

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Canesten 500 mg emätinpuikko, tabletti klotrimatsoli

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 emätinpuikko on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinpuikkoa
3. Miten Canesten emätinpuikkoa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Canesten emätinpuikon säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Canesten emätinpuikko on ja mihin sitä käytetään

Canesten emätinpuikon vaikuttava aine on klotrimatsoli, joka kuuluu imidatsolien ryhmään. Klotrimatsolilla on laaja sieniä tappava tai niiden lisääntymistä ehkäisevä vaikutus. Se tehoaa myös mikro-organismeihin, kuten silsiasieneen, hiivasieneen ja homesieneen.

Canesten emätinpuikkoa käytetään **klotrimatsolille herkkien sienten aiheuttamien emätintulehdusten ja ulkoisten sukupuolielinten tulehdusten hoitoon**. Tulehdukset ovat yleensä Candida-hiivasienen aiheuttamia. Tulehduksen oireita ovat mm. kutina, polttava tunne, paksu, väriltään valkoisesta kellertävään oleva hajuton valkovuoto (raejuustomainen), punoitus, turvotus ja arkuus.

Valmiste on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 16-vuotiaille.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Canesten emätinpuikkoa

Älä käytä Canesten emätinpuikkoa

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

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai kanssa ennen Canesten emätinpuikon käytön aloittamista, jos sinulla on

- ensimmäinen emätintulehdus
- emätintulehdus raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana
- toistuvia infektioita, enemmän kuin kaksi infektiota edeltävän kuuden kuukauden aikana
- kuumetta $\geq 38\text{ °C}$
- alavatsakipu, selkäkipu

- pahanhajuinen vuoto emättimestä
- pahoinvointi
- verenvuoto emättimestä ja/tai samanaikainen kipu hartioissa.

Canesten emätinpuikkoa ei suositella käytettäväksi kuukautisten aikana. Hoito tulisi lopettaa ennen kuukautisten alkua

Älä käytä tamponeja, emätinhuuhteita, spermisidejä tai muita emättimeen tarkoitettuja valmisteita samaan aikaan Canesten emätinpuikon kanssa.

Vältä yhdyntää, jos sinulla on emätintulehdus ja käytät valmistetta, sillä tulehdus saattaa tarttua sukupuolikumppaniisi.

Jos sukupuolikumppanillasi on hiivatulehduksen oireita, ne tulisi hoitaa samaan aikaan. Sukupuolikumppanin hoito saattaa auttaa tulehduksen ehkäisemisessä.

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

Älä niele Canesten emätinpuikkoa.

Lapset ja nuoret

Alle 16-vuotiaat nuoret eivät saa käyttää Canesten emätinpuikkoja ilman lääkärin määräystä.

Muut lääkevalmisteet ja Canesten emätinpuikko

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

Ota yhteyttä lääkäriin, jos käytät vaikuttavana aineena **takrolimuusia** tai **sirolimuusia** sisältävää lääkettä, jota käytetään hillitsemään elimistön immuunivastetta elinsiirron jälkeen.

Joidenkin lääkkeiden pitoisuus voi mahdollisesti suurentua, jos niitä käytetään samanaikaisesti Canesten emätinpuikon kanssa. Tällaisen ilmaantuminen on kuitenkin epätodennäköistä käytettäessä 500 mg:n kerta-annosta. Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa, jos et ole varma jonkin lääkkeen käytön sopivuudesta samanaikaisesti Canesten emätinpuikon kanssa.

Raskaus ja imetys

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

• Raskaus

Jos hoitoon on tarvetta kolmen ensimmäisen raskauskuukauden aikana, tulee lääkärin kanssa puhua ennen hoidon aloittamista.

Raskauden aikana **ei tule käyttää asetinta**. Raskauden aikana emätinpuikko työnnetään sormella emättimeen ilman asetinta, ettei kohdunkaula vahingoittuisi.

• Imetys

Canesten emätinpuikkoja voi käyttää imetyksen aikana. Kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekista.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Canesten emätinpuikolla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

3. Miten Canesten emätinpuikkoa käytetään

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

Suosittelun annos on

- yksi emätinpuikko syväälle emättimeen kerta-annoksena illalla.

Emättimessä on oltava kosteutta, jotta emätinpuikot sulaisivat kokonaan. Muutoin on mahdollista, että liukenemattomia emätinpuikon kappaleita tulee ulos emättimestä. Jos puikko ei ole sulanut täydellisesti seuraavaan iltaan mennessä, on harkittava klotrimatsolia sisältävän 20 mg/g emätinmulsiovoiteen käyttöä.

Yleensä tulehdus on sekä emättimessä että ulkoisissa sukupuolielimissä. Jos hiivasienitulehdus on levinnyt ulkoisiin sukupuolielimiin, emätinpuikkohoitoa voi täydentää paikallishoitovalmisteella (klotrimatsoli 20 mg/g emätinmulsiovoide tai yhdistelmävalmisteella, joka sisältää 10 mg/g klotrimatsoli emulsiovoiteen ja yhden klotrimatsoli 500 mg:n emätinpuikon). Ulkoisten sukupuolielinten hoidossa emulsiovoidetta/emätinmulsiovoidetta levitetään ohuelti hoidettavalle alueelle 2–3 kertaa päivässä, kunnes oireita ei enää ole ollut 3 päivään, yleensä yhteensä 1–2 viikon ajan.

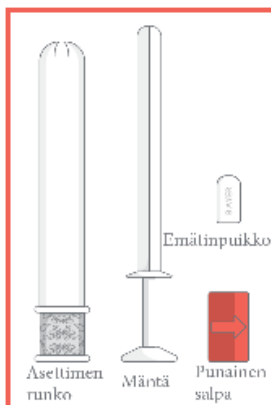
Hoito voidaan toistaa. Toistuvat tulehdukset voivat kuitenkin merkitä vakavampaa tilaa ja tällöin tulisi hakeutua lääkäriin.

Käyttöohjeet

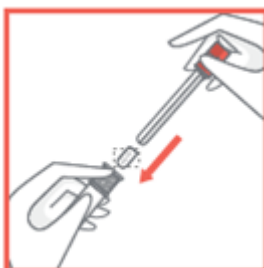
Emätinpuikko työnnetään pakkauksessa olevan asettimen avulla mahdollisimman syväälle emättimeen mielellään makuuasennossa, illalla ennen nukkumaanmenoa.

Pese kätesi ennen kuin otat emätinpuikon ja asettimen pakkauksesta ja uudelleen asettimen käytön jälkeen.

1. Ota asetin pakkauksesta ja vedä mäntä jossa on punainen salpa irti asettimen rungosta.



2. Aseta emätinpuikko asettimen rungon avoimeen päähän puikon kaareva puoli alaspäin. Paina mäntää jossa on punainen salpa asettimen rungon sisälle kunnes tunnet naksahduksen.



3. Naksahduksen tunnuttua irrota salpa männästä. Työnnä asetin varovaisesti emättimeen kuvioidun pitoalueen syvyyteen saakka.



4. Pidä asettimen rungon kuvioidusta pitoalueesta ja varovaisesti työnnä mäntää loppuun saakka, kunnes se pysähtyy ja emätinpuikko vapautuu.



Käytön jälkeen hävitä asetin turvallisesti, lasten ulottumattomiin. Asetinta ei saa huuhtoa vessanpöntöstä.

Emätinpuikon asettaminen ilman asetinta:

Jos olet raskaana, emätinpuikko asetetaan emättimeen sormin.

Hoidon kesto

Canesten emätinpuikkoa käytetään kerta-annoshoitona.

Käänny lääkärin puoleen, elleivät oireet parane **seitsemän päivän jälkeen** hoidon aloittamisesta, jotta tulehduksen syy voidaan varmistaa. Käänny lääkärin puoleen, jos oireesi pahenevat.

Jos käytät enemmän Canesten emätinpuikkoja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkannoksen 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
 Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
 Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
 PL 55
 00034 Fimea

5. Canesten emätinpuikon säilyttäminen

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 °C.

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

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Canesten emätinpuikko sisältää

- Vaikuttava aine on klotrimatsoli.
 - Yksi emätinpuikko sisältää 500 mg klotrimatsolia.

- Muut aineet ovat
 - kalsiumlaktaattipentahydraatti,
 - krospovidoni,
 - piidioksidi, vedetön, kolloidinen,
 - laktoosimonohydraatti,
 - magnesiumstearaatti,
 - maissitärkkelys,
 - hypromelloosi,
 - mikrokiteinen selluloosa,
 - maitohappo

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkausko

1 emätinpuikko foliopakkauksessa ja asetin, jotka molemmat on pakattu pahvikoteloon. Emätinpuikko on valkoinen ja siinä on merkinnät MU ja Bayer.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku, Suomi

Valmistaja(t)

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

Lisätietoja tästä lääkevalmistesta antaa myyntiluvan haltija:

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

Tällä lääkevalmistella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Suomi: Canesten 500 mg emätinpuikko, tabletti
Puola: Canesten, 500 mg, tabletki dopochwowa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 13.5.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Canesten 500 mg vaginaltablett klotrimazol

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

1. Vad Canesten vaginaltablett är och vad det används för

Den aktiva substansen i Canesten vaginaltablett 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 vaginaltablett används för **behandling av infektioner i slidan och de yttre könsorganen som förorsakats av svampar känsliga för klotrimazol**. Infektionerna är vanligtvis orsakade av jästsvampen *Candida*. Symtom på infektionen är bl.a. klåda, sveda, tjock, vit till gul, luktfri flytning (kesoliknande), rodnad, svullnad och ömhet.

Preparatet är avsett för vuxna och ungdomar över 16 år.

2. Vad du behöver veta innan du använder Canesten vaginaltablett

Använd inte Canesten vaginaltablett

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

Varningar och försiktighet

Tala om för läkare innan du börjar använda vaginala Canesten preparat:

- om det är fråga om din första underlivsinfektion
- underlivsinfektion under de första tre månader av graviditet
- om du haft kroniskt återkommande infektioner (mer än 2 infektioner under det gångna sex månader)
- om du har feber (≥ 38 °C)
- smärtor i nedre buken, ryggsmärtor

- illaluktande flytning från slidan
- illamående
- blödningar från slidan och/eller samtidig smärta i skuldrorna.

Behandling med Canesten vaginaltablett rekommenderas inte under pågående menstruation utan behandlingen bör avbrytas strax innan menses börjar.

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

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

Canesten vaginaltablett ska inte sväljas.

Barn och ungdomar

Canesten vaginaltablett ska inte användas av barn och ungdomar under 16 år utan läkarordination.

Andra läkemedel och Canesten

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

Kontakta läkare om du tar läkemedel innehållande **takrolimus** eller **sirolimus som används efter transplantation för att dämpa kroppens immunförsvar**.

Det är även möjligt att koncentrationen av vissa läkemedel stiger i blodet om de används samtidigt med Canesten vaginaltablett. Detta är ändå osannolikt då man använder en engångsdos av styrkan 500 mg. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om du är osäker på samtidig användning av ett läkemedel under behandling med Canesten vaginaltablett.

Graviditet och 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.

- **Graviditet**

Om en behandling skulle behövas under de tre första månaderna av graviditeten ska läkare konsulteras innan behandlingen inleds.

Under graviditet ska applikator inte användas. Om en behandling skulle behövas under graviditeten förs vaginaltablett in i slidan med fingrarna utan applikator.

- **Amning**

Canesten vaginaltablett kan användas under amning. Rådfråga läkaren eller farmaceut.

Körförmåga och användning av maskiner

Canesten vaginaltablett har ingen effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

3. Hur du använder Canesten vaginaltablett

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.

Rekommenderade dosen är

- 1 vaginaltablett införs djupt in i slidan som en engångsdos på kvällen.

Slidan måste vara fuktig för att vaginaltabletterna ska upplösas helt. Annars kan det hända att osmälta delar av tablett kommer ut ur slidan. Om vaginaltablett inte upplösts helt t.o.m. nästa kväll, bör du överväga att använda vaginalkräm innehåller klotrimazol 20 mg/g istället.

Oftast är både slidan och de yttre könsorganen infekterade. Om jästsvampinfektionen spritt sig till de yttre könsorganen, kan behandlingen med vaginaltablett kompletteras med lokala beredningsformer (klotrimazol 20 mg/g vaginalkräm eller kombinationsförpackning, som innehåller klotrimazol 10 mg/g kräm och vaginalkapsel 500 mg). De yttre könsorganen ska behandlas med klotrimazol kräm/vaginalkräm 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.

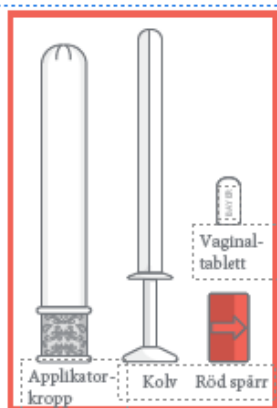
Behandlingen kan upprepas. Men om infektionen kvarstår eller fortsätter att komma tillbaka kan det indikera ett allvarigare tillstånd och läkare bör sökas.

Bruksanvisningar

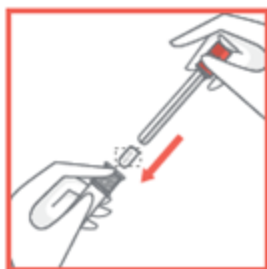
Vaginaltablett ska med hjälp av medföljande applikatorn införas så djupt in i slidan som möjligt, helst i ryggläge på kvällen före sängdags.

Tvätta händerna innan du tar ut vaginaltablett och applikatorn från förpackningen och igen efter att du använt applikatorn.

1. Ta ut applikatorn från förpackningen och dra ut kolven och den röda spärren från applikatorkroppen.



2. Placera vaginaltablett i den öppna änden av applikatorkroppen. Den kurvade änden av vaginaltablett placeras nedåt. Tryck kolven och spärren in i applikatorkroppen till dess att du känner ett klick.



3. Efter klicket, ta av spärren från kolven. För sedan försiktigt in applikatorn i slidan, upp till den mönstrade greppzonen.



4. Håll applikatorkroppen vid den mönstrade greppzonen och tryck försiktigt in kolven hela vägen tills det tar stop och tablett frigörs.



Efter användningen, kasta applikatorn på en säker plats, utom räckhåll för barn. Applikatorn får inte spolras ned i toaletten.

Applicering av en vaginaltablett utan applikator:

Om du är gravid ska vaginaltablett appliceras i slidan med fingrarna.

Behandlingstiden

Canesten vaginaltablett används som en engångsdos.

Om symtomen på svampinfektion inte avklingat **inom sju dygn** efter inledd behandling **ska läkare konsulteras** för att kontrollera orsaken till infektionen. Om symtomen förvärras ska läkare konsulteras.

Om du använt för stor mängd av Canesten vaginaltabletter

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Canesten vaginaltablett ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

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 för Canesten 500 mg vaginaltablett

- Den aktiva substansen är klotrimazol.
 - Varje vaginaltablett innehåller 500 mg klotrimazol
- Övriga innehållsämnen är:
 - kalciumlaktatpentaohydrat,
 - krospovidon,
 - vattenfri kolloidal kiseldioxid,
 - laktosmonohydrat,
 - magnesiumstearat,
 - majsstärkelse,
 - hypromellos,
 - mikrokristallin cellulosa,
 - mjölksyra

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

1 vaginaltablett (vit, märkt med MU och Bayer) i folieförpackning. Förpackningen innehåller också en applikator för vaginaltablett.

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.

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Finland: Canesten 500 mg vaginaltablett
Polen: Canesten, 500 mg, tabletki dopochwowa

Denna bipacksedel ändrades senast 13.5.2022