

Indlægsseddel: Information til brugeren

Loceryl® 50 mg/ml (5 %) medicinsk neglelak

amorolfin

11-2023
P103746-2

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

Brug altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen eller apotekspersonalet, har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

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 Loceryl
3. Sådan skal du bruge Loceryl
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Loceryl indeholder amorolfin som er et svampemiddel, der bekæmper en stor mængde svampearter, som kan forårsage negleinfektioner.

Loceryl anvendes til behandling af svampeinfektioner, som har angrebet den yderste del af neglen. Loceryl anvendes når du tidligere har fået diagnose og behandling af læger og har behov for yderligere behandling for at fjerne infektionen. Du kan også have behov for at påbegynde en ny behandling, hvis infektionen kommer igen.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

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

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

Brug ikke Loceryl,

- hvis du er allergisk over for amorolfin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Loceryl (angivet i afsnit 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Loceryl.

Loceryl bør ikke appliceres på huden omkring neglen.

Kunstige negle bør ikke anvendes under behandling.

Efter anvendelse af Loceryl, bør mindst 10 minutter overholdes inden påføring af kosmetiske neglelak. Før anvendelse af Loceryl gentages, bør den kosmetiske neglelak fjernes omhyggeligt.

For at undgå at Loceryl fjernes ved anvendelse af organiske opløsningsmidler (f.eks. fortynder, terpentin, benzin, paraffin) bør du anvende uigennemtrængelige handsker.

Neglefile som er anvendt til angrebne negle må ikke anvendes til raske negle.

Dette lægemiddel kan medføre allergiske reaktioner, nogle kan være alvorlige. Hvis det sker, skal du straks holde op med at bruge produktet, fjerne det med neglelakfjerner eller de medfølgende renseservietter og søge læge. Du må ikke påføre produktet igen.

Du skal søge læge med det samme, hvis du får et eller flere af følgende symptomer:

- Vejtrækningsbesvær
- Hævelse i ansigtet, på læberne, tungen eller i halsen
- Kraftigt udslæt på huden

Børn

Børn bør ikke behandles med Loceryl, da erfaring savnes.

Brug af andre lægemidler sammen med Loceryl

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

Du kan bruge Loceryl samtidig med andre lægemidler.

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.

Begrænset erfaring ved anvendelse under graviditet og amning. Loceryl bør ikke anvendes under graviditet og/eller amning, medmindre det er klart nødvendigt.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Loceryl indeholder alkohol

Dette lægemiddel indeholder 0,552 g alkohol (ethanol) pr. 1 g svarende til 55,2 % w/w. Det kan forårsage en brændende fornemmelse på skadet hud. Loceryl indeholder ethanol, som er et brandfarligt stof, og bør ikke bruges nær åben ild, tændte cigaretter eller visse apparater (fx hårtørre).

3. Sådan skal du bruge Loceryl

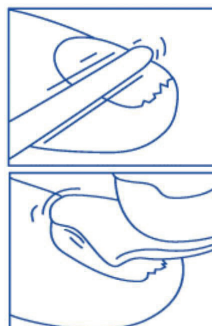
Brug altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Dosering

Påfør Loceryl på de angrebne negle 1-2 gange om ugen.

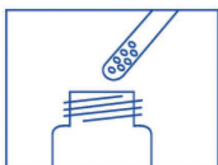
Du må kun bruge Loceryl på neglene. Det kan tage lang tid at behandle neglesvamp. Du bør bruge lakken hver uge i flere måneder. Fortsæt behandlingen til de syge negle er helt udvoksede og helbredte (normalt udseende af neglen). Det tager normalt op til 6 måneder for fingernegle og 9-12 måneder for tånegle.

Brugsanvisning

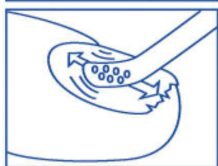


1. Fil den angrebne negl grundigt (især neglens overflade og yderste del) med file. Brug aldrig neglefilen på raske negle.

2. Rens negleoverfladen med renseservietten.



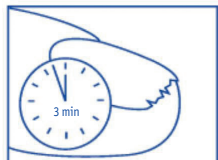
3. Dyp spatlen i flasken med lak. Du må ikke tørre lak af på kanten af flasken.



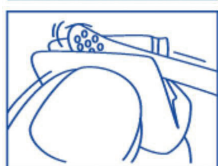
4. Påfør lakken på hele den angrebne negl med spatlen. Udfør punkt 1-4 for hver angrebet negl.



5. Husk at lukke flasken tæt lige efter brug.



6. Lad lakken tørre i 3-5 minutter.



7. Rens spatlen med den brugte renseserviet.

Kosmetisk neglelak kan appliceres mindst 10 minutter efter applicering af Loceryl.

Det er vigtigt, at du gentager alle ovenstående punkter, hver gang du behandler neglene. Ved gentagen anvendelse, er det vigtigt, at enhver resterende Loceryl neglelak eller kosmetiske neglelak grundigt fjernes, før proceduren gentages.

Hvis du har brugt for meget Loceryl

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere af Loceryl, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Tag pakningen med.

Hvis du har glemt at bruge Loceryl

Hvis du glemmer at påføre lakken på den fastlagte ugedag, skal du blot påføre den straks du kommer i tanke herom, og derefter fortsætte som før.

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

Hvis du holder op med at bruge Loceryl

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.

Reaktioner på medicineringen er sjældne. Negleforandringer (f.eks. misfarvning af negle, skadede negle, skøre negle) kan forekomme. Det kan også skyldes selve svampeangrebet.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

- Negleforandringer, misfarvning af negle, brudte og skøre negle.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

- Brændende fornemmelse i huden.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Systemisk allergisk reaktion (en alvorlig allergisk reaktion, som kan være forbundet med hævelse i ansigtet, på læberne, tunge eller i halsen, vejrtrækningsbesvær og/eller kraftigt udslet på huden).
- Rødmen af huden (erytem), kløe, nældefeber, vabler, allergiske hudreaktioner.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. 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 Loceryl utilgængeligt for børn.

Opbevares tæt tillukket. Opbevares ved temperaturer under 30 °C.

Brug ikke Loceryl efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken 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, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Loceryl indeholder:

- Aktivt stof: amorfin. 1 ml medicinsk neglelak indeholder 50 mg amorfin som amorfinhydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: ammoniummethacrylat copolymer (type A), butylacetat, ethylacetat, vandfri ethanol og triacetin.

Udseende og pakningsstørrelser

Medicinsk neglelak i glasflaske med integreret spatel i låget á 5 ml. Æskerne indeholder også 30 neglefile og 30 renseservietter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

2care4
Stenhuggervej 12
6710 Esbjerg V

Fremstiller:

2care4
Stenhuggervej 12-14
6710 Esbjerg V

Loceryl® er et registreret varemærke, der tilhører Galderma Holding SA.

Denne indlægsseddel blev senest ændret november 2023.