

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Onytec 80 mg/g lääkekynsilakka siklopiroksi

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen, vaikka kokemiasi haittavaikutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Onytec on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Onytecia
3. Miten Onytecia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Onytecin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Onytec on ja mihin sitä käytetään

Onytecin vaikuttava aine on siklopiroksi, joka kuuluu sienilääkkeisiin. Onytec tuhoaa monia erilaisia sieniä, jotka voivat aiheuttaa kynsisilsaa.

Onytecilla hoidetaan aikuisten lievää ja keskivaikeaa kynsisilsaa, joka ei ole levinnyt kynsimartoon (vaalea puolikuun muotoinen alue kynnessä).

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Onytecia

- Kyseessä on lievä tai keskivaikea kynsisilsa, silloin kun silsa peittää yksittäisen kynnen pinta-alasta enintään 75 prosenttia ja on enintään 5 kynnessä (varpaankynsissä ja/tai sormenkynsissä), mutta ei ole levinnyt kynsimartoon.

Älä käytä Onytecia

- jos olet allerginen siklopiroksille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille, koska kokemukset tämän lääkevalmisteen käytöstä tämänikäisille ovat riittämättömiä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Onytecia.

- Jos kynsisilsa peittää yksittäisen kynnen pinta-alasta yli 75 prosenttia, on useammassa kuin 5 kynnessä tai on levinnyt kynsimartoon.
- Jos herkistyt tälle lääkevalmisteelle, lopeta hoito ja mene lääkäriin.
- Jos sinulla on tai on ollut diabetes, immuunisairaus, ääreisverisuonten sairaus, vamma, kynsikipua tai vakava kynsivaurio, ihosairaus (kuten psoriaasi tai muu pitkäaikainen ihosairaus), turvotusta ja hengitysvaikeuksia (keltakynsioireyhtymä).
- Jos olet diabeetikko, noudata kynsienhoidossa varovaisuutta.
- Vältä valmisteen joutumista kosketuksiin silmien ja limakalvojen (kuten suun ja sierainten) kanssa.

- Onytec on tarkoitettu vain ulkoiseen käyttöön.
- Älä käytä hoidettavissa kynsissä tavallista kynsilakkaa tai muita kosmeettisia kynsituotteita.
- Pidä pullo korkilla suljettuna käyttökertojen välillä.

Lapset ja nuoret

Onytecia ei saa käyttää alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille (ks. kohta 2 Älä käytä Onytecia).

Muut lääkevalmisteet ja Onytec

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä, mukaan lukien ilman reseptiä saatavat lääkkeet.

Raskaus ja imetys

Raskaus

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

Onytecia saa käyttää vain lääkärin määräyksestä.

Imetys

Ei tiedetä, kulkeutuuko siklopiroksi ihmisen rintamaitoon. Onytecia saa käyttää imetysaikana vain ehdottoman välttämättömissä tapauksissa ja vain lääkärin määräyksestä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Onytec ei vaikuta ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Onytec sisältää alkoholia (etanolia)

Tämä lääkevalmiste sisältää 730 mg alkoholia (etanolia) per gramma liuosta. Saattaa aiheuttaa polttelua vahingoittuneilla ihoalueilla.

Tämä lääkevalmiste on syttyvää. Ei saa säilyttää kuumuudenlähteen eikä avotulen lähellä

Onytec sisältää setostearyylialkoholia

Valmisteen sisältämä setostearyylialkoholi voi aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. ärsytysihottumaa).

3. Miten Onytecia käytetään

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

Iholle (vain kynsiin ja niitä ympäröivälle iholle).

Onytec on tarkoitettu vain aikuisten käyttöön.

Lääkekynsilakkaa tulisi levittää ohut kerros hoidettaville kynsille kerran vuorokaudessa. Levitä lakkaa vain huolellisesti pestyihin ja kuivattuihin kynsiin. Levitä lakkaa koko kynsilevyille ja 5 mm:n leveydeltä kynttä ympäröivälle iholle. Levitä lakkaa mahdollisuuksien mukaan myös kynnenkärjen vapaalle alapinnalle.

Anna Onytecin kuivua noin 30 sekuntia.

Hoidettuja kynsiä ei saa pestä vähintään 6 tuntiin, joten valmistetta on suositeltavaa käyttää iltaisin ennen nukkumaanmenoa. Kun valmisteen käytöstä on kulunut 6 tuntia, voit peseytyä normaalisti.

Onytec-lääkekynsilakan poistamiseen ei tarvita mitään liuotinta tai hiontavälinettä (kynsiviilaa) vaan kynsien peseminen vedellä riittää. Jos peset Onytecin vahingossa pois, lakan voi levittää uudestaan.

Alustastaan irti olevan sairaan kynsiaineksen säännöllistä poistamista (esimerkiksi leikkaamalla) suositellaan.

Jatka hoitoa, kunnes vaiva on hävinnyt, eli kunnes kynnet ovat parantuneet (väri normalisoitunut) tai näyttävät merkittävästi paremmilta ja tilalle ovat kasvaneet terveet kynnet. Tavallisesti sormenkynsien hoito kestää noin 6 kuukautta ja varpaankynsien noin 9–12 kuukautta.

Jos käytät enemmän Onytecia kuin sinun pitäisi

Jos nielet lääkekynsilakkaa vahingossa, mene heti lähimpään lääkäriin tai sairaalaan. Ota Onytec-lääkepakkaus mukaasi.

Jos unohtat käyttää Onytecia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Jatka hoitoa lääkärin suosittelemalla tavalla tai kuten pakkausselosteen kohdassa 3 (Miten Onytecia käytetään) kerrotaan. Useiden päivien käyttötäuko voi heikentää hoidon tehoa.

Jos lopetat Onytecin käytön

Jos lopetat Onytec-hoidon ennen kuin kynnet ovat parantuneet tai ennen kuin ne näyttävät merkittävästi paremmilta ja tilalle ovat kasvaneet terveet kynnet, kynsissä saattaa edelleen olla sientä. Tällöin kynsien tila voi heikentyä uudestaan.

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.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä kymmenestä tuhannesta):

- Punoitus, hilseily, polttelu ja kutina lääkkeen käyttöalueella.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Ihottuma, ekseema; allerginen ihottuma, myös muualla kuin käyttöalueella
- (Ohimenevä) kynnen värjäytyminen (myös kynsisilsa voi aiheuttaa tämän reaktion).

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. Onytec in säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätyä.

Tämä lääkevalmiste on syttyvää. Ei saa säilyttää kuumuudenlähteen eikä avotulen lähellä.

Avattu pullo: Pidä pullo tiiviisti suljettuna sisällön haihtumisen estämiseksi.

Käytä 6 kuukauden kuluessa avaamisesta.

Lääkekynsilakka voi hyytelöityä alle 15 °C:ssa. Valmisteessa voi ilmetä myös vähäistä hiutale- tai sakkamuodostusta. Nämä häviävät, kun pullo lämmitetään huoneenlämpöiseksi (25 °C) hieromalla pulloa kämmenten välissä, kunnes liuos on jälleen kirkasta (tämä vie noin minuutin). Hiutale- tai sakkamuodostus ei vaikuta valmisteen laatuun eikä tehoon.

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 Onytec sisältää

- Vaikuttava aine on siklopiroksi. Yksi gramma lääkekynsilakkaa sisältää 80 mg siklopiroksia.
- Muut aineet ovat etyyliasettaatti, etanoli 96 %, setostearyylialkoholi, hydroksipropyylikitosaani, puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Lääkekynsilakka

Onytec on kirkas, väritön tai hieman kellertävä liuos. Se on pakattu läpinäkyvään lasipulloon, jonka kierrekorkissa on pensseli.

Pakkauskoot ovat 3,3 ml ja 6,6 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Polichem SA

50, Val Fleuri, 1526 Luxemburg

Luxemburg

Valmistaja

Almirall Hermal GmbH

Scholtzstraße 3

21465 Reinbek

Saksa

Alfasigma S.p.A.

Via Enrico Fermi, 1

65020 Alanno (PE)

Italia

Doppel Farmaceutici S.r.l.

Via Martiri delle Foibe 1

29016 Cortemaggiore

Italia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta:

Orion Pharma, +358 10 4261

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Belgia	Myconail 80 mg/g Nagellak
Espanja	Kitonail 80 mg/g Barniz de uñas medicamentoso
Irlanti	Onytec 80 mg/g medicated nail lacquer
Italia	Polinail 80 mg/g Smalto medicato per unghie
Kypros	Kitonail 80 mg/g medicated nail lacquer
Latvia	Onytec 80 mg/g Vaistinis nagu lakas
Liettua	Onytec 80 mg/g ārstnieciskā nagu laka
Norja	Onytec 80 mg/g medisinsk neglelakk
Ranska	Myconail 80 mg/g Vernis à ongles médicamenteux
Ruotsi	Onytec 80 mg/g medicinskt nagellack
Saksa	Decme 80 mg/g wirkstoffhaltiger Nagellack
Slovenia	Onytec 80 mg/g zdravilni lak za nohte
Suomi	Onytec 80 mg/g lääkekynsilakka
Tanska	Onytec
Viro	Onytec

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 30.11.2022

Bipacksedeln: Information till patienten

Onytec 80 mg/g medicinskt nagellack ciklopirox

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Onytec är och vad det används för

Onytec innehåller den aktiva substansen ciklopirox som tillhör en grupp läkemedel som kallas antimykotika. Det dödar ett flertal svampar som kan förorsaka nagelinfektioner.

Onytec används av vuxna för att behandla milda till måttligt svåra svampinfektioner på naglarna utan påverkan av nagelmatrixen (den vita halvmånen på nageln).

2. Vad du behöver veta innan du använder Onytec

- Milda till måttligt svåra nagelsvampinfektioner som angriper upp till 75 % av nagelytan, på upp till 5 naglar (tårnaglar och/eller fingernaglar), men utan påverkan av nagelmatrixen.

Använd inte Onytec

- om du är allergisk mot ciklopirox eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- till barn och ungdomar under 18 år på grund av otillräcklig erfarenhet från denna åldersgrupp.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Onytec.

- Om angreppet omfattar mer än 75 % av nagelytan, fler än 5 naglar eller nagelmatrixen.
- Om du blir överkänslig mot produkten ska du avsluta behandlingen och rådfråga läkare.
- Om du har en sjukdomshistoria med diabetes, rubbningar i immunförsvaret, sjukdomar i blodkärl utanför hjärta och hjärna, skada, smärtsamma eller allvarligt skadade naglar, hudåkomma som psoriasis eller annan kronisk hudåkomma, ödem, andningsrubbningar (gult nagelsyndrom).
- Om du är diabetiker ska du vara försiktig vid nagelvård.
- Undvik kontakt med ögon och slemhinnor (t. ex. mun och näsborrar).
- Onytec är endast för utvärtes bruk.

- Använd inte nagellack eller andra kosmetiska nagelprodukter på de behandlade naglarna.
- Håll flaskan försluten när den inte används.

Barn och ungdomar

Onytec ska inte användas av barn och ungdomar under 18 år (se avsnitt 2 Använd inte Onytec).

Andra läkemedel och Onytec

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

Graviditet och amning

Graviditet

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.

Behandling med Onytec ska endast ske efter ordination av läkare.

Amning

Det är okänt om ciklopirox går över till bröstmjolk hos människor. Behandling med Onytec ska endast ske om det är absolut nödvändigt och efter ordination av läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Onytec har ingen påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Onytec innehåller alkohol (etanol)

Detta läkemedel innehåller 730 mg alkohol (etanol) i varje g lösning. Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud.

Denna produkt är brandfarlig. Får ej utsättas för värme eller öppen låga.

Onytec innehåller cetostearylalkohol

Detta kan förorsaka lokala hudreaktioner (t. ex. kontakteksem).

3. Hur du använder Onytec

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

Används på huden (endast för användning på naglar och närmast omgivande hud).

Onytec är endast avsett för användning hos vuxna.

Den rekommenderade dosen är att stryka på ett tunt lager en gång dagligen på infekterade naglar. Naglarna ska tvättas noga och vara torra före påstrykningen. Det medicinska nagellacket ska appliceras över hela nagelytan och 5 mm ut på den omgivande huden. Om möjligt ska Onytec även appliceras under den fria nagelkanten.

Låt Onytec torka i ungefär 30 sekunder.

De behandlade naglarna ska inte tvättas på minst 6 timmar och därför rekommenderas pensling på kvällen före sänggåendet. Efter den tiden kan normala hygienrutiner följas.

Onytec medicinskt nagellack behöver inte tas bort med något lösnings- eller slipmedel (nagelfilning), det räcker att tvätta naglarna med vatten. I de fall oavsiktlig borttagning sker genom tvätt kan Onytec appliceras igen. Regelbunden borttagning av lösa delar av den infekterade nageln (t. ex. genom att klippa naglarna) rekommenderas.

Behandlingen ska fortsätta tills besvären har försvunnit, det betyder tills nageln/naglarna är klara (ej missfärgade) eller dess utseende har förbättrats märkbart och friska naglar har vuxit ut. Vanligtvis är behandlingstiden omkring 6 månader för fingernaglar och omkring 9 till 12 månader för tånaglar.

Om du har använt för stor mängd av Onytec

Om du av misstag har svalt nagellack ska du omedelbart uppsöka närmaste läkare eller sjukhus. Ta med dig Onytec förpackningen.

Om du har glömt att använda Onytec

Om du glömmet att stryka på produkten en gång ska du inte använda dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Fortsätt att behandla enligt läkares rekommendation eller som beskrivs i avsnitt 3 (Hur du använder Onytec) i denna bipacksedel. Om du har glömt att använda det medicinska nagellacket i flera dagar kan effekten försämrast.

Om du slutar att använda Onytec

Om du slutar behandling med Onytec innan nageln/naglarna är klara eller deras utseende har förbättrats märkbart och friska naglar har börjat växa ut igen, kan svampen fortfarande finnas kvar. I så fall kan dina naglar bli sämre igen.

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.

Mycket sällsynta biverkningar: (kan förekomma hos 1 till 10 000 användare):

- Rodnad, hudfjällning, sveda och klåda på applikationsstället.

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

- Utslag, eksem; allergisk dermatit, även utanför applikationsstället
- (Övergående) missfärgning av nageln (även nagelsvampinfektionen kan förorsaka denna reaktion).

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.

Finland:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA.

Sverige:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se.

5. Hur Onytec ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på flaskan. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvara flaskan i ytterförpackningen. Ljuskänsligt.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Denna produkt är brandfarlig. Får ej utsättas för värme eller öppen låga.

Efter första öppnande: Håll flaskan tätt försluten för att undvika att innehållet avdunstar.

Användes inom 6 månader efter första öppnandet.

Vid temperatur under 15 °C kan det medicinska nagellacket bli geléartat. Lätt fällning eller uppkomst av ett lätt sediment kan också förekomma. Detta återställes genom uppvärmning till rumstemperatur (25 °C) genom att gnida flaskan mellan händerna tills lösningen är klar igen (ungefär en minut). Detta har ingen inverkan på produktens kvalitet eller utförande.

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 ciklopirox. Ett gram medicinskt nagellack innehåller 80 mg ciklopirox.
- Övriga innehållsämnen är etylacetat, etanol (96 %), cetostearylalkohol, hydroxypropylkitosan, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Medicinskt nagellack

Onytec är en klar, färglös till svagt gulaktig lösning som tillhandahålls i klara glasflaskor med skruvkork med en pensel.

Förpackningsstorlekarna är 3,3 ml och 6,6 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Polichem SA

50, Val Fleuri, 1526 Luxemburg

Luxemburg

Tillverkare

Almirall Hermal GmbH

Scholtzstraße 3

21465 Reinbek

Tyskland

Alfasigma S.p.A.

Via Enrico Fermi 1

65020 Alanno (PE)

Italien

Doppel Farmaceutici S.r.l.
Via Martiri delle Foibe 1
29016 Cortemaggiore
Italien

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta lokal företrädare:
Sverige: Almirall ApS, +45 70 25 75 75
Finland: Orion Pharma, +358 10 4261

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Belgien	Myconail 80 mg/g Nagellak
Cypern	Kitonail 80 mg/g medicated nail lacquer
Danmark	Onytec
Estland	Onytec
Finland	Onytec 80 mg/g lääkekynsilakka
Frankrike	Myconail 80 mg/g Vernis à ongles médicamenteux
Irland	Onytec 80 mg/g medicated nail lacquer
Italien	Polinail 80 mg/g Smalto medicato per unghie
Lettland	Onytec 80 mg/g Vaistinis nagu lakas
Litauen	Onytec 80 mg/g ārstnieciskā nagu laka
Norge	Onytec 80 mg/g medisinsk neglelakk
Slovenien	Onytec 80 mg/g zdravilni lak za nohte
Spanien	Kitonail 80 mg/g Barniz de uñas medicamentoso
Sverige	Onytec 80 mg/g medicinskt nagellack
Tyskland	Decme 80 mg/g wirkstoffhaltiger Nagellack

Denna bipacksedel ändrades senast 30.11.2022