

Indlægsseddel: Information til brugeren

Metronidazol Actavis 1 % creme

Metronidazol

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 medicinen 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.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Metronidazol Actavis indeholder et antibiotikum.

Du kan bruge Metronidazol Actavis til at behandle røde, betændte knopper og rødmen ved hudsygdommen rosacea.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du bruger Metronidazol Actavis

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

Brug ikke Metronidazol Actavis

- Hvis du er overfølsom (allergisk) over for metronidazol eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Metronidazol Actavis (angivet i punkt 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Metronidazol Actavis.

- Undgå at få cremen i øjne eller på slimhinder.
- Undgå sollys og udsættelse for ultraviolet lys (solbadning, solarium, UV-lampe) efter du har brugt Metronidazol Actavis, da cremens virkning kan blive mindre.
- Hvis huden bliver irriteret, bør du bruge Metronidazol Actavis sjældnere eller midlertidigt stoppe behandlingen. Tal med lægen.
- Undgå at bruge Metronidazol Actavis for længe, eller hvis det ikke er nødvendigt.
- Tal med lægen inden du bruger Metronidazol Actavis, hvis du har eller har haft en blodsygdom (bloddyskrasi).

Brug af andre lægemidler sammen med Metronidazol Actavis

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

Anden medicin kan påvirke virkningen af Metronidazol Actavis, og/eller Metronidazol Actavis kan påvirke virkningen af anden medicin. Dette er normalt uden praktisk betydning. Hvis du ønsker yderligere oplysninger herom, så spørg lægen eller apoteket.

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 Metronidazol Actavis.

Metronidazol Actavis bør kun bruges under graviditet, hvis lægen vurderer, at det er nødvendigt, da erfaring med brug under graviditet mangler. Rådfør dig med din læge før brug, hvis du er gravid.

Metronidazol Actavis udskilles i modermælken. Kontakt din læge før brug, hvis du ammer. Din læge vil afgøre, om amningen skal ophøre, eller behandling med Metronidazol Actavis skal stoppes.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Metronidazol Actavis påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Metronidazol Actavis indeholder cetylalkohol og cetostearylalkohol

Metronidazol Actavis indeholder cetylalkohol og cetostearylalkohol, som kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

Metronidazol Actavis indeholder natriumlaurilsulfat

Dette lægemiddel indeholder 8 mg natriumlaurilsulfat pr. 1 g creme. Natriumlaurilsulfat kan medføre lokale hudreaktioner (f.eks. stikkende eller brændende fornemmelse) eller øge hudreaktioner forårsaget af andre produkter, når de påføres samme område.

3. Sådan skal du bruge Metronidazol Actavis

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

Voksne

Den sædvanlige dosis er 2 gange daglig, morgen og aften. Rens det angrebne hudområde med et mildt rensemiddel og smør det derefter med et tyndt lag Metronidazol Actavis creme. Du kan bruge ikke-porestoppende og ikke-adstringerende (ikke-sammentrækkende) kosmetik efter anvendelse af Metronidazol Actavis.

Du skal normalt bruge Metronidazol Actavis i 3-4 måneder.

Brug ikke Metronidazol Actavis i en længere periode end 3 til 4 måneder, med mindre det er aftalt med lægen.

Kontakt lægen hvis behandlingen ikke hjælper.

Børn

Du må ikke bruge Metronidazol Actavis til børn.

Ældre

Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis.

Hvis du har brugt for meget Metronidazol Actavis

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere af Metronidazol Actavis, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Der er ikke kendskab til forgiftninger efter brug af for meget Metronidazol Actavis.

Hvis du har glemt at bruge Metronidazol Actavis

Hvis du glemmer at bruge Metronidazol Actavis, skal du bruge Metronidazol Actavis, så snart du kommer i tanke om det. Medmindre det er tid til næste påsmøring. Smør ikke dobbelt lag på som erstatning for det glemte.

Hvis du holder op med at bruge Metronidazol Actavis

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.

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

- Hudgener (brændende fornemmelse i huden og smerter), tør hud, rødme, hudirritation, kløe, forværring af din hudsygdom (rosacea).

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede):

- Smagsforstyrrelser, snurrende eller prikkende fornemmelse eller følelsesløshed i huden, kvalme.

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

- Kontakteksem

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. 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 Metronidazol Actavis utilgængeligt for børn.

Brug ikke Metronidazol Actavis efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Metronidazol Actavis 1 % creme indeholder:

Det aktive stof er metronidazol 10 mg/g.

De øvrige indholdsstoffer er: Mælkesyre, natriumlaurilsulfat, cetylalkohol, cetostearylalkohol og rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende: Hvid creme

Pakningsstørrelser: 25 g.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Actavis Group PTC ehf.

Dalshraun 1

220 Hafnarfjordur

Island

Repræsentant

Teva Denmark A/S

Vandtårnsvej 83A

2860 Søborg

Fremstiller

Balkanpharma – Troyan AD,

I Krayrechna Str.,

5600 Troyan,

Bulgarien

Denne indlægsseddel blev sidst revideret juli 2023.