

## Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

### Canesten Soft Kombi

500 mg emätinpuikko, kapseli, pehmeä + 10 mg/g emulsiovoide  
klotrimatsoli

**Canesten Soft Kombi on yhdistelmäpakkaus, joka sisältää Canesten 500 mg -pehmeän emätinpuikon ja Canesten 10 mg/g -emulsiovoiteen.**

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

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

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Canesten Soft Kombi -valmiste on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Canesten Soft Kombi -valmistetta
3. Miten Canesten Soft Kombi -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Canesten Soft Kombi -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Canesten Soft Kombi -valmiste on ja mihin sitä käytetään**

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

Läkettä käytetään naisilla klotrimatsolille herkkien sienten aiheuttamien emätintulehdusten ja ulkoisten sukupuolielinten tulehdusten hoitoon. Tulehdukset ovat yleensä *Candida*-hiivasiienen aiheuttamia. Tulehduksen oireita ovat mm. kutina, polttava tunne, valkovuoto, punoitus, turvotus, ja arkuus.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Canesten Soft Kombi -valmistetta**

##### **Älä käytä Canesten Soft Kombi -valmistetta**

- 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 klamydiainfektion ja syövän mahdollisuus
- jos sinulla on kuumetta ( $\geq 38$  °C), alavatsakipuja, selkäkipua, pahanhajuista vuotoa emättimestä, pahoinvointia, verenvuotoa emättimestä ja/tai samanaikaista kipua hartioissa.

Canesten-emätinpuikkojen käyttöä ei suositella kuukautisten aikana, vaan hoito tulisi lopettaa juuri

kuukautisten alkaessa.

Älä käytä tamponeja, emätinhuuhteita, spermisidejä tai muita emättimeen tarkoitettuja valmisteita samaan aikaan Canesten Soft Kombi -valmisteen kanssa.

Vältä yhdyntää valmisteen 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.

Emätinpuikkoja tai emulsiovoidetta ei saa niellä.

### **Lapset ja nuoret**

Alle 16-vuotiaat nuoret eivät saa käyttää Canesten Soft Kombi -valmistetta ilman lääkärin määräystä.

### **Muut lääkevalmisteet ja Canesten Soft Kombi**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

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 Soft Kombi -valmisteesä olevien emätinpuikkojen ja/tai emulsiovoiteen kanssa. Kysy lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma jonkun lääkkeen käytöstä samanaikaisesti Canesten Soft Kombi -valmisteen kanssa.

### **Raskaus, imetys 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 emätintulehduksen hoidossa emätinpuikot työnnetään sormella emättimeen ilman asetinta, ettei kohdunkaula vahingoittuisi.

Canesten Soft Kombi -valmistetta voi käyttää imetyksen aikana.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Canesten Soft Kombi -valmisteeä ei ole haitallista vaikutusta tai on vähäinen vaikutus ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

### **Canesten Soft Kombi-valmisteen emulsiovoide sisältää setostearyylialkoholia ja bentsyylialkoholia**

- Setostearyylialkoholi saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).
- Canesten Soft Kombi-valmisteen emulsiovoide sisältää 2 g bentsyylialkoholia per 100g. Bentsyylialkoholi saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita ja lievää paikallisärsytystä.

## **3. Miten Canesten Soft Kombi -valmistetta käytetään**

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu. Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekistasi, jos olet epävarma.

500 mg emätinpuikko, kapseli, pehmeä: yksi emätinpuikko asetetaan syvälle emättimeen kerta-

annoksena illalla.

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

Yleensä tulehdus on sekä emättimessä että ulkoisissa sukupuolielimissä. Siksi voidetta levitetään naisilla (alueelle ulkoiset sukupuolielimet – peräaukko) ohuelti 2-3 kertaa vuorokaudessa kunnes oireita ei enää ole ollut 3 päivään, yleensä yhteensä 1-2 viikon ajan.

Hoito voidaan uusita tarvittaessa. Jos tulehduksen oireet eivät ole merkittävästi parantuneet seitsemän päivän kuluessa hoidon aloituksesta, on otettava yhteyttä lääkäriin, jotta taudinaiheuttaja saataisiin varmistettua. Mikäli oireet pahenevat lääkehoidon aikana, on Canesten Soft Kombi -valmisteen käyttö keskeytettävä heti ja otettava yhteyttä lääkäriin.

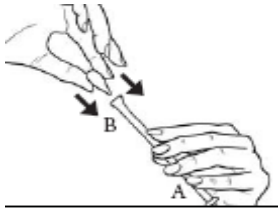
Canesten Soft Kombi -valmiste on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 16-vuotiaille nuorille.

Canesten-emätinpuikot ja -emulsiovoide ovat hajuttomia eivätkä ne värjää alusvaatteita.

## Käyttöohje

### Canesten 500 mg emätinpuikot:

1. Vedä asettimen sauvaa (A) ulospäin, kunnes se pysähtyy. Laita emätinpuikko asettimeen (B).



2. Aseta emätinpuikko tukevasti asettimen pidikkeeseen (B) kiertämällä sitä kevyesti.
3. Työnnä asetin puikkoineen syväälle emättimeen. Tämä tapahtuu helpoimmin selin makuulla jalat hieman kohotettuina. Työnnä sauva (A) kokonaan asettimen sisään. Poista asetin sauva sisään painettuna.



*Emätinpuikon asettaminen ilman asetinta:*

Emätinpuikko asetetaan emättimeen sormin.

### **Jos käytät enemmän Canesten Soft Kombi -valmistetta 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 lisäohjeiden saamiseksi.

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

#### 4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Haittavaikutuksia voi esiintyä seuraavien esiintymistiheyksien mukaan:

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

- polttava tunne

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

- vatsakipu
- kutina
- ihon punoitus/ärsytys

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

- yliherkkyysoireet
- turvotus
- ihottuma
- emätinverenvuoto

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

- ihon kesiminen sukupuolielimissä
- epämukava tunne emättimessä
- kipu emättimessä
- pahoinvointi
- nokkosihottuma
- emättimen valkovuoto
- kipu

**Keskeytä hoito**, jos sinulla esiintyy paikallisia haittavaikutuksia tai allergisia reaktioita (mukaanlukien 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 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## 5. Canesten Soft Kombi -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

*Canesten 500 mg emätinpuikot, kapseli, pehmeä:* Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

*Canesten 10 mg/g emulsiovoide:* Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (Käyt.viim.). 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 Canesten Soft Kombi sisältää

- Vaikuttavat aineet:
- *Emätinpuikko:* yksi pehmeä emätinpuikko sisältää klotrimatsolia 500 mg.
- *Emulsiovoide:* yksi gramma emulsiovoidetta sisältää klotrimatsolia 10 mg.
- Muut aineet:
- *Emätinpuikko:* valkovaseliini, parafiini, nestemäinen, liivate, glyseroli, puhdistettu vesi, titaanioksidi (E171), kinoliinikehittäjä (E104), paraoranssi, oranssi (E110), lesitiini (E322), keskipitkäketjuiset triglyseridit.
- *Emulsiovoide:* sorbitaanistearaatti, polysorbaatti 60, setyyliipalmitaatti, setostearyylialkoholi, oktyylidodekanoli, bentsyylialkoholi, puhdistettu vesi.

### Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koko

*Canesten 500 mg emätinpuikko:* 1 emätinpuikko (keltainen pehmeä puikko) foliopakkauksessa.

*Canesten 10 mg/g emulsiovoide:* Valkoinen emulsiovoide.

Pakkauksessa on yksi 500 mg:n emätinpuikko ja 20 g emulsiovoidetta. Pakkaus sisältää asettimen emätinpuikkoa varten.

### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

#### Myyntiluvan haltija:

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku.

#### Valmistaja:

GP Grenzach Produktions GmbH, Emil-Barell Strasse 7, 79639 Grenzach-Wyhlen, Saksa

#### Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltija:

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

**Tämä pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 8.4.2024**

**Bipacksedel: Information till användaren**

**Canesten Soft Kombi**  
500 mg vaginalkapsel, mjuk + 10 mg/g kräm  
klotrimazol

***Canesten Soft Kombi är en kombinationsförpackning som innehåller en Canesten 500 mg -mjuk vaginalkapsel och Canesten 10 mg/g kräm.***

**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 denna bipacksedel finns information om följande:**

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

### **1. Vad Canesten Soft Kombi är och vad de används för**

Den aktiva substansen i Canesten Soft Kombi 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 mikro-organismer så som hudsvamp, jästsvamp och mögelsvamp.

Canesten Soft Kombi används för behandling av infektioner i slidan och de yttre könsorganen hos kvinnor 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 Soft Kombi**

**Använd inte Canesten Soft Kombi**

- 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 sjukdomar som klamydia eller cancer
- om du har feber ( $\geq 38$  °C), smärtor i nedre buken, ryggsmärtor, illaluktande flytning från slidan, illamående, blödningar från slidan och/eller samtidig smärta i skulderna.

Behandling med Canesten Soft Kombi rekommenderas inte under pågående menstruation utan behandlingen bör avbrytas strax innan mensen börjar.

Tamponger, vätskor för sköljning av slidan, spermicider eller andra preparat för vaginalt bruk bör inte användas samtidigt med Canesten Soft Kombi.

Undvik samlag under behandlingen med preparatet eftersom infektionen kan smitta på sexpartnern. 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.

Canesten vaginalkapslar eller kräm ska inte sväljas.

### **Barn och ungdomar**

Canesten Soft Kombi -preparatet ska inte användas av barn och ungdomar under 16 år utan läkarordination.

### **Andra läkemedel och Canesten Soft Kombi**

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

Om du tar läkemedel som innehåller takrolimus och 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 vaginalkapsel och/eller kräm som ingår i Canesten Soft Kombi. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du är osäker på samtidig användning av ett läkemedel under behandling med Canesten Soft Kombi.

### **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. Om en behandling skulle behövas under graviditeten förs vaginalkapseln in i slidan med fingrarna utan applikator.

Canesten Soft Kombi kan användas under amning.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Canesten Soft Kombi preparat har ingen eller försumbar effekt eller mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

### **Krämen i Canesten Soft Kombi innehåller cetostearylalkohol och bensylalkohol**

- Cetostearylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem).
- Krämen i Canesten Soft Kombi innehåller 2 g bensylalkohol per 100 g. Bensylalkohol kan orsaka allergiska reaktioner och mild lokal irritation.

## **3. Hur du använder Canesten Soft Kombi**

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.

Vaginalkapsel 500 mg: 1 vaginalkapsel införs djupt in i slidan som en engångsdos på kvällen.

Vaginalkapsel ska med hjälp av medföljande applikator införas så djupt in i slidan som möjligt vid sängdags. Detta utförs bäst i ryggläge med lätt uppdagna ben.



Oftast är både slidan och de yttre könsorganen infekterade. Hos kvinnor skall de yttre könsorganen (runt de yttre könsorganen och ändtarmen), behandlas med kräm 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.

Behandlingen kan upprepas vid behov.

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 Soft Kombi ska behandlingen genast avslutas och läkare konsulteras.

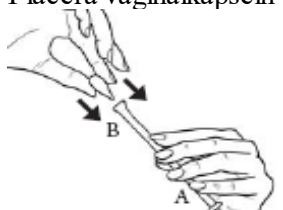
Canesten Soft Kombi preparatet är avsett för vuxna och barn som är minst 16 år.

Canesten vaginalkapslar och kräm är luktfria och missfärgar inte underkläderna.

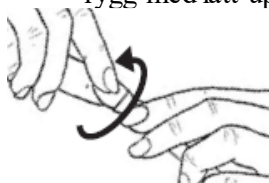
## Bruksanvisningar

### Canesten 500 mg vaginalkapsel:

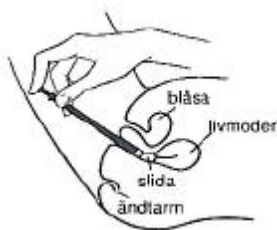
1. Dra ut kolven ur applikatorn (A) tills den stoppar. Tryck in vaginalkapseln i applikatorn (B). Placera vaginalkapseln fast i applikatorns hållare (B) genom att lätt vrida på den.



2. För applikatorn innehållande vaginaltablett djupt in i slidan. Detta går bäst om du ligger på rygg med lätt uppdragna ben.



3. För in kolven (A) i hela dess längd i applikatorn. Dra därefter ut applikatorn med kolven intryckt.



### Applicering av en vaginalkapsel utan applikator:

Vaginalkapseln appliceras i slidan med fingrarna.

### **Om du använt för stor mängd av Canesten Soft Kombi preparatet**

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

- magsmärtor
- 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
- obekväma 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 Soft Kombi ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn

*Canesten 500 mg vaginalkapsel*: Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

*Canesten 10 mg/g kräm*: 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:
- *Canesten 500 mg vaginalkapsel*: varje vaginalkapsel innehåller 500 mg klotrimazol.
- *Canesten 10 mg/g kräm*: 1 g kräm innehåller 10 mg klotrimazol.
- Övriga innehållsämnen:
- *Canesten 500 mg vaginalkapsel*: vittvaselin, flytande paraffin, gelatin, glycerol, renat vatten, titanoxid (E171), kinolingult (E104), paraorange (E110), lecitin, medellångkedjiga triglycerider.
- *Canesten 10 mg/g kräm*: sorbitanstearat, polysorbitat 60, cetylpalmitat, cetostearylalkohol, oktyldodekanol, bensylalkohol, renat vatten.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

*Canesten 500 mg vaginalkapsel*: 1 vaginalkapsel (gul mjuk vaginalkapsel ) i folieförpackning.

*Canesten 10 mg/g kräm*: Vit kräm.

Förpackningen innehåller en 500 mg vaginalkapsel och 20 g kräm. Förpackningen innehåller också en applikator för vaginalkapseln.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

#### Innehavare av godkännande för försäljning

Bayer Oy, Pansiovägen 47, 20210 Åbo.

#### Tillverkare

GP Grenzach Produktions GmbH, Emil-Barell Strasse 7, 79639 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 godkändes senast 8.4.2024**