period kan detta orsaka en utsättningsreaktion, särskilt om du avbryter behandlingen plötsligt (se avsnitt 2 och 4). Rådfråga din läkare om du är osäker.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du har tagit för stor mängd av Pevisone

Pevisone är endast avsedd för användning på huden. Kortikosteroidmedel som påstrykes på huden, kan absorberas tillräckligt för att ge effekter också på andra ställen i kroppen.

Om du av misstag har svalt av krämen kan symtom som illamående, kräkningar och diarré uppkomma. Kontakta läkare eller sjukhus vid behov.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga (förekommer hos färre än 1 av 10 användare) biverkningar är: bränning känsla i huden, hudirritation och rodnad.

Följande biverkningar har också rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): överkänslighet, angioödem (anfallsvis lokal svullnad av huden som kan inkludera nässelutslag), kontaktdermatit, hudförtunning, klåda, avskalning av hud, strimmor i huden, synliga små blodkärl, dimsyn, smärta eller svullnad vid administreringsstället, steroidutsättningsreaktion: användning alltför ofta, på alltför stora områden eller på annat sätt än anvisat under längre perioder kan orsaka en utsättningsreaktion när behandlingen avbryts, med ett eller flera av följande symtom: hudrodnad som kan spridas utanför det ursprungligen berörda hudområdet, bränande eller stickande känsla, intensiv klåda, fjällning, vätskande öppna sår.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Pevisone ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP:. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna: Triamcinolonacetonid 1 mg/g, ekonazolnitrat 10 mg/g.
- Övriga innehållsämnen: PEGOXOL 7 stearat (blandning framställd genom förestring av stearinsyra och etylen- samt polyetylenglykol), oleoylmakrogolglycerider (blandning framställd genom förestring av vegetabiliska oljor och polyoxietylenglykol), flytande paraffin, bensoesyra (E210), dinatriumdetat, butylhydroxyanisol (E320) samt renat vatten.

Läkemedlets utsseende och förpackningsstorlekar

Pewisone kräm tillhandahålls i förpackningar å 15 g och 30 g.

Innehavare av godkännande för försäljning

Karo Pharma AB

Box 16184

103 24 Stockholm

Sverige

medinfo@karopharma.com

Tillverkare

Temmler Italia S.R.L., Via Delle Industrie, 2 – 20061, Carugate (MI), Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 13.03.2024