

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Fungorin 1 % emulsiovoide

terbinafiini

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

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 2 viikon kuluessa tai se huononee.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Fungorin emulsiovoide on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fungorin emulsiovaidetta
3. Miten Fungorin emulsiovaidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Fungorin emulsiovoiteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Fungorin emulsiovoide on ja mihin sitä käytetään

Fungorin estää erään reaktion sienien aineenvaihdunnassa, jolloin sieni kuolee ja tulehdus paranee nopeasti.

Valmistetta käytetään jalkasilsan ja varpaiden välien sienitulehduksen hoitoon.

Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi.

Terbinafiinia, jota Fungorin sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Fungorin emulsiovoideutta

Älä käytä Fungorin emulsiovaidetta:

- jos olet allerginen terbinafiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos epäilet, että sinulla on kynsisieni (esim. kynnen väri on muuttunut tai kynsi on paksuuntunut), käännny lääkärin puoleen, koska valmistetta ei ole tarkoitettu kynsisienien hoitoon.

Varoitukset ja varotoimet

Valmiste on tarkoitettu vain ulkoiseen käyttöön. Silmiin joutuessaan emulsiovoide voi ärsyttää silmiä. Jos emulsiovaidetta joutuu silmiin, silmät tulee huuhtoa runsaalla juoksevalla vedellä.

Valmisten joutumista suuhun on syytä varoa (ks. myös Jos käytät enemmän Fungorin emulsiovaidetta kuin sinun pitäisi).

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Fungorin emulsiovoidetta.

Lapset

Valmistetta ei tule käyttää alle 12-vuotiaille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Fungorin emulsiovoide

Paikallisesti iholle annetulla terbinafiiniemulsioiteella ei ole tunnettuja yhteisvaikutuksia muiden lääkeaineiden kanssa.

Raskaus, imetys ja he de lmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Kliinisiä kokemuksia Fungorin emulsiovoiteen käytöstä raskauden aikana ei ole. Tästä syystä Fungorin emulsiovoidetta ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei se ole selvästi tarpeen.

Terbinafiini erittyy rintamaitoon ja tämän takia imettävien äitienvaikeuksien jälkeen ei pidä käyttää Fungorin emulsiovoidetta.

Pikkulapsia ei myöskään saa päästää kosketukseen Fungorin emulsiovoiteella hoidetun ihmisen kanssa, rinnat mukaan lukien.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Fungorin emulsiovoiteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Fungorin emulsiovoide sisältää stearyylialkoholia ja setyylialkoholia

Stearyylialkoholi ja setyylialkoholi voivat aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).

3. Miten Fungorin emulsiovoidetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten, kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määränyt. Tarkista ohjeet apteekista, jos olet epävarma.

Fungorin emulsiovoidetta käytetään kerran päivässä viikon ajan. Ihottuma-alueet puhdistetaan ja kuivataan hyvin ennen emulsiovoiteen levittämistä. Emulsiovoidetta levitetään ihottuma-alueille ja niitä ympäröivälle iholle ohuena kerroksena ja hierotaan kevyesti ihoon. Kädet on pestävä emulsiovoiteen levittämisen jälkeen, jottei sitä vahingossa joudu silmiin.

Oireet häviävät tavallisesti muutamassa päivässä ja iho paranee kokonaan jonkin ajan kuluttua, mutta uusiutumisen välttämiseksi on tärkeää saattaa hoito loppuun. Jos oireet eivät ala hävitä kahden viikon kulussa emulsioidehoidon aloittamisesta, ota yhteys lääkäriin, koska oireet voivat johtua muusta kuin sienitartunnasta.

Jos käytät enemmän Fungorin emulsiovoidetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Yleisimpiä yliannostuksen oireita ovat päänsärky, pahoinvointi, kipu sydänallassa ja huimaus.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Emulsiovoide voi aiheuttaa joskus kutinaa, ihmisen kesimistä, antapaikan kipua tai ärsytystä, pigmenttihäiriötä, ihmisen polttelun tunnetta, punoitusta ja rupia antapaikassa. Nämä vaarattomat oireet on erotettava yliherkkyyssreaktioista, mukaan lukien ihmottuma, joita on raportoitu satunnaisesti, ja jotka vaativat hoidon keskeyttämisen. Tästä syystä niistä olisi syytä kertoa lääkärille.

Yleiset haittavaikutukset (harvemalla kuin yhdellä 10:stä):

- ihmisen kesiminen, kutina.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (harvemalla kuin yhdellä 100:sta):

- ihmovauriot, ruvet, ihmospaino, pigmenttihäiriö, punoitus, tunne ihmisen polttelusta
- kipu, antapaikan kipu, antapaikan ärsytys.

Harvinaiset haittavaikutukset (harvemalla kuin yhdellä 1 000:sta):

- silmien ärsytys (jos voidetta menee vahingossa silmiin)
- kuiva iho, kosketusihottuma (kontaktidermatiitti), ekseema
- oireiden pahaneminen.

Haittavaikutukset, joiden yleisyys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- yliherkkyyys, ihmottuma.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Fungorin emulsiovoiteen säilyttäminen

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Fungorin emulsiovoide sisältää

- Vaikuttava aine on terbinafiinihydrokloridi, jota on 10 mg:aa grammassa emulsiovoidetta.
- Muut aineet ovat natriumhydroksidi, bentsyylialkoholi, sorbitaanistearaatti, setyylipalmitaatti, setyylialkoholi, stearyylialkoholi, polysorbaatti 60, isopropylmyristaatti ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukoko

Valkoinen, tasainen emulsiovoide.

Pakkauskoko: 15 g.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orion Oyj

Orionintie 1

02200 Espoo

Valmistaja

Orion Pharma

Orionintie 1

02200 Espoo

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 19.3.2015

Bipacksedel: Information till användaren

Fungorin 1 % kräm

terbinafin

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre inom 2 veckor eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Fungorin kräm är och vad det används för

Fungorin blockerar en reaktion i svampens ämnesomsättning, vilket gör att svampen dör och infektionen kan läka ut fortare.

Preparatet används för behandling av fotsvamp och svampinfektion mellan tårna.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

Terbinafin som finns i Fungorin kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fungorin kräm

Använd inte Fungorin kräm:

- om du är allergisk mot terbinafin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du misstänker att du har en svampinfektion i naglarna (t.ex. missfärgning eller förtjockning av nageln), kontakta läkare, för preparatet är inte avsett för behandling av svampinfektion i naglarna.

Varningar och försiktighet

Preparatet är endast avsett för utvärtes bruk. Krämen kan irritera ögonen. Om kräm av misstag kommer i kontakt med ögonen ska ögonen sköljas med rinnande vatten.

Man bör akta sig för att få läkemedlet i munnen (se även Om du har tagit för stor mängd av Fungorin kräm).

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Fungorin kräm.

Barn

Preparatet ska inte användas av barn under 12 år.

Andra läkemedel och Fungorin kräm

Man känner inte till några skadliga samverkningar mellan lokalt applicerad terbinafinkräm och andra läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Klinisk erfarenhet från användning av Fungorin kräm på gravida kvinnor saknas. Av denna orsak ska Fungorin kräm inte användas under graviditet om de inte är absolut nödvändigt.

Eftersom terbinafin utsöndras i bröstmjölk ska inte ammande mödrar använda Fungorin kräm.

Små barn ska inte komma i kontakt med hud som behandlats med Fungorin kräm inklusive brösten.

Körförmåga och användning av maskiner

Fungorin kräm har inga skadliga effekter på förmågan att köra eller att använda maskiner.

Fungorin kräm innehåller stearylalkohol och cetylalkohol

Stearylalkohol och cetylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).

3. Hur du använder Fungorin kräm

Använd alltid detta läkemedel enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är en gång dagligen under en vecka. Rengör och torka angripna områden noggrant innan krämen används. Lägg ett tunt lager kräm på och omkring angripen hud och gnid in lätt. Tvätta händerna efter behandlingen så att inte krämen av misstag kommer i ögonen.

Symtomen försvinner vanligtvis efter några dagar och huden läks helt efter någon tid, men det är viktigt att fullfölja behandlingen för att inte få återfall. Om symtomen inte har börjat försvinna inom två veckor efter att behandlingen med krämen påbörjats, kontakta läkaren eftersom besvär kan ha orsakats av något annat än svampinfektion.

Om du har tagit för stor mängd av Fungorin kräm

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. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

De mest allmänna symtomen är huvudvärk, illamående, smärta i hjärtratrakten och svindel.

4. Eventuella biverkningar

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

Krämen kan ibland försaka klåda, hudfjällning, smärta eller irritation vid appliceringsstället, pigmentstörningar, bränande känsla i huden, rodnad och sårskorpor vid appliceringsstället. Dessa ofarliga symtom ska man skilja från överkänslighetsreaktioner, inklusive utslag, som har rapporterats sporadiskt och fordrar avbrytning av behandlingen. Därför ska du informera läkaren om dem.

Vanliga biverkningar (hos färre än en av 10):

- hudfjällning, klåda.

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än en av 100):

- hudskador, sårskorpor, hudsjukdom, pigmentstörningar, rodnad, bränande känsla i huden
- smärta, smärta vid appliceringstället, irritation vid appliceringsstället.

Sällsynta biverkningar (hos färre än en av 1 000):

- irritation i ögonen (om krämen kommer i misstag i ögonen)
- torr hud, kontaktutslag (kontaktdermatit), eksem
- försämring av symtomen.

Biverkningar med ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- överkänslighet, utslag.

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.

webplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret

PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Fungorin kräm ska förvaras

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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

- Den aktiva substansen är terbinafinhydroklorid, varav finns 10 mg i ett gram av kräm.
- Övriga innehållsämnen är natriumhydroxid, bensylalkohol, sorbitanstearat, cetylpalmitat, cetylalkohol, stearylalkohol, polysorbat 60, isopropylmyristat och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Vit, jämn kräm.

Förpackningsstorlek: 15 g.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation

Orionvägen 1

02200 Esbo

Tillverkare

Orion Pharma

Orionvägen 1

02200 Esbo

Denna bipacksedeln ändrades senast 19.3.2015