

NAVODILO ZA UPORABO

Canesten 10 mg/ml dermalna raztopina klotrimazol

Pred uporabo natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

Zdravilo je na voljo brez recepta. Kljub temu ga morate uporabljati pazljivo in skrbno, da vam bo kar najbolj koristilo.

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Posvetujte se s farmacevtom, če potrebujete dodatne informacije ali nasvet.
- Če se znaki vaše bolezni poslabšajo ali ne izboljšajo v 4 tednih, se posvetujte z zdravnikom.
- Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

Navodilo vsebuje:

1. Kaj je zdravilo Canesten dermalna raztopina in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Canesten dermalna raztopina
3. Kako uporabljati zdravilo Canesten dermalna raztopina
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Canesten dermalna raztopina
6. Dodatne informacije

1. KAJ JE ZDRAVILO CANESTEN DERMALNA RAZTOPINA IN ZA KAJ GA UPORABLJAMO

Zdravilo Canesten dermalna raztopina je protiglivično zdravilo za lokalno zdravljenje. Vsebuje zdravilno učinkovino **klotrimazol**, ki deluje proti glivicam in tudi proti nekaterim drugim mikroorganizmom.

Zdravilo Canesten dermalna raztopina uporabljamo za zdravljenje:

- glivične okužbe stopal (tinea pedum ali »atletsko stopalo«) in rok (tinea manuum), ki se kaže kot pojav mehurčkov in luščenja kože na stopalih oziroma dlaneh ter tudi med prsti. Na prizadetih delih koža razpoka, lahko se pojavi srbenje, vnetje in oteklina;
- glivične okužbe kože na trupu, udih, kožnih pregibih (tinea corporis) in dimljah (tinea inguinalis), ki se kaže kot ovalne, rdeče, obročaste lise, ki se širijo in so na sredini svetlejše;
- glivične okužbe kože imenovane pityriasis versicolor, ki se kaže kot pojav lis različnih barv npr. rumenorjave, rožnate ali svetlejše od barve kože. Lise se lahko drobno luščijo in redko srbijo;
- bakterijske okužbe kože imenovane eritrazma, ki se kaže kot rdečerjave ali rožnate lise in se običajno pojavi v pregibih kože (pod pazduho, pod prsmi ali v dimljah) in je dolgotrajna (kronična) okužba.

2. KAJ MORATE VEDETI, PREDEN BOSTE UPORABILI ZDRAVILO CANESTEN DERMALNA RAZTOPINA

Ne uporabljajte zdravila Canesten dermalna raztopina

- če ste alergični (preobčutljivi) na klotrimazol ali katerikoli sestavino zdravila Canesten dermalna raztopina.

Bodite posebno pozorni pri uporabi zdravila Canesten dermalna raztopina

- Izogibajte se stiku zdravila z očmi. Zdravila ne pogoltnite.

Uporaba drugih zdravil

Ni znano ali bi lahko prišlo do medsebojnega delovanja med zdravilom Canesten dermalna raztopina z drugimi zdravili.

Obvestite svojega zdravnika ali farmacevta, če jemljete ali ste pred kratkim jemali katerokoli zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

Nosečnost in dojenje

Posvetujte se z zdravnikom ali s farmacevtom, preden vzamete katerokoli zdravilo.

Nosečnost

V prvih treh mesecih nosečnosti je uporaba zdravila Canesten dermalna raztopina dovoljena le, če vam je tako svetoval zdravnik.

Dojenje

Zaradi majhne resorpcije po dermalni uporabi se domneva, da uporaba zdravila med dojenjem ne vpliva na dojenčka. Če dojite, zdravila Canesten dermalna raztopina ne smete nanašati na dojke.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Vpliva zdravila Canesten dermalna raztopina na sposobnost vožnje ali upravljanja s stroji niso opazili.

Pomembne informacije o nekaterih sestavinah zdravila Canesten dermalna raztopina

Zdravilo Canesten dermalna raztopina vsebuje propilenglikol (E1520), ki lahko povzroči draženje kože.

3. KAKO UPORABLJATI ZDRAVILO CANESTEN DERMALNA RAZTOPINA

Pri uporabi zdravila Canesten dermalna raztopina natančno upoštevajte navodila, ki so navedena v nadaljevanju, razen, če vam je zdravnik svetoval drugače. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom. Če navodil ne boste natančno upoštevali, zdravilo ne bo pravilno delovalo.

Zdravilo Canesten dermalna raztopina je namenjeno samo za uporabo na koži (za dermalno uporabo). Prizadeto mesto pred nanosom dermalne raztopine umijte in posušite.

Odmerjanje

2- do 3-krat na dan nanesite raztopino na prizadete dele kože in jo previdno vtrite. Večinoma zadostuje že nekaj kapljic raztopine za površino, veliko kot dlan.

Trajanje zdravljenja

Trajanje zdravljenja je odvisno od vrste okužbe in od časa, v katerem izginejo simptomi okužbe. Simptomi običajno izginejo, če traja zdravljenje:

- | | |
|---|--------------|
| • glivične okužbe rok, nog, kože na trupu, pregibov | 3 do 4 tedne |
| • okužbe imenovane eritrazma | 2 do 4 tedne |
| • okužbe imenovane pityriasis versicolor | 1 do 3 tedne |

Ponovitev bolezni preprečite tako, da zdravljenje nadaljujete še 2 tedna po tem, ko so izginili vsi bolezenski znaki. Če po 4 tednih zdravljenja ne opazite izboljšanja simptomov, se posvetujte s svojim zdravnikom.

Kaj še lahko naredite za zdravljenje okužbe?

Perilo, oblačila in brisače, ki pridejo v stik s prizadetim delom, je treba zamenjati vsak dan. To bo pomagalo pri zdravljenju in preprečilo okužbo drugih delov telesa in drugih ljudi.

Če ste uporabili večji odmerek zdravila Canesten dermalna raztopina, kot bi smeli

Podatkov, da bi uporaba prevelike količine zdravila Canesten dermalna raztopina povzročila neželene učinke, ni.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Canesten dermalna raztopina, ga uporabite takoj, ko se spomnite. Ne uporabite dvojnega odmerka, če ste pozabili uporabiti prejšnji odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Canesten dermalna raztopina

Če želite okužbo popolnoma pozdraviti in preprečiti njeno ponovitev, zdravljenja ne smete končati predčasno ali takoj, ko izginejo simptomi okužbe. Če se za to vseeno odločite, tvegate, da se bo bolezen ponovila.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali s farmacevtom.

4. MOŽNI NEŽELENI UČINKI

Kot vsa zdravila ima lahko tudi zdravilo Canesten dermalna raztopina neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Poročila o neželenih učinkih temeljijo na spontanih poročilih po začetku trženja zdravila, zato razvrstitev po pogostosti ni mogoča. Poročali so o naslednjih neželenih učinkih:

- alergijska reakcija, ki se kaže kot srbeč kožni izpuščaj (koprivnica), oteženo dihanje, znižan krvni tlak, omedlevica,
- kožne reakcije, kot so pojav mehurjev na koži, nelagodje/bolečina, oteklina, draženje kože, lupljenje/luščenje kože, izpuščaj, zbadanje/pekoč občutek na koži.

Če se naštetih neželenih učinkov pojavijo prvič ali če se stanje poslabša, prenehajte uporabljati zdravilo Canesten dermalna raztopina in se posvetujte z zdravnikom.

Če katerikoli neželeni učinek postane resen ali če opazite katerikoli neželeni učinek, ki ni omenjen v tem navodilu, obvestite svojega zdravnika ali farmacevta.

5. SHRANJEVANJE ZDRAVILA CANESTEN DERMALNA RAZTOPINA

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!
Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Zdravila Canesten dermalna raztopina ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojninu poleg oznake »Uporabno do«. Datum izteka roka uporabnosti se nanaša na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne potrebujete več, se posvetujte s farmacevtom. Takšni ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. DODATNE INFORMACIJE

Kaj vsebuje zdravilo Canesten dermalna raztopina

- Zdravilna učinkovina je klotrimazol. 1 ml dermalne raztopine vsebuje 10 mg klotrimazola.
- Pomožne snovi so makrogol 400, izopropilalkohol, propilenglikol (E1520).

Izgled zdravila Canesten dermalna raztopina in vsebina pakiranja

Dermalna raztopina je brezbarvna do rahlo rumena bistra raztopina. Pakirana je v škatle s plastičnim vsebnikom po 20 ml raztopine z zaporko s kapalko in plastično navojno zaporko.

Način izdaje zdravila Canesten dermalna raztopina

Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Bayer d. o. o., Bravničarjeva 13, 1000 Ljubljana

Izdelovalec

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel, Nemčija

Navodilo je bilo odobreno

08.10.2010