

Indlægsseddel: Information til brugeren

Crinone® 90 mg/dosis vaginalgel

progesteron

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlægsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Crinone
3. Sådan skal du bruge Crinone
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Crinone vaginalgel indeholder det kvindelige hormon progesteron. Crinone kan derfor bruges, når man er i underskud af dette hormon. Crinone vaginalgel anvendes som tillæg til anden behandling af infertilitet (nedsat frugtbarhed).

Lægen kan have givet dig Crinone for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Crinone

Brug ikke Crinone

- hvis du er allergisk over for progesteron eller et af de øvrige indholdsstoffer i Crinone (angivet i punkt 6).
- hvis du har blødning fra skeden af ukendt årsag.
- hvis du har brystkræft eller kræft i kønsorganerne.
- hvis du har årebetændelse eller tidligere tilfælde af denne lidelse, tendens til blodpropper eller slagtilfælde.
- hvis du har en stofskiftesygdom (porfyri).
- hvis du har alvorlig leversygdom eller tidligere har haft en alvorlig leversygdom, hvor leveren endnu ikke fungerer normalt.
- hvis du har en arvelig sygdom med perioder af gulsot.
- hvis du har en sjælden sygdom, der er opstået eller er blevet forværret under graviditet eller ved tidligere brug af kønshormoner, så som:
 - gulsot i forbindelse med graviditet.
 - arvelig døvhed (otosclerose).
 - svær kløe.
 - store blærer på huden under graviditeten (herpes gestationis).
 - har en tilgrundgået graviditet.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Crinone. Crinone kan ikke anvendes til forebyggelse af graviditet.

Inden behandling påbegyndes med Crinone, bør du fortælle din læge om sygdomme du eller din nærmeste familie har. Lægen vil foretage en helbredsundersøgelse og en gynækologisk undersøgelse. Du bør blive undersøgt regelmæssigt, og især få foretaget regelmæssige undersøgelser af brysterne.

Tal med din læge inden du bruger Crinone, hvis du enten har eller har haft:

- dårligt hjerte, nyrer eller lever.
- epilepsi.
- migræne.
- astma.
- depression.
- sukkersyge. Du kan få brug for mere insulin eller flere tabletter mod sukkersyge under behandling med Crinone.
- tendens til blodprop eller nogen i din nærmeste familie har haft en blodprop, da Crinone kan øge risikoen for at få en blodprop.
- aborteret.
- taget P-piller.

Crinone kan give skjolder på huden (chloasma). Hvis du har tendens til det, må du ikke udsætte dig selv for naturligt eller kunstigt sollys, da det kan forværre tilstanden.

Kontakt din læge, hvis du får gennembrudsblødning eller uregelmæssige blødninger.

Oplys altid før blod- og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Crinone.

Brug af andre lægemidler sammen med Crinone

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Crinone bør ikke gives samtidig med anden vaginal administration.

Tal med din læge, hvis du bruger lægemidler mod:

- epilepsi (phenytoin, carbamazepin og phenobarbital).
- tuberkulose (rifampicin).
- immunforsvaret (cyclosporin).
- astma (theophyllin, troleandomycin).
- svamp (ketoconazol).

Aktivt kul kan nedsætte virkningen af Crinone.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du bruger dette lægemiddel.

Graviditet

Du kan bruge Crinone de første 3 måneder af graviditeten.

Amning

Hvis du ammer, bør du ikke bruge Crinone, da progesteron bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Crinone påvirker ikke evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Crinone indeholder sorbinsyre

Crinone indeholder sorbinsyre, som kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

3. Sådan skal du bruge Crinone

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Crinone er beregnet til indføring i skeden.

Den anbefalede dosis er

Voksne

Den sædvanlige dosering er 1 dosis Crinone til indføring i skeden (90 mg progesteron) hver dag, fra dagen for ægløsning eller IVF ("kunstig befrugtning"). I nogle tilfælde kan dosis øges til 1 dosis (90 mg progesteron) 2 gange daglig.

Hvis du bliver gravid, bør du fortsætte med behandlingen i op til 10-12 uger.

Nedsat leverfunktion

Du må ikke anvende Crinone, hvis du lider af svær nedsat leverfunktion.

Brugsvejledning

Du skal indføre Crinone direkte i skeden med den særlige og forseglede applikator. Tag applikatoren ud af den forseglede pakning.

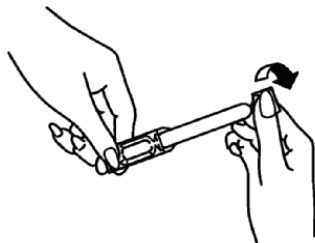
Etiketter til at sætte på applikatorerne er vedlagt i æsken. Efter åbning af den forseglede pakning, bør en etiket påsættes applikatorens tykke ende.

VENT MED AT VRIDE LÅGET AF.

1. Tag fat i applikatorens tykke ende. Ryst gelen ned (som med et termometer) til du er sikker på, at indholdet er nede i den tynde ende.



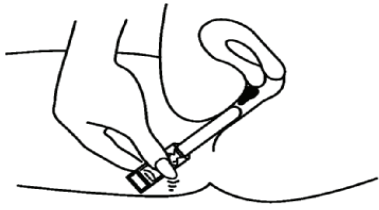
2. Vrid plastiktoppen af og smid den ud.



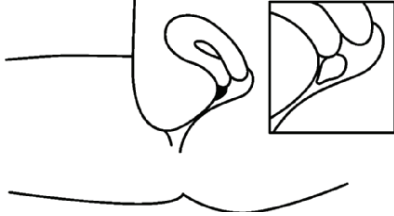
3. Du kan føre applikatoren ind, mens du sidder eller ligger på ryggen med bøjede knæ. Før forsigtigt den tynde ende af applikatoren et godt stykke op i skeden.



4. Pres gelen ud af applikatoren ved at trykke fast på den tykke ende. Fjern derefter applikatoren og kassér den.



5. Crinone dækker slimhinden i skeden. Hormonet frigives langsomt fra gelen.



Crinone kan trænge gennem huden på penis. Den mandlige partner bør derfor bruge kondom ved samleje under behandling med Crinone. Der er ikke beskrevet bivirkninger hos den mandlige partner.

Hvis du har brugt for meget Crinone

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Crinone, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering er kvalme, opkastning, døsighed og svimmelhed.

Hvis du har glemt at bruge Crinone

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du glemmer at bruge Crinone på en normal doseringsdag, så brug Crinone næste dag og fortsæt igen hver dag som før.

Hvis du holder op med at bruge Crinone

Kontakt lægen, hvis du ønsker at holde pause eller stoppe behandlingen med Crinone.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Allergiske reaktioner:

Hvis du får en allergisk reaktion, skal du stoppe med at bruge Crinone og straks kontakte din læge. Du kan f.eks. få et kløende hududslæt. Det vides ikke præcist, hvor ofte dette opstår.

Andre bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer):

- Kvalme.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):

- Ømme bryster.
- Oppustethed/udspilet mave.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- Pletblødning.
- Irritation eller andre milde reaktioner i eller omkring skeden.
- Hævelse forårsaget af væskeophobning i kroppen (ødem).
- Nedsat glucose-tolerance.

Bemærk venligst:

Fra overvågningen af Crinone efter markedsføringen er der rapporteret tilfælde med sammenklumpning/ophobning af gelen i skeden. Dette er normalt ikke alvorligt, og kan vise sig ved beige til brunlig klumpet eller undertiden som hvidt udfald fra skeden.

Gelens sammenklumpning/ophobning kan give irritation, smerte og hævelse i skeden. Meget sjældent kan dette føre til kramper og blødning fra skeden.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar Crinone utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares over 25 °C.
- Må ikke fryses.
- Brug ikke Crinone efter den udløbsdato, der står på pakningen (efter EXP). Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Crinone indeholder:

- **Aktivt stof:**
Progesteron. En applikator indeholder 90 mg progesteron, hvilket svarer til en styrke på 8%.
- **Øvrige indholdsstoffer:**
Glycerol, tynd paraffinolie, carbomer 974P, polykarbophil, hydrogeneret palmeolieglycerid, sorbinsyre, natriumhydroxid og renset vand.

Udseende og pakningsstørrelser:

Crinone findes i pakninger med 15 stk. engangsapplikatorer.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
2730 Herlev

Frigivet af:

Paranova Pack A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
DK-2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest ændret

02/2024.

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside <http://www.lægemiddelstyrelsen.dk>.