

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoide klotrimatsoli

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

Käytä tästä lääketötä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. 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 pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 7 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Canesten emätinemulsiovoide on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinemulsiovaidetta
3. Miten Canesten emätinemulsiovaidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Canesten emätinemulsiovoiteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Canesten emätinemulsiovoide on ja mihin sitä käytetään

Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoiteen vaikuttava aine, klotrimatsoli, on sienilääke. Se on imidatsolien ryhmään kuuluva aine, jolla on laaja sieniä tappava tai niiden lisääntymistä ehkäisevä vaiketus. Se tehoaa mikro-organismeihin, kuten silsasieneen, hiivasieneen ja homesieneen.

Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoide on tarkoitettu emättimen ja ulkoisten sukupuolielinten sienitulehdusten paikallishoitoon. Nämä tulehdusset ovat yleensä *Candida*-hiivasienen aiheuttamia. Tulehduksen oireita ovat mm. kutina, polttava tunne, valkovuoto, punoitus, turvotus ja arkuus.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinemulsiovaidetta

Älä käytä Canesten emätinemulsiovaidetta

- 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 emättintulehdus
- jos kyseessä on emättintulehdus raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana
- kroonisissa, toistuvissa tulehduksissa (enemmän kuin kaksi tulehdusta edellisen kuuden kuukauden aikana)
- jos olet alle 16-vuotias tai vaihdevuosi-jässä, 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, pahoinvointia, verenvuotoa emättimestä ja/tai samanaikaista kipua hartioissa. Nämä oireet saattavat olla merkkejä gynekologisesta sairaudesta, kuten tulehduksesta, sukupuolitaudista tai kasvaimesta. Ota tällöin yhteys lääkäriin.

Canesten emätinemulsiovoiteen 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 emätinemulsiovoiteen 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.

Varo voiteen joutumista silmiin. Emätinemulsiovoidetta ei saa niellä.

Lapset ja nuoret

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

Muut lääkevalmisteet ja Canesten emätinemulsiovoide

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 emätinemulsiovoiteen kanssa. Kysy lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma jonkun lääkkeen käytöstä samanaikaisesti Canesten emätinemulsiovoiteen kanssa.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä 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 emätiintulehduksen hoidossa tulee käyttää klotrimatsolia sisältäviä emätiinpuikkoja, sillä ne voi työntää emättimeen ilman asetinta.

Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoidetta voi käyttää raskauden aikana vain ulkoisten sukupuolielinten sienitulehdusten paikallishoitoon.

Canesten emätinemulsiovoidetta voi käyttää imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Canesten emätinemulsiovoiteella ei ole haitallista vaikutusta tai on erittäin vähäinen vaikutus ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Canesten emätinemulsiovoide sisältää setostearyylialkoholia ja bentsyylialkoholia

- Setostearyylialkoholi saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).
- Tämä lääkevalmiste sisältää 2 g bentsyylialkoholia per 100 g. Bentsyylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita ja lievää paikallisärsyystä.

3. Miten Canesten emätinemulsiovoidetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkikenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Emättimen sienitulehdussa annostellaan asettimellinen emätinemulsiovoidetta iltaisin ennen nukkumaanmenoja kolmena perättäisenä päivänä. Emätinemulsiovoide työnnetään kertakäyttöasennimen avulla mahdolisimman syvälle emättimeen. Hoito voidaan uusia tarvittaessa.

Ulkoisten sukupuolielinten hiivasienitulehdussissa Canesten 20 mg/g emätinemulsiovaidetta levitetään ohuelti 2–3 kertaa päivässä tulehtuneelle alueelle (naisilla ulkoisiin sukupuolielimiin ja peräaukkoon, miehillä terskaan ja esinahkaan). Ulkoisten sukupuolielinten hiivasienitulehdusten hoidon kestoaike naisilla ja miehillä on yleensä vähintään 1–2 viikkoa.

Jos hiivasieni-infektion oireet eivät ole merkittävästi parantuneet seitsemän päivän kuluessa hoidon aloituksesta, on otettava yhteyttä lääkäriin, jotta taudinalihetutta saataisiin varmistettua. Mikäli oireet pahenevat lääkehoidon aikana, on Canesten emätinemulsiovoiteen käyttö keskeytettävä heti ja otettava yhteyttä lääkäriin.

Valmiste on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 16-vuotiaille nuorille.

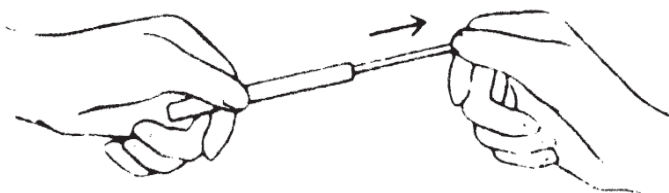
Jos olet yliherkkä setostearyylialkoholle (emätinemulsiovoiteessa oleva apuaine), tulisi tällöin käyttää emätinpuikkoja emätinemulsiovoiteen sijasta.

Canesten emätinemulsiovoide on hajuton eikä se värijää alusvaatteita.

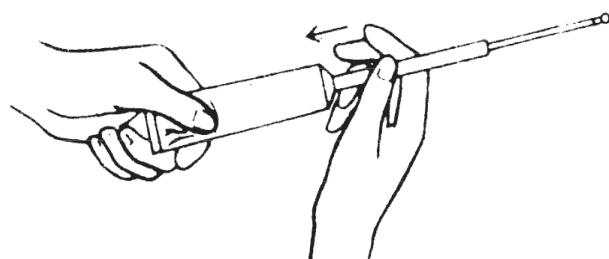
Käyttöohje

Kertakäyttöasettimen käyttäminen:

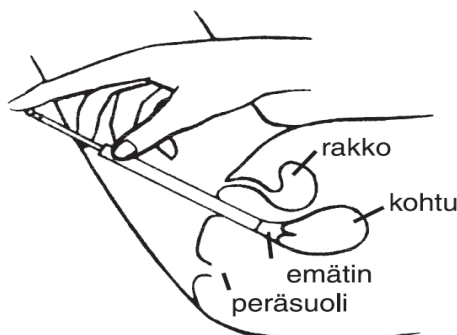
1. Vedä kertakäyttöasettimen mäntä niin pitkälle ulospäin kuin mahdollista.



2. Aukaise voideputki, riko putken suulla oleva alumiinikalvo kierrekorkin käänöpuolen tähän tarkoitukseen olevalla kärjellä. Kiinnitä kertakäyttöasetin putkiloon. Täytä asetin puristamalla putkiloa varovasti ja painamalla samalla asetinta kevyesti putkiloa vasten.



3. Poista kertakäyttöasetin putkilosta, vie se mahdollisimman syvälle emättimeen (parhaiten selinmakuulla) ja tyhjennä se painamalla mäntä pohjaan saakka.



4. Hävitä kertakäyttöasetin käytön jälkeen.
5. Käytön aikana ja sen jälkeen voidaan havaita ulos valunutta emätinemulsiovoidetta, joka ei värijää alusvaatteita.

Jos käytät enemmän Canesten 20 mg/g emätinemulsiovoidetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä 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 apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Haittavaikutuksia voi esiintyä seuraavien esiintymistileyksien mukaan:

Yleinen, voi esiintyä alle 1 henkilöllä kymmenestä:

- polttava tunne

Melko harvinainen, voi esiintyä alle 1 henkilöllä sadasta:

- vatsakipu
- kutina
- ihmisen punoitus/ärsytyys

Harvinainen, voi esiintyä alle 1 henkilöllä tuhannesta:

- yliherkkysreaktiot
- turvotus
- ihottuma
- emätinverenvuoto

Yleisyys tunteeton, koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin

- ihmisen kesiminen sukupuolielimissä
- epämukava tunne emättimessä
- kipu emättimessä
- pahoinvoindi
- 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 lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. 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 emätinemulsiovoiteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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 aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Cane sten emätinemulsiovoide sisältää

- Vaikuttava aine on klotrimatsoli. 1 g emätinemulsiovoidetta sisältää 20 mg klotrimatsolia.
- Muut aineet ovat sorbitaanistearaatti, polysorbaatti 60, setyylipalmitaatti, setostearyylialkoholi, 2-oktyylidodekanoli, bentsyylylalkoholi ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

- Valkoinen emulsiovoide aluminiiniputkessa, pakkauskoko 20 g.
- Valkoinen emulsiovoide aluminiiniputkessa, pakkauskoko 20 g. Pakaus sisältää 3 asetinta.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku, Suomi

Valmistaja

Kern Pharma S.L., E-08228 Terrassa, Espanja

ja

GP Grenzach Produktions GmbH, Grenzach-Wyhlen, Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltija:

Bayer Oy, Consumer Health, PL 73, 02151 Espoo. Puh. 020 78521.

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 16.3.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Canesten 20 mg/g vaginalkräm klotrimazol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. 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 denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Canesten vaginalkräm är och vad det används för

Den aktiva substansen i Canesten 20 mg/g vaginalkräm, klotrimazol, är ett svampdödande medel. 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 mikro-organismer så som hudsvamp, jästsvamp och mögelsvamp.

Canesten 20 mg/g vaginalkräm används för lokal behandling av svampinfektioner i slidan och de yttre könsorganen. Dessa infektioner 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 vaginalkräm

Använd inte Canesten vaginalkräm

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

Varningar och försiktighet

En behandling med Canesten bör 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 (mer än 2 infektioner under det föregående sex månader)
- om du är under 16 år eller i klimakterieåldern för att utesluta andra orsaker som klamydia eller cancer
- om du har feber ($\geq 38^{\circ}\text{C}$), smärtor 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 gynakologisk sjukdom som t.ex. infektion, könssjukdom eller tumor. I sådana fall ska du kontakta en läkare.

Behandling med Canesten vaginalkräm rekommenderas inte under pågående menstruation utan behandlingen bör avbrytas strax innan menses börjar.

Tamponger, 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 symtom 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.

Undvik att få kräm i ögonen. Canesten vaginalkräm ska inte sväljas.

Barn och ungdomar

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

Andra läkemedel och Canesten vaginalkräm

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

Om du tar läkemedel med de verksamma substanserna takrolimus och sirolimus via munnen, kontakta läkare innan du börjar använda vaginala Canestenpreparat.

Det är även möjligt att koncentrationen av vissa läkemedel stiger i blodet om de används samtidigt med Canesten vaginalkräm. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du är osäker på samtidig användning av ett läkemedel under behandling med Canesten vaginalkräm.

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. Vid underlivsinfektion under graviditeten bör vaginaltablett innehållande klotrimazol användas, eftersom de kan föras in i slidan utan applikator.

Canesten 20 mg/g vaginalkräm skall användas under graviditet endast för lokal behandling av svampinfektioner i de yttre könsorganen.

Canesten vaginalkräm kan användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

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

Canesten vaginalkräm innehåller cetostearylalkohol och bensylalkohol

- Cetostearylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).
- Detta läkemedel innehåller 2 g bensylalkohol per 100 g. Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner och mild lokal irritation.

3. Hur du använder Canesten vaginalkräm

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.

Vid behandling av svampinfektioner i slidan är den vanliga dosen en applikator fyllt med kräm på kvällen före sängdags under tre dagar i följd. Vaginalkrämen appliceras med engångsapplikatorn så djupt i slidan som möjligt. Vid behov kan behandlingen upprepas.

För behandling av jästsvampinfektioner i de yttre könsorganen stryks Canesten vaginalkräm 20 mg/g tunt på det inflammerade området (hos kvinnor på de yttre könsorganen och ändtarmsmynningen, hos män på ollonet och förhuden) 2–3 gånger dagligen. Behandlingstiden för jästsvampinfektion i de yttre könsorganen är i allmänhet minst 1–2 veckor hos kvinnor och män.

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 vaginalkräm ska behandlingen genast avslutas och läkare konsulteras.

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

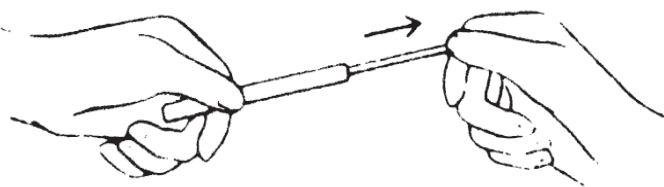
Om du är överkänslig mot cetostearylalkohol (hjälpmittel i vaginalkrämen) bör du använda vagitorier i stället för vaginalkräm.

Canesten är en luktlig kräm som inte missfärgar underkläderna.

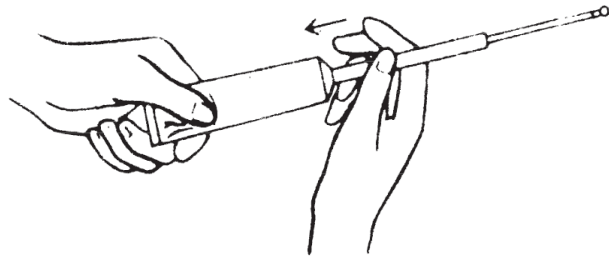
Bruksanvisning

Användning av engångsapplikatorn:

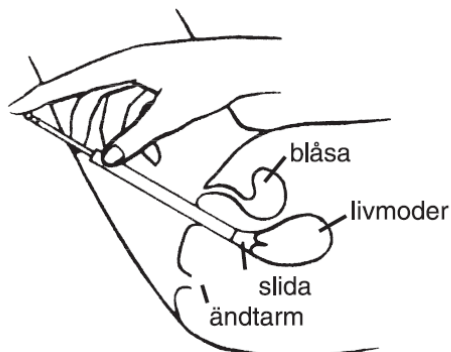
1. Drag ut engångsapplikatorns kolv så långt så möjligt.



2. Öppna tuben, bryt aluminiumförseglingen i tubens mynning med hjälp av spetsen på skruvkorkens baksida. Sätt fast engångsapplikatorn på tuben. Fyll applikatorn genom att trycka försiktigt på tuben och håll samtidigt applikatorn lätt tryckt mot tuben.



3. Avlägsna engångsapplikatorn från tuben och för in den så djupt som möjligt i slidan (detta görs bäst om du ligger på rygg) och töm applikatorn genom att trycka in applikatorns kolv i hela dess längd.



4. Släng bort engångsapplikatorn efter användning.

5. Rester av vaginalkräm kan observeras under och efter behandlingen. Den missfärgar ej underkläderna.

Om du använt för stor mängd av Canesten vaginalkräm

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

- bränning 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
- obekvämt 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 själva infektionen förorsakar. Ibland kan det därför vara svårt att avgöra om symtomen beror på svampinfektionen eller på biverkningar förorsakade av Canesten.

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 Canesten vaginalkräm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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. 1 g vaginalkräm innehåller 20 mg klotrimazol.
- Övriga innehållsämnen är sorbitanstearat, polysorbit 60, cetylpalmitat, cetostearylalkohol, 2-oktyldodekanol, bensylalkohol och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

- Vit emulsionskräm i en aluminiumtub, förpackningsstorlek 20 g.

- Vit emulsionskräm i en aluminiumtub, förpackningsstorlek 20 g. Förförpackningen innehåller 3 applikatorer.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Bayer Oy, Pansiovägen 47, 20210 Åbo, Finland

Tillverkare

Kern Pharma S.L., E-08228 Terrassa, Spanien

och

GP Grenzach Produktions GmbH, Grenzach Wyhlen, Tyskland

För ytterligare upplysningar om detta läke medel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

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

Denna bipacksedel ändrades senast 16.3.2022