

## Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

### Canesten 200 mg emätinpuikko, tabletti klotrimatsoli

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

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilokunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvooja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7 päivän jälkeen tai se huononee.

#### Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Canesten emätinpuikot ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinpuikkona
3. Miten Canesten emätinpuikkona käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Canesten emätinpuikkojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### 1. Mitä Canesten emätinpuikot ovat ja mihin niitä käytetään

Sienilääke Canesten emätinpuikkojen vaikuttava aine on klotrimatsoli. Imidatsolien ryhmään kuuluvalla klotrimatsolilla on laaja sieniä tappava tai niiden lisääntymistä ehkäisevä vaikutus. Se tehoaa mikro-organismeihin, kuten silsasieneen, hiivasieneen ja homesieneen.

Canesten emätinpuikkona käytetään klotrimatsolille herkkien sienten aiheuttamien emätintulehdusten ja ulkoisten sukupuolielinten tulehduksien hoitoon. Tulehdukset ovat yleensä *Candida*-hiivasienen aiheuttamia. Tulehduksen oireita ovat mm. kutina, polttava tunne, valkovuoto, punitus, turvotus ja arkuus.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinpuikkona

##### Älä käytä Canesten emätinpuikkona

- jos olet allerginen klotrimatsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

##### Varoitukset ja varotoimet

Hoitoa ei pidä aloittaa ilman lääkärin määräystä

- jos kyseessä on ensimmäinen emätintulehdus
- jos kyseessä on emätintulehdus raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana
- kroonisissa, toistuvissa tulehduksissa (enemmän kuin kaksi tulehdusta edellisen kuuden kuukauden aikana)
- jos olet alle 16-vuotias tai vaihdevuosi-iässä, jotta voidaan sulkea pois jonkin muun syyn, kuten klamydiainfektion ja syövän mahdollisuus
- jos sinulla on kuumetta ( $\geq 38^{\circ}\text{C}$ ), alavatsakipuja, selkäkipua, pahanhajuista vuotoa emättimestä, pahoinvohtia, verenvuotoa emättimestä ja/tai samanaikaista kipua hartioissa. Nämä oireet saattavat olla merkkejä gynekologisesta sairaudesta, kuten tulehduksesta, sukupuolitaudista tai kasvaimesta. Ota tällöin yhteys lääkäriin.

Canesten emätiinpuikkojen käyttöä ei suositella kuukautisten aikana, vaan hoito tulisi lopettaa juuri kuukautisten alkaessa.

Älä käytä tamponeja, emätiinhuuhteita, spermisidejä tai muita emättimeen tarkoitettuja valmisteita samaan aikaan Canesten emätiinpuikkojen kanssa.

Vältä yhdyntää valmisten käytön aikana, sillä tulehdus saattaa tarttua sukupuolikumppaniisi. Jos sukupuolikumppanillasi on hiivatulehduksen oireita, ne tulisi hoitaa samaan aikaan tulehduksen uusiutumisen ehkäisemiseksi.

Lateksista valmistettujen ehkäisyvalmisteiden, kuten kondomien ja pessaarien, teho saattaa heiketä.

Emätiinpuikkoja ei saa niellä.

## **Lapset ja nuoret**

Alle 16-vuotiaat nuoret eivät saa käyttää Canesten emätiinpuikkoja ilman lääkärin määräystä.

### **Muut lääkevalmisteet ja Canesten emätiinpuikot**

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Jos käytät vaikuttavana aineena takrolimuusia tai sirolimuusia sisältävää suun kautta otettavaa lääkettä, ota yhteyttä lääkäriin ennen kuin käytät emättimeen annosteltavia Canesten -valmisteita. On myös mahdollista, että tiettyjen lääkkeiden pitoisuus veressä kasvaa, jos niitä käytetään samanaikaisesti Canesten emätiinpuikkojen kanssa. Kysy lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma jonkin lääkkeen käytöstä samanaikaisesti Canesten emätiinpuikkojen kanssa.

### **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

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

Jos hoitoon on tarvetta kolmen ensimmäisen raskauskuukauden aikana, tulee lääkärin kanssa puhua ennen hoidon aloittamista. Raskauden aikana ei tule käyttää asetinta. Raskauden aikana emätiinpuikot työnnetään sormella emättimeen ilman asetinta, ettei kohdunkaula vahingoittuisi.

Canesten emätiinpuikkoja voi käyttää imetyksen aikana.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Canesten emätiinpuikolla ei ole haitallista vaikutusta tai on erittäin vähäinen vaiketus ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

## **3. Miten Canesten emätiinpuikkoja käytetään**

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkikenkilökunta on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

200 mg:n emätiinpuikko: yksi emätiinpuikko asetetaan syvälle emättimeen iltaisin kolmena perättisenä päivänä.

Emätiinpuikko työnnetään pakkauksessa olevan asettimen avulla mahdollisimman syvälle emättimeen nukkumaan mennessä. Tämä tapahtuu helpoimmin selin makuulla, jalat hieman kohotettuina.

Emättimessä on oltava kosteutta, jotta puikot sulaisivat kokonaan. Muutoin on mahdollista, että liukenevemmät puikot kappaleita tulee ulos emättimestä. Jos puikko ei ole sulanut täydellisesti seuraavaan iltaan mennessä, on harkittava Canesten emätiinvoiteen käyttöä.

Yleensä tulehdus on sekä emättimessä että ulkoisissa sukupuolielimissä. Jos hiivasienitulehdus on levinnyt ulkoisiin sukupuolielimiin, tulisi emätiinpuikkohoitoa täydentää paikallishoitovalmisteilla

(Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoide tai Canesten Kombi tai Canesten Soft Kombi - yhdistelmäpakaus, jotka sisältävät Canesten 10 mg/g emulsiovoiteen ja yhden Canesten 500 mg emätinpuikon). Ulkoisten sukupuolielinten hoidossa emulsiovoidetta/emätinemulsiovoidetta levitetään ohuelti hoidettavalle alueelle 2–3 kertaa päivässä, kunnes oireita ei enää ole ollut 3 päivään, yleensä yhteenä 1–2 viikon ajan.

Jos tulehdusen oireet eivät ole merkittävästi parantuneet seitsemän päivän kuluessa hoidon aloituksesta, on otettava yhteyttä lääkäriin, jotta taudinaihettaja saataisiin varmistettua. Mikäli oireet pahenevat lääkehoidon aikana, on Canesten emätinpuikkojen käyttö keskeytettävä heti ja otettava yhteyttä lääkäriin.

Valmiste on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 16-vuotiaille nuorille.

Canesten emätinpuikot ovat hajuttomia eivätkä ne värijää alusvaatteita.

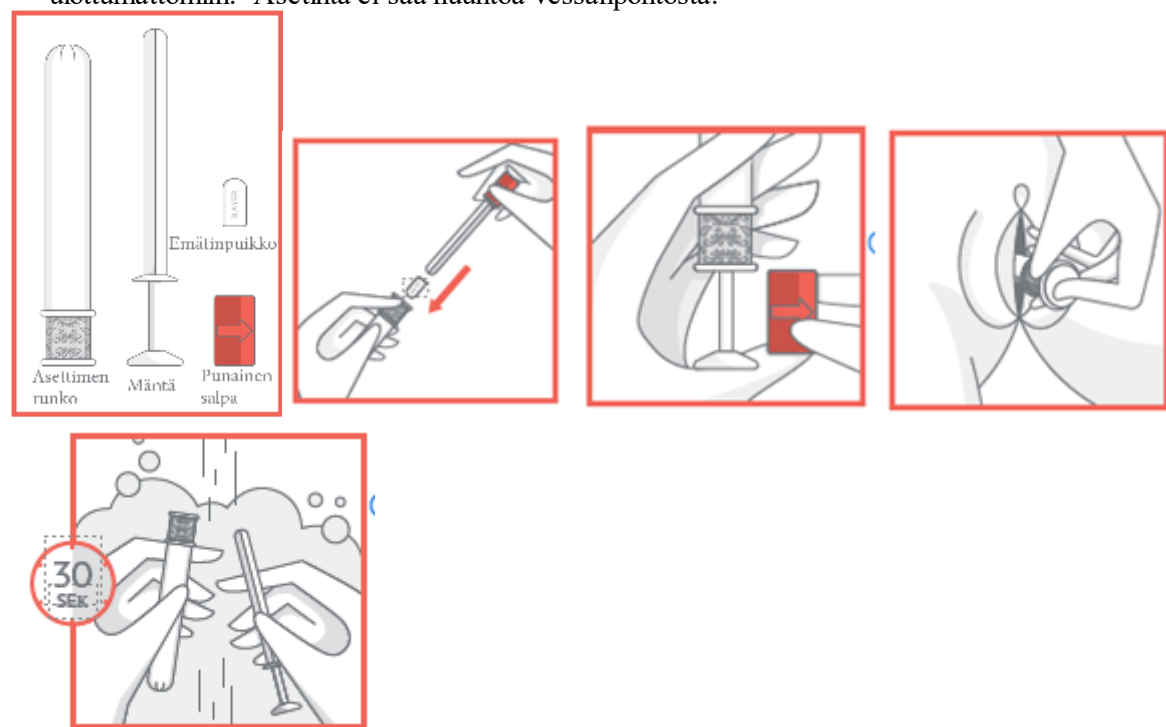
## Käyttöohje

*200 mg emätinpuikot:*

Pese kätesi ennen kuin otat emätinpuikon ja asettimen pakkauksesta ja uudelleen asettimen käytön jälkeen.

1. Ota asetin pakkauksesta ja vedä mäntä jossa on punainen salpa irti asettimen rungosta.
2. Aseta emätinpuikko asettimen rungon avoimeen päähän puikon kaareva puoli alaspin. Paina mäntää jossa on punainen salpa asettimen rungon sisälle kunnes tunnet naksahduksen.
3. Naksahduksen tunnuttua irrota salpa männästä. Työnnä asetin varovaisesti emättimeen kuvioidun pitoalueen syvyyteen saakka.
4. Pidä asettimen rungon kuvioidusta pitoalueesta ja varovaisesti työnnä mäntä loppuun saakka, kunnes se pysähtyy ja emätinpuikko vapautuu.
5. Käytön jälkeen irrota kaikki osat pesemistä varten ja pese ne läpikotaisin kuumassa (ei kiehuvassa) saippuavedessä. Huuhtele 30 sekunnin ajan ja kuivaa osat huolellisesti. Säilytä puhtaassa ja turvallisessa paikassa.

Uudelleenkäytöö varten varmista, että punainen salpa on asetettu kunnolla mäntään kiinni, ja toista toimenpiteet kohdasta 2 alkaen. Viimeisen käytön jälkeen hävitä asetin turvallisesti, lasten ulottumattomiin. Asetinta ei saa huuhtoa vessanpöntöstä.



*Emätinpuikon asettaminen ilman asetinta:  
Emätinpuikko asetetaan emättimeen sormin.*

**Jos käytät enemmän Canesten emätinpuikkoja kuin sinun pitäisi**

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.

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

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Haittavaikutuksia voi esiintyä seuraavien esiintymistileyn mukaan:

**Yleinen**, voi esiintyä alle 1 henkilöllä kymmenestä:

- polttava tunne

**Melko harvinainen**, voi esiintyä alle 1 henkilöllä sadasta:

- vatsakipu
- kutina
- ihan punoitus/ärsytys

**Harvinainen**, voi esiintyä alle 1 henkilöllä tuhannesta:

- yliherkkysreaktiot
- turvotus
- ihottuma
- emätinverenvuoto

**Yleisyys tunteeton**, koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin

- ihan kesiminen sukupuolielimissä
- epämukava tunne emättimessä
- kipu emättimessä
- pahoinvohti
- nokkosihottuma
- emättimen valkovuoto
- kipu

**Keskeytä hoito**, jos sinulla esiintyy paikallisia haittavaikutuksia tai allergisia reaktioita (mukaan lukien anafylaktinen reaktio, angioedeema (turvotus), verenpaineen laskeminen, hengenahdistus ja/tai pyörtyminen).

Paikalliset reaktiot voivat muistuttaa hoidettavan sairauden oireita, joten tulehdusoireiden erottaminen lääkkeen aiheuttamista haittavaikutuksista voi joskus olla vaikeaa.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 Fimea

## **5. Cane sten emätiinpuikkojen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) 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 Cane sten emätiinpuikot sisältävät**

- Vaikuttava aine on klotrimatsoli. Yksi emätiinpuikko sisältää 200 mg klotrimatsolia.
- Muut aineet: kalsiumlaktaattipentahydraatti, krospovidoni, vedetön kolloidinen piidioksiidi, laktoosimonohydraatti, magnesiumstearaatti, maissitärkkelys, hypromellose, mikrokiteinen selluloosa ja maitohappo.

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko**

*Canesten 200 mg emätiinpuikko, tabletti:* 3 emätiinpuikkoa (valkoinen puikko, merkinnät NR ja Bayer) foliopakkauksessa ja asetin.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

#### **Myyntiluvan haltija**

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku, Suomi

#### **Valmistaja**

GP Grenzach Produktions GmbH, Grenzach-Wyhlen, Saksa

#### **Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltija:**

Bayer Oy, Consumer Health, PL 7302151 Espoo. Puh. 020 78521.

**Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 11.4.2022**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Canesten 200 mg vaginaltablett klotrimazol

**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 din 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 eller om du mår sämre efter 7 dagar.

#### I den här bipackse del finns information om följande:

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

#### 1. Vad Canesten vaginaltablett är och vad de används för

Den aktiva substansen i Canesten vaginaltablett är klotrimazol. Det är ett imidazolderivat med ett brett spektrum av aktivitet mot svampinfektioner. Ämnet antingen dödar eller begränsar svamparnas tillväxt och förökning. Klotrimazol är aktivt mot mikroorganismer såsom hudsvamp, jästsvamp och mögelsvamp.

Canesten vaginaltablett används för behandling av infektioner i slidan och de yttre könsorganen som förorsakats av svampar känsliga för klotrimazol. Infektionerna är vanligtvis orsakade av jästsvampen *Candida*. Symtom på infektionen är bl.a. klåda, sveda, vita flytningar, rodnad, svullnad och ömhet.

#### 2. Vad du behöver veta innan du använder Canesten vaginaltablett

##### Använd inte Canesten vaginaltablett

- om du är allergisk mot klotrimazol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

##### Varningar och försiktighet

Behandlingen ska inte påbörjas utan läkarordination

- om det är fråga om din första underlivsinfektion
- om det är fråga om underlivsinfektion under de första tre månader av graviditet
- om du haft kroniskt återkommande infektioner under en lång period (mer än 2 infektioner under det gångna sex månader)
- om du är under 16 år eller i klimakterieåldern för att utesluta andra orsaker som klamydia eller cancer
- om du har feber ( $\geq 38^{\circ}\text{C}$ ), smärkor i nedre buken, ryggsmärkor, illaluktande flytning från slidan, illamående, blödningar från slidan och/eller samtidig smärta i skuldrorna. Dessa symtom kan vara tecken på en gynækologisk sjukdom som t.ex. infektion, könssjukdom eller tumör. I sådana fall ska du kontakta en läkare.

Behandling med Canesten vaginaltablettter rekommenderas inte under pågående menstruation utan behandlingen bör avbrytas strax innan mensem börjar.  
Tamponer, vätskor för sköljning av slidan, spermicider eller andra preparat för vaginalt bruk bör inte användas samtidigt med Canesten.

Undvik samlag under behandlingen med preparatet eftersom infektionen kan smitta på sexpartner. En eventuell sexualpartner med symptom på svampinfektion ska behandlas samtidigt för att förhindra infektionsåterfall.  
Canesten kan minska effekten av preventivmedel som är tillverkade av latex, så som kondom och pessar.

Canesten vaginaltablettter ska inte sväljas.

## Barn och ungdomar

Canesten vaginaltablett ska inte användas av barn och ungdomar under 16 år utan läkarordination.

## Andra läkemedel och Canesten vaginaltablettter

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Om du tar läkemedel som innehåller takrolimus eller sirolimus som aktiv substans via munnen, kontakta läkare innan du börjar använda vaginala Canesten preparat.  
Det är även möjligt att koncentrationen av vissa läkemedel stiger i blodet om de används samtidigt med Canesten vaginaltablettter. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du är osäker på samtidig användning av ett läkemedel under behandling med Canesten vaginaltablettter.

## 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.

Om en behandling skulle behövas under de tre första månaderna av graviditeten ska läkare konsulteras innan behandlingen inleds. Under graviditet bör applikator inte användas. Under graviditet förs vaginaltablettten i i slidan med fingrarna utan applikator för att undvika skada på livmoderhalsen.

Canesten vaginaltablettter kan användas under amning.

## Körförmåga och användning av maskiner

Canesten vaginaltablettter har ingen eller försumbar effekt eller mycket mindre effekt på förmågan att framföra eller använda maskiner.

## 3. Hur du använder Canesten vaginaltablettter

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

Vaginaltablettter 200 mg: 1 vaginaltablett införs djupt in i slidan varje kväll i 3 dagars tid.  
Vaginaltablettten ska med hjälp av medföljande applikator införas så djupt in i slidan som möjligt vid sängdags. Detta utförs bäst i rygg läge med lätt uppdragna ben. Slidan måste vara fuktig för att vaginaltablettterna ska upplösas helt. Annars kan det hända att osmälta delar av tabletten kommer ut ur slidan. Om vaginaltablettten inte upplösts helt innan nästa kväll, bör du överväga att använda Canesten vaginalkräm istället.

Oftast är både slidan och de yttre könsorganen infekterade. Om jästsvampinfektionen spritt sig till de yttre könsorganen, bör behandlingen med vaginaltablettterna kompletteras med lokala beredningsformer av Canesten (Canesten 20 mg/g vaginalkräm eller Canesten Kombi eller Canesten Soft Kombi kombinationsförpackning, som innehåller Canesten 10 mg/g kräm och en Canesten vaginaltablett/vaginalkapsel 500 mg). De yttre könsorganen ska behandlas med Canesten

kräm/vaginalkräm som stryks på tunt 2–3 gånger per dygn tills det förflutit 3 dygn efter att besvären försvunnit, vilket innebär en total behandlingstid på 1–2 veckor.

Om symtomen av svampinfektion inte tydligt avklingat inom sju dygn efter inledd behandling ska läkare konsulteras för att kontrollera orsaken till infektionen. Om symtomen förvärras under behandlingen med Canesten ska behandlingen genast avslutas och läkare konsulteras.

Preparatet är avsett för vuxna och barn som är minst 16 år.

Canesten vaginaltablett är luktfria och missfärgar inte underkläderna.

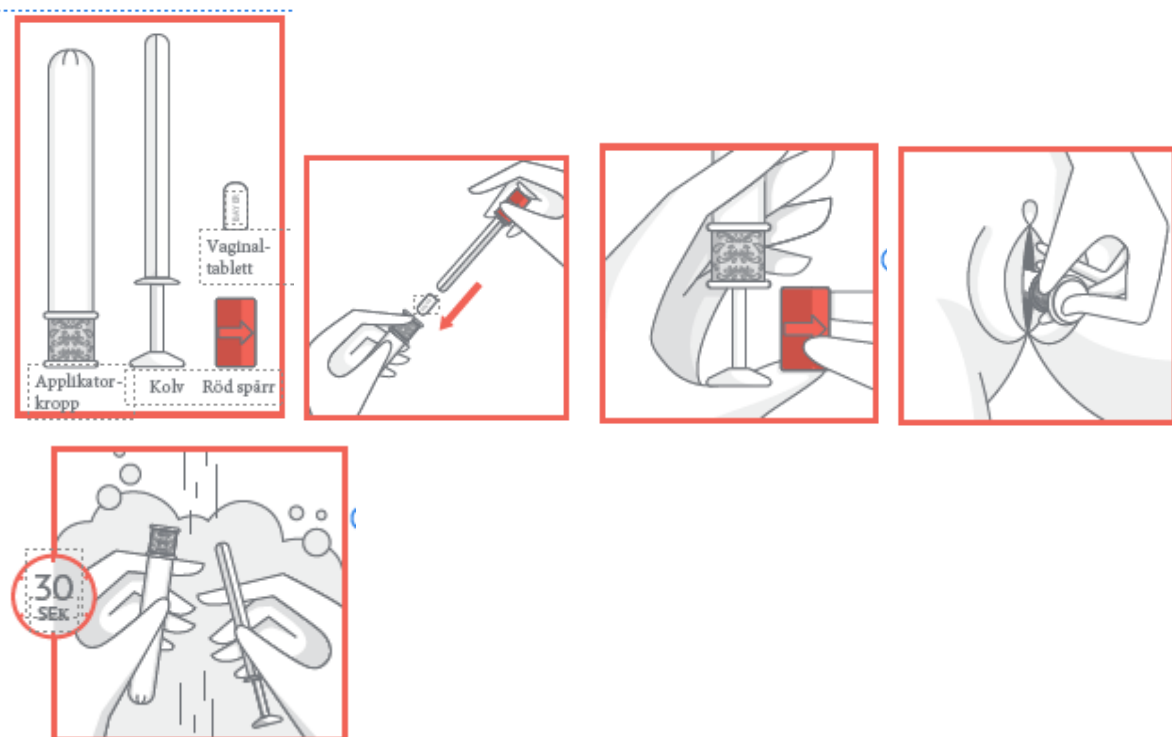
### Bruksanvisning

*Vaginaltabletter 200 mg:*

Tvätta händerna innan du tar ut vaginaltableten och applikatorn från förpackningen och igen efter att du använt applikatorn.

1. Ta ut applikatorn från förpackningen och dra ut kolven och den röda spärren från applikatorkroppen.
2. Placera vaginaltableten I den öppna änden av applikatorkroppen. Den kurvade änden av vaginaltableten placeras nedåt. Tryck kolven och spärren in i applikatorkroppen till dess att du känner ett klick.
3. Efter klicket, ta av spärren från kolven. För sedan försiktigt in applikatorn i slidan, upp till den mönstrade greppzonen.
4. Håll applikatorkroppen vid den mönstrade greppzonen och tryck försiktigt in kolven hela vägen tills det tar stop och tabletten frigörs.
5. Efter användning, ta isär alla delar för rengöring och rengör noga i varmt (ej kokande) tvålsvatten. Skölj i 30 sekunder och torka delarna omsorgsfullt. Förvara delarna på en ren och säker plats.

Vid återanvändning, säkerställ att den röda spärren åter sätts fast på kolven och repetera processen från steg 2. Efter sista användningen, kasta applikatorn på en säker plats, utom räckhåll för barn. Applikatorn får inte spolas ned i toaletten.



*Applicering av en vaginaltablett utan applikator:*  
Vaginaltabletten appliceras i slidan med fingrarna.

### **Om du använt för stor mängd av Canesten vaginaltabletter**

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 (0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

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

## **4. Eventuella biverkningar**

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

Biverkningar kan uppstå enligt följande frekvensdata:

**Vanliga**, inte mer än 1 patient av 10

- brännande känsla

**Mindre vanliga**, inte mer än 1 patient av 100

- magsmärter
- klåda
- rodnad/irritation

**Sällsynta**, inte mer än 1 patient av 1000

- allergiska reaktioner
- svullnad
- utslag
- blödning från slidan

**Ingen känd frekvens** (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- fjällande hud på könsorganen
- obekväm känsla i könsorganen
- smärta i könsorganen
- illamående
- nässelutslag
- vaginal flytning
- smärta

**Du ska avbryta behandlingen** om du upplever lokala biverkningar eller allergiska reaktioner (inklusive anafylaktisk reaktion, angioödem (svullnad), blodtrycksfall, andfåddhet och/eller svimning).

De lokala reaktionerna kan påminna om de symtom som själva infektionen förorsakar. Ibland kan det därför vara svårt att avgöra om symtomen beror på infektionen eller på läkemedelsbiverkning.

### **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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 Fimea

## 5. Hur Canesten vaginaltablett ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg.dat.. 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 klotrimazol. Varje vaginaltablett innehåller 200 mg klotrimazol.
- Övriga innehållsämnen är kalciumlaktatpentahydrat, krospovidon, vattenfri kolloidal kiseldioxid, laktosmonohydrat, magnesiumstearat, majsstärkelse, hypromellos, mikrokristallin cellulosa och mjölkpsyra.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

*Canesten 200 mg vaginaltablett:* 3 st. vaginaltablett (vita, märkta med NR och Bayer) i folieförpackning. Förpackningen innehåller också en applikator för vaginaltableten.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### Innehavare av godkännande för försäljning

Bayer Oy, Pansiovägen 47, 20210 Åbo, Finland

#### Tillverkare

GP Grenzach Produktions GmbH, Grenzach-Wyhlen, Tyskland.

### För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Bayer Oy, Consumer Health, PB 73, 02151 Esbo. Tel. 020 78521.

**Denna bipacksedel ändrade senast 11.4.2022**