

**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
- jos sinulla on vetistävä ja/tai rakkulainen ihottuma
- ihoalueille, jotka ovat kämmentäsi suurempia
- avoimiin haavoihin.

**Varoitukset ja varotoimet**

Mikäli kutina jatkuu pitkään tai se pahenee, valmisteen käyttö on lopetettava ja on käännyttävä lääkärin puoleen. Iholle käytettävillä antihistamiineilla voi olla herkistävä vaikutus.

**Lapset**

Ei alle 2-vuotiaille lapsille.

## **Raskaus ja imetys**

Koska tripelennamiini 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. Valmistetta voi levittää lisää enintään 3 kertaa päivässä. Valmistetta saa käyttää vain pienelle, korkeintaan kämmenen kokoiselle ihoalueella. Etono-valmistetta saa käyttää yhtäjaksoisesti enintään 10 päivän ajan.

## **Jos käytä enemmän Etono-valmistetta kuin sinun pitäisi**

Etono-valmisteseen ei odoteta liittyvän akuutteja myrkytyksiä, sillä yliannostus on hyvin epätodennäköinen, jos valmistetta käytetään tämän pakkausselosteen ohjeiden mukaan.

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.

## **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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Etono-valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25°C, älä säilytä kylmässä. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

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 9.9.2022**

## **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
- om du har vätskande eksem eller eksem med blåsor
- på hudområden större än din handflata
- på öppna sår.

##### **Varningar och försiktighet**

Om klådan fortsätter länge eller förvärras, skall man sluta använda preparatet och kontakta läkare. Antihistaminer kan ha sensibiliserande effekt när de används på huden.

##### **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 exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkaren eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Etono gnids lätt in i huden och kan appliceras igen upp till 3 gånger dagligen. Den ska användas på små hudområden, inte större än din handflata. Etono kan användas upp till 10 dagar i följd.

### **Om du har använt för stor mängd av Etono**

Akut förgiftning förväntas inte vid användning av Etono, då överdoser är mycket osannolika när produkten används enligt beskrivningen i denna bipacksedel.

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.

### **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](http://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.

Förvaras vid högst 25°C i skydd mot kyla. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

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**

Perrigo Suomi Oy

PB 92

02601 Esbo

**Denna bipacksedel ändrades senast 9.9.2022**