

Indlægsseddel: Information til brugeren

Condylone® 5 mg/ml kutanopløsning

Podophyllotoxin

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 her. Se punkt 4. Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

- Condylone er en opløsning til brug på kønsvorter (kondylomer) mod virus.
- Condylone virker ved at hæmme vækst af de celler, der er virus i og forhindrer at virus trænger ind i raske celler.

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

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Condylone

- hvis du er allergisk over for podophyllotoxin, eller et af de øvrige indholdsstoffer i Condylone (angivet i punkt 6).
- hvis du har et betændt eller blødende sår nær vorten.
- hvis du har et åbent sår ved vorten efter f.eks. et kirurgisk indgreb.
- hvis du bruger andre lægemidler, der indeholder podophyllin (Wartec creme eller Wartec kutanopløsning).
- hvis du er gravid eller ammer.
- hvis du lider af en immundefekt, tendens til unormal celledannelse (Bowens sygdom, tilbagevendende herpesinfektion eller har blødende eller betændt kønsvorte).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, eller apotekspersonalet, før du bruger Condylone

- Tal med lægen, hvis du er i behandling med disulfiram (antabus) eller metronidazol (antibiotika). Condylone indeholder en lille mængde alkohol og der kan være risiko for en reaktion hos særlig følsomme patienter.
- Undgå at få Condylone i øjnene. Hvis det sker, skal du straks skylle øjnene grundigt med rindende vand, derefter bør en øjenlæge kontaktes.
- Undgå at opløsningen ikke kommer i kontakt med den omgivende hud eller slimhinde, og at den ikke kommer i kontakt med ansigt eller øjne.
- Undgå behandling af større områder over længere tid, behandling af sarte, blødende vorter eller vorter der for nyligt er blevet fjernet. Du må kun pensle vorten, da der er større risiko for bivirkninger når du pensler et større område af hud eller slimhinder med Condylone.
- Lokal irritation og/eller sår på den omgivende raske hud/raske slimhinder kan forebygges ved, inden behandlingen, at påføre et beskyttende lag af neutral creme, f.eks. vaseline eller zinksalve på den omgivende hud.

- Samleje uden kondom frarådes i behandlingsperioden, idet kondylomerne kan overføres til en seksuel partner. Ved ubeskyttet samleje bør din partner også blive undersøgt ved lægen.
- Produktet er pga. alkoholindholdet brandfarligt, og skal beskyttes mod åben ild og strålevarme fra visse apparater (f.eks. hårtørre).
- Condylone bør ikke bruges hos børn under 12 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Condylone

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

Hvis du er i behandling med andre lægemidler der indeholder podophyllotoxin, må du ikke bruge Condylone uden først at tale med lægen.

Brug af Condylone sammen med alkohol

Du bør undgå at indtage alkohol mens du er i behandling med Condylone.

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 må ikke bruge Condylone, hvis du er gravid.

Amning:

Du må ikke bruge Condylone, hvis du ammer. Det vides ikke om Condylone går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Condylone påvirker ikke, eller kun i ubetydelig grad, arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Condylone indeholder ethanol

Dette lægemiddel indeholder 766 mg alkohol 96% (ethanol) pr. ml. Det kan forårsage en brændende fornemmelse på skadet hud.

3. Sådan skal du bruge Condylone

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

Den anbefalede dosis er

Voksne:

Du skal påføre Condylone på kønsvorterne morgen og aften 3 dage i træk. Du kan gentage behandlingen med 4 dages mellemrum, i op til 5 uger.

- Rengør vorterne med sæbe og vand før påføring, og tør dem grundigt med f.eks. et stykke køkkenrulle.
- Påfør Condylone på vorterne ved hjælp af de vedlagte vatpinde.
- Dyp vatpinden i opløsningen, og smør den på vorterne.
- Brug en ny vatpind ved hver behandling.
- Undgå at smøre uden for vorterne.
- Lad opløsningen tørre efter påsmøring.
- Vask ikke vorterne efter påsmøring.
- Vask hænderne omhyggeligt efter behandlingen.

Condylone flasken har et sikkerhedslåg, som du åbner ved at trykke låget ned og dreje. Luk altid flasken omhyggeligt lige efter brug.

Det anbefales, at behandlingen finder sted under direkte overvågning af sundhedspersonale, hvis vorterne er større end 4 cm².

Børn:

Du må kun bruge Condylone til børn efter lægens anvisning.

Hvis du har brugt for meget Condylone

Kontakt lægen, skadestuen eller apotekspersonalet, hvis du har brugt mere Condylone, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Der er ikke indrapporteret tilfælde af overdosering med Condylone, men et overforbrug kan give alvorlige lokale reaktioner på det sted på huden, hvor det bliver anvendt.

Hvis du kommer til at synke Condylone, bør du straks søge lægehjælp. Medbring flasken og denne brugsanvisning.

Symptomer:

- Kvalme, opkastning, mavesmerter og diaré.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader), almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer).
- Gulsot og hudkløe pga. skadelig påvirkning af leveren.
- Kvalme, evt. opkastninger, almen sløjhed og aftagende eller ophørt urinproduktion pga. nedsat nyrefunktion.
- Akut sindslidelse, hallucinationer, forvirring, svimmelhed.
- Sløvhedstilstand, som kan medføre bevidstløshed eller ubevægelighed (stupor).
- Usikre bevægelser, nedsat kraft i musklerne.
- Slagtilfælde, koma.
- Prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden, nedsatte reflekser, muskelsvaghed.
- Hurtig puls, uregelmæssig vejrtrækning med vejrtrækningspauser, svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk.
- Kvalme, opkastninger og mavesmerter pga. tarmslyng.
- Besvær med at lade vandet evt. vandladningsstop.

Hvis du har glemt at bruge Condylone

Brug aldrig dobbelt mængde, hvis du har glemt en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at bruge Condylone

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.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Irritation på administrationsstedet herunder kløe, svie, smerter, hudrødme eller skade på cellevævet (epitelskade).

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Brændende fornemmelse
- Betændelse i penishovedet og forhuden.
- Smerter og følsomhed på det behandlede område.

Hyppigheden er ikke kendt:

- Hævelse (ødem). Kontakt lægen.

Lokal irritation kan forekomme på anden eller tredje dagen efter påsmøringen. I de fleste tilfælde er reaktionerne milde.

Alkoholindtagelse øger bivirkningerne ved Condylone kraftigt.

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 de oplysninger, der fremgår herunder.

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 Condylin utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Condylin efter den udløbsdato, der står på pakningen. Hvis pakningen er mærket med EXP betyder det at udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Må ikke opbevares ved temperaturer over 25°C.
- Opbevares i original emballage for at beskytte mod lys.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Condylin 5 mg/ml, kutanopløsning indeholder:

Aktivt stof:

Podophyllotoxin 5 mg/ml

Øvrige indholdsstoffer:

Natriumlactatopløsning 60 %, mælkesyre, ethanol 96 %

Udseende og pakningsstørrelser:

Condylin er en klar væske.

Condylin 5 mg/ml kutanopløsning fås i pakninger med 1 flaske á 3,5 ml.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orifarm A/S, Energivej 15, 5260 Odense S

Mail: info@orifarm.com

Tlf.: +45 6395 2700

Fremstiller:

Orifarm Supply s.r.o., Palouky 1366, 253 01 Hostovice, CZ

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel og ved reklamationer kan du henvende dig til Orifarm A/S.

Denne indlægsseddel blev senest ændret 06/2025.