

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle
Rozex 0,75 % geeli

Metronidatsoli

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. 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. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Rozex-geeli on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Rozex-geeliä
3. Miten Rozex-geeliä käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Rozex-geelin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Rozex-geeli on ja mihin sitä käytetään

Rozex-geeliä käytetään ruusufinnin hoitoon. Vaikutusmekanismia ruusufinniin (ennen kaikkea nenällä ja kasvojen korkeimmilla kohdilla esiintyviä verisuonimuodostelmia ja punoitusta) ei vielä tunneta.

Metronidatsolia, jota Rozex sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Rozex-geeliä

Älä käytä Rozex-geeliä

- jos olet allerginen metronidatsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Valmisteen joutumista silmiin ja limakalvoille on vältettävä.

- Jos ärsytysoireita ilmenee, voit joko käyttää Rozex-geeliä harvemmin tai keskeyttää tilapäisesti sen käytön. Ota yhteyttä lääkäriin, jos ärsytysoireet ovat voimakkaita.
- UV-säteilyä (auringonotto, solarium, aurinkolamppu) on vältettävä hoidon aikana.
- Kerro lääkärillesi, jos sinulla on tai on ollut jokin verisairaus.
- Tätä valmistetta ei tule käyttää lapsilla, koska käyttökokemusta ei ole.
- Vältä Rozex-geelin jatkuvaa tai tarpeetonta käyttöä.

Muut lääkevalmisteet ja Rozex-geeli

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

Raskaus ja imetys

Kokemukset raskauden aikaisesta käytöstä puuttuvat. Kysy lääkäriltä neuvoa ennen lääkkeen käyttöä raskauden aikana.

Vaikuttava aine kulkeutuu äidinmaitoon. Kysy lääkäriltä neuvoa ennen lääkkeen käyttöä imetyksen aikana.

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

Rozex-geeli sisältää metyyliiparahydroksibentsoattia (E218), propyyliiparahydroksibentsoattia (E216) ja propyleeniglykolia (E1520)

Rozex geeli sisältää metyyliiparahydroksibentsoattia (E218) ja propyyliiparahydroksibentsoattia (E216), jotka saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä). Rozex geeli sisältää myös 30 mg propyleeniglykolia (E1520) per gramma geeliä. Propyleeniglykoli saattaa aiheuttaa ihoärsytystä.

3. Miten Rozex-geeliä käytetään

Käytä Rozex-geeliä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri määrää kullekin yksilöllisesti sopivan hoitoannoksen.

Tavallinen hoito on 2 kertaa päivässä tapahtuva geelin levittäminen iholle aamuin illoin. Geeliä levitetään ohuella hyvin puhdistetulle iholle. Käytä mietoa ihonpuhdistusainetta. Voit käyttää kosmeettisia aineita, jotka eivät aiheuta aknea tai supista ihoa Rozex-geelin käytön jälkeen.

Tavallinen hoitoaika on 3-4 kuukautta. Ota yhteys lääkäriisi, jos tuntuu ettei hoito auta.

Jos käytät enemmän Rozex-geeliä 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 unohdat käyttää Rozex-geeliä

Älä käytä kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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.

Yleiset (esiintyy useammalla kuin yhdellä 100:sta käyttäjästä): Ihoreaktiot kuten kuumotus ja pistely, kivun tunne, punoitus ja kuivuminen, ärsytys ja kutina, ruusufinnin paheneminen.

Melko harvinaiset (esiintyy yhdellä 100:sta – yhdellä 1000:sta käyttäjästä): Pahoinvointi, metallin maku suussa sekä käsien tai jalkojen pistely tai puutuminen.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): Kosketusihottuma, kasvojen turvotus, ihon hilseily.

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
FI-00034 Fimea

5. Roze x-geelin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäättyä.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Tämä on merkitty lyhenteen ”Käyt. viim. / Utg.dat.” 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 Roze x-geeli sisältää

- Vaikuttava aine on metronidatsoli 0,75 % (7,5 mg/g).
- Muut aineet ovat karbomeeri 940, propyleeniglykoli (E1520), dinatriumedetaatti, metyyliiparahydroksibentsoaatti (E218), propyyliiparahydroksibentsoaatti (E216), natriumhydroksidi ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Väritön tai hieman kellertävä homogeeninen geeli, joka saattaa muuttua hieman ruskehtavaksi ajan kuluessa.

30 g ja 50 g:n kokoonpainuva alumiiniputkilo, joka on suljettu polypropyleenikierrekorkilla; pahvipakkauksessa. Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:
Galderma Nordic AB
Seminariegatan 21
752 28 Uppsala
Ruotsi

Valmistaja:
Laboratoires Galderma
ZI Montdésir
74540 Alby-Sur-Chéran
Ranska

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi
9.7.2021

Bipacksedel: Information till användaren

Rozex 0,75 % gel

Metronidazol

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 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:

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

1. Vad Rozex gel är och vad det används för

Rozex gel används för behandling av rosacea. Verkningsmekanismen vid rosacea (kärlnybildning och rodnad av huden framför allt på näsan och angränsande hudpartier) är för närvarande ej känd.

Metronidazol som finns i Rozex kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Rozex gel

Använd inte Rozex gel

- om du är allergisk mot metronidazol eller mot annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

- Kontakt med ögon och slemhinnor bör undvikas.
- Om huden blir irriterad kan du antingen använda Rozex mindre ofta eller göra ett tillfälligt uppehåll i behandlingen. Tag kontakt med läkare vid kraftig irritation.
- UV-bestrålning (solbad, solarium, sollampa) bör undvikas under behandlingen.
- Berätta för din läkare om du lider eller har lidit av någon blodsjukdom.
- Detta läkemedel får inte användas för barn eftersom erfarenhet av användning saknas.
- Undvik långvarig eller onödig användning av Rozex gel.

Andra läkemedel och Rozex gel

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet och amning

Erfarenhet av användning under graviditet saknas. Rådgör med läkare före användning under graviditet.

Den aktiva substansen går över i modersmjölk. Rådgör med läkare före användning under amning.

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.

Rozex gel innehåller metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216) och propylenglykol (E1520)

Rozex gel innehåller metylparahydroxibensoat (E218) och propylparahydroxibensoat (E216), som kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Rozex gel innehåller också 30 mg propylenglykol (E1520) per gram gel. Propylenglykol kan ge hudirritation.

3. Hur du använder Rozex gel

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

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig.

Vanligt är 2 applikationer på huden dagligen, morgon och kväll. Gelen påstrykes i ett tunt lager på väl rengjord hud. Använd ett mildt rengöringsmedel. Du kan använda kosmetika som inte orsakar akne och som inte astringerar huden efter användning av Rozex gel.

Normal behandlingstid är tre till fyra månader. Kontakta din läkare om du upplever att behandlingen inte hjälper.

Om du använt för stor mängd av Rozex gel

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 (tel 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Rozex gel

Använd inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare): Hudreaktioner som t.ex. brännande och stickande känsla eller en känsla av smärta, hudrodnad, torrhet, hudirritation, klåda och försämring av rosacea.

Mindre vanliga (förekommer hos 1 av 100 – 1 av 1000 användare): Illamående, metallsmak, stickning eller domning av armar och ben.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): Kontaktdermatit, svullnad av ansikte, fjällning.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
FI-00034 Fimea

5. Hur Roze x gel ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Käyt viim. / 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 är metronidazol 0,75 % (7,5 mg/g).
- Övriga innehållsämnen är karbomer 940, propylenglykol (E1520), dinatriummedetat, metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216), natriumhydroxid och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Färglös eller svagt gulaktig homogen gel som kan förändras och bli aningen brunaktig med tiden.

30 g och 50 g aluminiumtub försedd med vitt skruvlock av polypropylen i en kartong. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Galderma Nordic AB
Seminariegatan 21
752 28 Uppsala
Sverige

Tillverkare:

Laboratoires Galderma
ZI Montdésir
74540 Alby-Sur-Chéran
Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast

9.7.2021