

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle
Etono 20 mg/g ihopuikko
tripelelennamiinihydrokloridi

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 on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja tai 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 tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Etono on ja mihin sitä käytetään

Etono on tarkoitettu hyönteisten pistoihin ja puremiin. Se sisältää paikallisesti vaikuttavaa antihistamiinia, tripelelennamiinihydrokloridia, jolla on lievä puuduttava vaikutus. Etono lievittää hyönteisten pistosten ja puremien yhteydessä erittyvän histamiinin aiheuttamia ihoreaktioita, kuten ärsytystä, kutinaa, turvotusta ja punoitusta. Etono on tarkoitettu aikuisten ja vähintään 2-vuotiaiden lasten ja nuorten hoitoon.

Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Etono-valmistetta

Älä käytä Etono-valmistetta

- jos olet allerginen tripelelennamiinihydrokloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos purema-alueen iho on tulehtunut.

Varoitukset ja varotoimet

Mikäli kutina jatkuu pitkään tai se pahenee, valmisteen käyttö on lopetettava ja on käännyttävä lääkärin puoleen.

Lapset

Ei alle 2-vuotiaille lapsille.

Raskaus ja imetys

Koska tripelelennamiini ei imeydy ihosta verenkiertoon, valmistetta voidaan käyttää raskauden ja imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Etonolla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

Etono sisältää propyleeniglykolia (E 1520)

Tämä lääkevalmiste sisältää 715 mg propyleeniglykolia per gramma. Etonon sisältämä propyleeniglykoli saattaa aiheuttaa ihoärsytystä.

3. Miten Etono-valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Hierotaan kevyesti ihoon 1-4 kertaa päivässä.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Joskus saattaa esiintyä yliherkkyysoireita.

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Etono-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Etono on säilytettävä huoneenlämmössä (15-25°C), alkuperäispakkauksessa.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän ("käyt.viim.") jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Etono sisältää

- Vaikuttava aine on tripelelennamiinihydrokloridi. 1 g sisältää 20 mg tripelelennamiinihydrokloridia.
- Muut apuaineet ovat propyleeniglykoli (E 1520), natriumstearaatti ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Kierrettävä puikko, valkoinen, kiinteä massa.

Pakattu pahvikoteloon.

5,70 g.

Myyntiluvan haltija

ACO HUD NORDIC AB

Box 622

SE-194 26 Upplands Väsby

Ruotsi

Valmistaja

Medgenix Benelux NV

Vliegveld 21

B-8560 Wevelgem

Belgia

Markkinoija

Perrigo Suomi Oy

PL 92

02601 Espoo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 14.03.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Etono 20 mg/g kutant stift tripelennaminhydroklorid

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.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Etono är och vad det används för

Etono används vid insektstick och -bett. Det innehåller ett lokalt verkande antihistamin, tripelennaminhydroklorid, som har lätt bedövande effekt. Etono lindrar hudreaktioner som irritation, klåda, svullnad och rodnad som uppstår till följd av histaminfrisättning vid insektstick och -bett. Etono används för behandling av vuxna, ungdomar och barn från 2 år.

Du måste tala med läkare om symptomen försämras eller inte förbättras.

2. Vad du behöver veta innan du använder Etono

Använd inte Etono

- om du är allergisk mot tripelennaminhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om huden i det angripna området är inflammerad.

Varningar och försiktighet

Om klådan fortsätter länge eller förvärras, skall man sluta använda preparatet och kontakta läkare.

Barn

Ej till barn under 2 år.

Graviditet och amning

Tripelennamin absorberas inte från huden till blodcirkulationen och preparatet kan därför användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Etono har ingen eller försumbar effekt på förmågan att köra och använda maskiner.

Etono innehåller propylenglykol (E 1520)

Detta läkemedel innehåller 715 mg propylenglykol per gram. Propylenglykol i Etono kan ge hudirritation.

3. Hur du använder Etono

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Etono gnids lätt in i huden 1-4 gånger dagligen.

4. Eventuella biverkningar

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

Överkänslighetsreaktioner kan uppträda i enstaka fall.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Etono ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Etono skall förvaras i rumstemperatur (15-25°C) i originalförpackning.

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 att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är tripelelennaminhydroklorid. 1 g innehåller 20 mg tripelelennaminhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är propylenglykol (E1520), natriumstearat och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, fast gel i vridbart stift.
Förpackad i kartong.

5,70 g

Innehavare av försäljningstillstånd

ACO HUD NORDIC AB
Box 622
SE-194 26 Upplands Väsby
Sverige

Tillverkare

Medgenix Benelux NV
Vliegveld 21
B-8560 Wevelgem
Belgien

Marknadsförare

ACO Pharma Oy
PB 92
02601 Esbo

Denna bipacksedel ändrades senast 14.03.2022