

## **Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

### **Canesten Soft Kombi**

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

*Canesten Soft Kombi on yhdistelmäpakkaus, joka sisältää Canesten Soft 500 mg -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 silsasieneen, hiivasieneen ja homesieneen.

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

### **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).

#### **Ole erityisen varovainen Canesten Soft Kombi -valmisteen suhteen**

Hoitoa ei pidä aloittaa ilman lääkärin määräystä:

- jos kyseessä on ensimmäinen emätintulehdus
- kroonisissa, toistuvissa tulehduksissa (vähintään neljä tulehdusta edellisen vuoden aikana)
- jos olet alle 15-vuotias tai vaihdevuosi-iässä, jotta voidaan sulkea pois klamydiainfektion ja syöväen mahdollisuus
- jos sinulla on kuumetta ( $\geq 38$  °C), alavatsakipuja, selkäkipua, pahanhajuista vuotoa emättimestä, pahoinvointia, verenvuotoa emättimestä ja/tai samanaikaista kipua hartioissa.

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. Lateksista valmistettujen ehkäisyvalmisteiden, kuten kondomien ja pessaarien, teho saattaa heiketä.

Emätinpuikkoja tai emulsiovoidetta ei saa niellä.

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

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

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 -valmisteesa 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 minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Käyttökokemusten perusteella haitallisia vaikutuksia äidille tai lapselle ei ole odotettavissa, jos tätä valmistetta käytetään raskauden kahden viimeisen kolmanneksen aikana. Varotoimenpiteenä on suositeltavaa välttää klotrimatsolin käyttöä raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana. Jos hoitoon on tarvetta kolmen ensimmäisen raskauskuukauden aikana, on lääkärin kanssa kuitenkin neuvoteltava 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 ei suositella käytettäväksi imetyksen aikana. Varotoimenpiteenä suositellaan, että imetys keskeytetään hoidon ajaksi.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

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

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

- Setostearyylialkoholisaattaa 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 syväälle 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.

Jos sukupuolikumppanillasi on hiivatulehduksen oireita ne tulisi hoitaa samaan aikaan tulehduksen uusiutumisen ehkäisemiseksi.

Canesten Soft emätinpuikkojen käyttöä ei suositella kuukautisten aikana, vaan hoito tulisi lopettaa juuri kuukautisten alkaessa.

Hoito voidaan uusia 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.

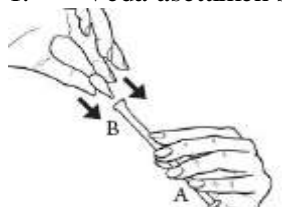
Canesten Soft Kombi -valmiste on tarkoitettu aikuisille ja yli 15-vuotiaille nuorille.

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

## Käyttöohje

### Canesten Soft 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 sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, Canesten Soft Kombi -valmiste voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä: allergiset reaktiot (pyörtyys, verenpaineen laskeminen, hengenahdistus, nokkosihottuma), ihon kesiminen sukupuolielimissä, kutina, ihottuma, turvotus, rakkulat, punoitus, epämukava tai polttava tunne, kirvely, ärsytys, lantion alueen kipu, alavatsakivut, verenvuoto emättimestä, mukaan lukien tiputteluvuoto.

Keskeytä hoito, jos sinulla esiintyy paikallisia haittavaikutuksia tai allergisia reaktioita.

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 seuraavalle taholle:

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

#### **5. Canesten Soft Kombi -valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

*Canesten Soft 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. 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*: valkovaselini, parafiini, nestemäinen, liivate, glyseroli, puhdistettu vesi, titaanioksidi (E171), kinoliinikeltainen (E104), paraoranssi, oranssi (E110), lesitiini (E322), keskipitkaketjuiset tyydyttyneet triglyseridit.
- *Emulsiovoide*: sorbitaanistearaatti, polysorbaatti 60, setyylipalmitaatti, setostearyylialkoholi, oktyylidodekanoli, bentsyylialkoholi, puhdistettu vesi.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko**

*Canesten Soft 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, Keilaranta 12, PL 73, 02150 Espoo. Puh. 020 78521, faksi 020 7858214.

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 3.5.2019**



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

*Canesten Soft Kombi är en kombinationsförpackning som innehåller en Canesten Soft 500 mg - 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 och vita flytningar.

**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).

**Var särskilt försiktig med Canesten Soft Kombi**

Behandlingen ska inte påbörjas utan läkarordination

- om det är fråga om din första underlivsinfektion
- om du haft kroniskt återkommande infektioner under en lång period (minst 4 infektioner under det gångna året)
- om du är under 15 år eller i klimakterieåldern för att utesluta sjukdomar som klamydia eller cancer
- om du har feber ( $\geq 38$  °C), smärtor i nedre buken, ryggsmärter, illaluktande flytning från slidan, illamående, blödningar från slidan och/eller samtidig smärta i skulderna.

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. Canesten kan minska effekten av preventivmedel som är tillverkade av latex, så som kondom och pessar.

Canesten vaginalkapslar eller kräm ska inte sväljas.

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

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

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.

Erfarenhet visar att ingen negativ inverkan vare sig på mor eller på barn är att vänta om Canesten Soft Kombi används under graviditetens två sista trimesterier. Som säkerhetsåtgärd rekommenderas att undvika användning av klotrimazol under graviditetens första trimesterium (de första 3 månaderna). Om en behandling skulle behövas under de tre första månaderna av graviditeten ska dock 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.

Användning av Canesten Soft Kombi rekommenderas inte under amning. Som försiktighetsåtgärd rekommenderas det att amningen avbryts under behandlingen.

### **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 detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel. 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 uppdragna 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.

En eventuell sexualpartner med symtom på svampinfektion ska behandlas samtidigt för att förhindra infektionsåterfall.

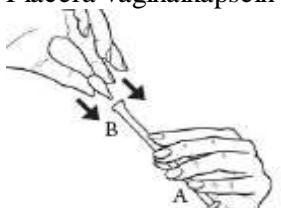
Behandling med Canesten Soft Kombi rekommenderas inte under pågående menstruation utan behandlingen bör avbrytas strax innan menssen börjar. Behandlingen kan upprepas vid behov. Om symtomen av svampinfektion inte tydligt avklingat inom sju dygn efter inledd behandling ska läkare konsulteras för att kontrollera 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 över 15 år.  
Canesten vaginaltabletter och kräm är luktfria och missfärgar inte underkläderna.

## Bruksanvisningar

### **Canesten Soft 500 mg vaginalkapsel:**

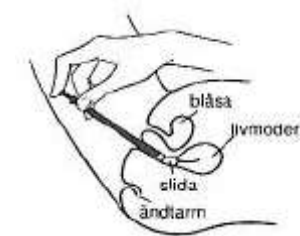
1. Dra ut kolven ur applikatorn (A) tills den stoppar. Tryck in vaginalkapseln i applikatorn (B). Placera vaginalkapseln fast i applikatorns hållare (B) genom att lätt vrida på den.



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 har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

## 4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Canesten Soft Kombi orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan uppstå: allergiska reaktioner (yrsel, blodtrycksfall, andfåddhet, nässelutslag), fjällande hud på könsorganen, klåda, utslag, svullnad, blåsor, rodnad, obehagskänsla eller brännande känsla, sveda, irritation, smärta i bäckenområdet, smärtor i nedre buken, blödning från slidan, inklusive menstruationsliknande blödning.

Du ska avbryta behandlingen om du upplever lokala biverkningar eller allergiska reaktioner.

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 misstänkta 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 via

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet  
Register för läkemedelsbiverkning  
PB 55  
00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## **5. Hur Canesten Soft Kombi ska förvaras**

Detta läkemedel bör förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

*Canesten 10 mg/g kräm:* Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

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

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

*Canesten Soft 500 mg vaginakapsel*: 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, Kägelstranden 12, PB 73, 02150 Esbo. Tel. 020 78521, fax 020 7858214.

**Denna bipacksedel godkändes senast 3.5.2019**