

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Corsodyl 2 mg/ml liuos suuonteloon

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Klooriheksidiiniglukonaatti 2 mg/ml

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Liuos suuonteloon.

Kirkas, väritön liuos.

## **4. KLIINISET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Tilapäisesti proteesin aiheuttamassa suutulehduksessa. Tilapäisesti ientulehdusta aiheuttavien bakteeripeitteiden kasvun torjuntaan silloin, kun hampaiden mekaaninen puhdistaminen on syystä tai toisesta vaikeutunut, esim. hammas- ja leukamurtumissa, sekä monimutkaisia, kiinteitä oikomislaitteita käytettäessä.

Hammasläänin tai läänin määräyksestä: Pre- ja postoperatiivinen desinfiointi suukirurgiassa ja parodontalisessa kirurgiassa.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### Annostus

##### **Aikuiset:**

Suuta huuhdellaan n. 10 ml:lla liuosta noin minuutin ajan kahdesti päivässä. Huuhtomisen jälkeen liuos syljetään pois.

Suukirurgian yhteydessä liuosta käytetään ennen leikkausta.

Parodontalisessa kirurgiassa Corsodyl-liuosta käytetään 1–3 viikon ajan leikkauksen jälkeen.

Ientulehduksessa suositellaan korkeintaan n. 1 kk:n käyttöä.

Hammasproteesin aiheuttamaa stomatiittia voidaan hoitaa puhdistamalla proteesi ja liottamalla sitä Corsodyl-liuoksessa 15 minuutin ajan kahdesti päivässä.

Käyttäjiä tulee neuvoa ottamaan yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen, jos oireet jatkuvat.

Ilmoitettua annosta ei saa ylittää.

## *Pediatriset potilaat*

Alle 12-vuotiaalle lapsille vain terveydenhuollon ammattilaisen ohjeen mukaan.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

### **4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

Valmiste on tarkoitettu käytettäväksi suun kautta.

Valmistetta ei saa niellä.

Liuoksen joutumista silmiin tai korviin on välttää. Mikäli liuosta joutuu silmiin, on silmät huuhdeltava nopeasti runsaalla vedellä.

Liuoksen käyttö on lopetettava ja kysyttää neuvoa terveydenhuollon ammattilaiselta, jos suussa esiintyy aristusta, turvotusta tai ärsytystä.

Liuoksen käyttö on lopetettava ja välittömästi hakeuduttava lääkärin hoitoon, jos ilmenee turvotusta tai hengitysvaikeuksia.

Hoidon alussa voi ilmetä ohimeneviä häiriöitä makuaistissa ja tunnottomuutta, kihelmointia tai polttavaa tunnetta kielessä. Nämä vaikutukset yleensä vähenevät hoidon aikana. Mikäli tila on jatkuvaa, on kysyttää neuvoa terveydenhuollon ammattilaiselta.

Kielen ja hampaiden värijäytymistä voi esiintyä. Värijäytymät eivät ole pysyviä ja niitä voidaan estää vähentämällä värijäävien ruokien, kuten teen, kahvin tai punaviihin nauttimista. Hammasproteesien värijäytymät voidaan estää puhdistamalla ne tavanomaisella proteesien puhdistusaineella. Joissakin tapauksissa ammattilaisen antama hoito (hammaskiven poisto ja kiillotus) voi olla tarpeen, että värijäytymät saadaan kokonaan poistettua.

Klooriheksidiini-liuos on yhteensopimaton anionisten aineiden kanssa, joita esiintyy yleensä tavallisissa hammastahnoissa. Sen vuoksi hammastahnaa tulisi käyttää ennen klooriheksidiini-liuosta (suu huuhdellaan käyttökertojen välillä), tai eri aikaan päivästä.

Ei pitkäaikaiskäyttöön ilman hammaslääkärin ohjetta.

### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Kliinisesti merkittäviä yhteisvaikutuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa ei ole tiedossa.

Klooriheksidiini on yhteensopimaton anionisten aineiden kanssa, esimerkiksi lauryylisulfaatin kanssa (katso kohta 4.4).

### **4.6 Heềmällisyys, raskaus ja imetys**

Valmisteella ei ole todettu haitallisia vaikutuksia sikiöön käytettäessä raskauden aikana eikä lapseen käytettäessä rintaruokinnan aikana.

Valmistetta voi käyttää raskauden ja rintaruokinnan aikana.

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Corsodyl-liuoksella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

## **4.8 Haittavaikutukset**

Haittavaikutukset on luokiteltu elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan.

Yleisyydessä käytetään luokitusta:

hyvin yleinen	$\geq 1/10$
yleinen	$\geq 1/100, < 1/10$
melko harvinainen	$\geq 1/1000, < 1/100$
harvinainen	$\geq 1/10\ 000, < 1/1000$
hyvin harvinainen	$< 1/10\ 000$ .

Kliinisistä tutkimuksista saadut tiedot ovat arvioita. Myyntiluvan jälkeiset tiedot viittaavat todellisten luokitusten sijaan raportointilukuuihin.

### **Tiedot kliinisistä tutkimuksista**

#### **Ruoansulatuselimistö**

*Hyvin yleinen:* katteinen kieli

*Yleinen:* suun kuivuminen

#### **Hermosto**

*Yleinen:* makuaistin menetys/makuhäiriö, kielkipu, suupolte, kipeä suu ja suun parestesia/hypesesia

### **Myyntiluvan jälkeiset tiedot**

#### **Ruoansulatuselimistö**

*Yksittäiset raportit:* kielen tai hampaiden värijätyminen (ks. kohta 4.4), suun ärsytys (ks. kohta 4.4), hilseily-suun limakalvojen turvotus (ks. kohta 4.4) ja korvasylkirauhasen turvotus

#### **Immuunijärjestelmä**

*Yksittäiset raportit:* yliherkkyys ja anafylaktisia reaktioita (ks. kohta 4.3 ja 4.4)

Haittavaikutukset ovat yleensä vähäisiä ja luonteeltaan paikallisia.

#### **Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen**

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

## **4.9 Yliannostus**

Yliannostustapauksia ei ole raportoitu. Klooriheksidiini imetyy heikosti oraalisesti annettuna.

Systeemiset vaikutukset ovat epätodennäköisiä, vaikka nielty määrä olisi suuri. Mahan huuhtelu maidolla, raa'alla kananmunalla, gelatiinilla tai miedolla saippualiuoksella saattaa kuitenkin olla aiheellinen, tukitoimenpiteet tarpeen mukaan.

Yliannostuksen yhteydessä on otettava yhteyttä Myrkytystietokeskukseen.

## 5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

### 5.1 Farmakodynamika

*Farmakoterapeutinen ryhmä: Suun ja hampaiden hoitoon tarkoitettu valmisteet ATC-koodi: A01AB03*

Corsodyl sisältää klooriheksidiiniä, joka on antimikroinen valmiste suun hoitoon. Klooriheksidiini on tehokas useita gram-negatiivisia ja gram-positiivisia baktereita vastaan. Antimikroinen kirjo kattaa useimmat tärkeät suun mikrobifloorassa esiintyvät lajit. Klooriheksidiini adsorboituu hampaan pinnalle, estää bakteerien kolonisaation ja siten vähentää tehokkaasti ikenen yläpuolisen plakin kehitymistä.

### 5.2 Farmakokinetiikka

Kationisen luontensa vuoksi klooriheksidiini sitoutuu voimakkaasti ihoon, limakalvoihin ja kudoksiin ja imeyytyy erittäin huonosti. Oraalisen käytön jälkeen ei veressä ole ollut mitattavia klooriheksidiinipitoisuksia. Noin 30 % klooriheksidiinistä jää suuonteloon.

### 5.3 Prekliiniset tiedot turvallisudesta

Klooriheksidiiniglukonaatilla tehdyt prekliiniset turvallisuustutkimukset eivät ole tuoneet esiin sellaista tietoa, joka olisi merkityksellinen tuotteen suositeltu annos ja käyttötarkoitus huomioon ottaen ja jota ei olisi jo mainittu valmistenvedon muissa osissa.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

Glyseroli, makrogoliglycerolihydroksistearaatti, kiteytymätön sorbitoli 70 %, piparminttuaromi, puhdistettu vesi

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Klooriheksidiini on yhteensoimaton anionisten aineiden kanssa. Hypokloriittia sisältävät valkaisuaineet saattavat aiheuttaa ruskeita tahroja tekstiileihin, jotka ovat olleet kosketuksissa klooriheksidiiniliuoksen kanssa.

### 6.3 Kestoaika

34 kuukautta

### 6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

#### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

300 ml:n ruskea muovipullo.

#### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Ei erityisvaatimuksia.

### **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

**Hale on Denmark ApS  
Delta Park 37  
2665 Vallensbæk Strand  
Tanska 8. MYYNTILUVAN NUMERO**

11589

### **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 17.10.1994  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 26.4.2000 / 6.4.2006

### **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

14.04.2023

**PRODUKTRESUMÉ**

## **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Corsodyl 2 mg/ml munhålelösning

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Klorhexidinglukonat 2 mg/ml

För fullständig förteckning över hjälpmitten, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Munhålelösning.

Klar, färglös lösning.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Temporärt vid protesstomatit. Temporärt för förebyggande av plack som orsakar gingivit, i fall där mekanisk rengöring av tänderna av en eller annan orsak är försvårad, till exempel vid tand- och käkfrakturer samt vid användning av komplicerad, fast ortodontisk apparatur.

På tandläkares eller läkares ordination: Pre- och postoperativ desinfektion vid oral och parodontal kirurgi.

### **4.2 Dosing och administreringssätt**

#### Dosering

##### **Vuxna:**

Munnen sköljs två gånger om dagen med ca 10 ml lösning i ca 1 minut. Lösningen ska därefter spottas ut.

Vid oral kirurgi används lösningen före operationen.

Vid parodontal kirurgi används Corsodyl lösning postoperativt i 1–3 veckor.

Vid gingivit rekommenderas högst ca 1 månads behandling.

Stomatit orsakad av tandprotes kan behandlas genom att rengöra protesen och blötlägga den i Corsodyl lösning i 15 minuter två gånger om dagen.

Användarna ska rådas att kontakta hälso- och sjukvårdspersonal om symtomen kvarstår.

Den angivna dosen får inte överskridas.

## *Pediatrisk population*

För barn under 12 år endast enligt anvisningar av hälso- och sjukvårdspersonal.

### **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

### **4.4 Varningar och försiktighet**

Preparatet är avsett för oral användning.

Preparatet får inte sväljas.

Lösningen får inte komma i kontakt med ögon eller öron. Om lösningen kommer i kontakt med ögonen ska de sköljas omgående med en riktig mängd vatten.

Om ömhet, svullnad eller irritation uppkommer i munnen ska användningen av lösningen avslutas och hälso- och sjukvårdspersonal kontaktas.

Om svullnad eller andningssvårigheter uppkommer ska användningen av lösningen avslutas och läkarvård omedelbart uppsökas.

I början av behandlingen kan övergående störningar i smaksinnet samt känselbortfall och en stickande eller bränande känsla i tungan uppkomma. Dessa effekter avtar vanligen under behandlingens gång. Om tillståndet är fortgående ska hälso- och sjukvårdspersonal kontaktas.

Missfärgning av tunga och tänder kan förekomma. Missfärgningarna är inte permanenta och kan förebyggas genom att minska intaget av färgande livsmedel och drycker såsom te, kaffe eller rödvin. Missfärgning av tandproteser kan förhindras genom att rengöra dem med vanligt protesrengöringsmedel. I vissa fall kan behandling (tandstensborttagning och polering) utförd av en expert på området vara nödvändigt för att avlägsna missfärgningarna helt.

Klorhexidinlösningen är inkompatibel med anjoniska ämnen, som ofta finns i vanliga tandkrämer. Tandkräm ska därför användas före applicering av klorhexidinlösning (munnen ska sköljas mellan appliceringarna) eller vid en annan tidpunkt på dagen.

För långtidsanvändning endast enligt tandläkares föreskrift.

### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Inga kliniskt betydelsefulla interaktioner med andra läkemedelspreparat är kända.

Klorhexidin är inkompatibelt med anjoniska ämnen som till exempel laurylsulfat (se avsnitt 4.4).

### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Inga skadliga effekter på fostret eller barnet har konstaterats med preparatet vid användning under graviditet och amning.

Preparatet kan användas under graviditet och amning.

### **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Corsodyl lösning har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda

maskiner.

## 4.8 Biverkningar

Biverkningarna är klassificerade enligt organsystem och frekvens.

Frekvenserna definieras enligt följande indelning:

mycket vanliga	$\geq 1/10$
vanliga	$\geq 1/100, < 1/10$
mindre vanliga	$\geq 1/1\ 000, < 1/100$
sällsynta	$\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$
mycket sällsynta	$< 1/10\ 000$ .

Data som fästs från kliniska prövningar är uppskattningar. Data som inkommit efter godkännande för försäljning hänvisar till rapporteringssiffror i stället för verkliga frekvenssiffror.

### Data från kliniska prövningar

#### **Magtarmkanalen**

*Mycket vanliga:* beläggning på tungan

*Vanliga:* muntorrhett.

#### **Centrala och periferne rvsystemet**

*Vanliga:* ageusi/dysgeusi, glossodyni, munsveda, stomatalgi och oral parestesi/hypestesi.

### Data som inkommit efter godkännande för försäljning

#### **Magtarmkanalen**

*Enstaka rapporter:* missfärgning av tunga eller tänder (se avsnitt 4.4), irritation i munnen (se avsnitt 4.4), deskvamation/svullnad av orala slemhinnor (se avsnitt 4.4) och parotit.

#### **Immunsystemet**

*Enstaka rapporter:* överkänslighet och anafylaktiska reaktioner (se avsnitten 4.3 och 4.4).

Biverkningarna är vanligen ringa och lokala till sin natur.

#### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 4.9 Överdosering

Inga fall av överdosering har rapporterats. Klorhexidin absorberas dåligt vid oral administrering. Systemiska effekter är osannolika, även om den svalda mängden skulle vara stor. Ventrikelsköldning med mjölk, råa ägg, gelatin eller en mild tvållösning kan dock vara motiverat; stödjande åtgärder enligt behov.

Vid överdosering ska Giftinformationscentralen kontaktas.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

*Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid mun- och tandsjukdomar ATC-kod: A01AB03*

Corsodyl innehåller klorhexidin, som är ett antimikrobiellt preparat avsett för oral behandling. Klorhexidin är effektivt mot flera gramnegativa och grampositiva bakterier. Det antimikrobiella spektrumet täcker de flesta viktiga arterna som förekommer i munnens mikroflora. Klorhexidin adsorberas till tandytan och förhindrar bakteriell kolonisering, vilket effektivt minskar supragingival plackbildning.

### 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Eftersom klorhexidin är en kation binds den kraftigt till hud, mukosa och vävnad och absorberas mycket dåligt. Inga mätbara klorhexidinkoncentrationer observerades i blodet efter oral användning. Ca 30 % av klorhexidinet blir kvar i munhålan.

### 5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

I prekliniska säkerhetsstudier med klorhexidenglukonat har inga sådana data framkommit som skulle vara relevanta med beaktande av preparatets rekommenderade dos och användningsändamål utöver vad som redan nämnts i produktresuméns övriga avsnitt.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmänne

Glycerol, makrogolglycerolhydroxistearat, icke-kristalliserande sorbitol 70 %, peppermintarom, renat vatten.

### 6.2 Inkompatibiliteter

Klorhexidin är inkompatibelt med anjoniska ämnen. Blekmedel som innehåller hypoklorit kan ge upphov till bruna fläckar på textilier som varit i kontakt med klorhexidinlösning.

### 6.3 Hållbarhet

34 månader

### 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

### 6.5 Förpacknings typ och inne håll

300 ml brun plastflaska.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Inga särskilda anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Haleon Denmark ApS  
Delta Park 37  
2665 Vallensbæk Strand  
Danmark

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

11589

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 17.10.1994  
Datum för den senaste förnyelsen: 26.4.2000/6.4.2006

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

14.04.2023