

Indlægsseddel: Information til brugeren

Lamisil creme

terbinafinhydrochlorid 10 mg/g

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

Du kan få Lamisil creme uden recept. Brug altid Lamisil creme 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 her. Se afsnit 4.
- Kontakt lægen hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 7 dage.

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

1. Virkning og anvendelse

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 7 dage.

Lamisil creme er et svampemiddel til behandling af hudinfektioner, som skyldes svamp.

Lamisil creme virker fungicidt, dvs. at det dræber svampe.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Lamisil creme

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

Brug ikke Lamisil creme:

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

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Lamisil creme.

- Lamisil creme er kun til udvortes brug.
- Spædbørn må ikke komme i kontakt med behandlet hud, herunder brystet.
- Lamisil creme kan virke irriterende for øjnene. Skyl grundigt med vand hvis du ved et uheld får det i øjnene. Kontakt lægen hvis du oplever ubehag.
- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Må ikke anvendes i munden eller indtages. Lamisil creme må ikke bruges til behandling af svampeinfektioner i hårbund, skæg samt negle uden forudgående aftale med din læge

- Ved brug af Lamisil creme i ansigtet undgå da at påføre cremen i området omkring øjnene.

Børn og unge

Anbefales ikke til børn under 12 år, da der ikke er tilstrækkelig erfaring hermed.

Brug af anden medicin sammen med Lamisil creme

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig.

Du kan bruge Lamisil creme sammen med anden medicin.

Graviditet, amning og frugtbarhed

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

Hvis du er gravid, bør du kun bruge Lamisil creme hvis det er strengt nødvendigt, da der kun er begrænset erfaring med brugen under graviditet.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke bruge Lamisil creme, da terbinafin går over i modermælken. Børn, der ammes, må ikke komme i kontakt med det hudområde, der er i behandling med Lamisil creme.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Lamisil creme indeholder benzylalkohol, hvor advarsel er påkrævet

Dette lægemiddel indeholder 10 mg/g benzylalkohol.

Benzylalkohol som kan medføre allergiske reaktioner og mild lokal irritation.

Lamisil creme indeholder cetylalkohol, hvor advarsel er påkrævet

Cetylalkohol kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

Lamisil creme indeholder stearylalkohol, hvor advarsel er påkrævet

Stearylalkohol kan give lokalt hududslæt (f.eks. kontakteksem).

3. Sådan skal du bruge Lamisil creme

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

Til anvendelse på huden.

Rens og tør de områder hvor du har svamp og vask dine hænder.

Skru hættten af, og hvis du ibrugtager tuben for første gang, skal du bruge punktet i hættten til at gennembore toppen af tuben, derefter forsigtigt klemme på tuben. Påfør cremen i et tyndt lag. Vær opmærksom på, at hele området med svamp er dækket. Vask dine hænder efter påføring af cremen for at undgå at sprede infektionen til andre steder på kroppen.

Den anbefalede dosis er:

Voksne og børn over 12 år:

Behandlingstiden for fodsvamp, ringorm og kutan candidiasis (hudinfektion forårsaget af candidasvamp) er 1 gang dagligt i 1 uge, mens den for pityriasis versicolor (brunliggrønne skællende pletter) er 1-2 gange dagligt i 2 uger.

Symptomerne vil ofte forsvinde i løbet af få dage, men det er vigtigt at overholde hele behandlingstiden for at undgå at svampeinfektionen kommer igen. Hvis du ikke kan se, at din hud er i bedring inden for 2 uger efter første behandling, skal du kontakte apotekspersonalet eller din læge. Vær opmærksom på, at der kan gå et par uger, inden huden igen ser helt normal ud.

Brug til børn

Du må kun bruge Lamisil creme til børn under 12 år efter aftale med en læge.

Hvis du har brugt for meget Lamisil creme

Kontakt lægen, skadestuen eller apotekspersonalet, hvis du har brugt mere Lamisil creme, 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 Lamisil creme

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Nogle kan være allergiske overfor Lamisil creme, hvilket kan forårsage udslæt, blæreudslæt eller nældefeber. Dette er rapporteret med ukendt frekvens (kan ikke estimeres ud fra tilgængeligt data). Hvis du oplever nogle af disse symptomer, bør behandlingen stoppes og du bør kontakte din læge eller apotekspersonalet omgående.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):
Afskalning af hud, kløe på applikationsstedet

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):
Hudlæsion, skorpedannelse, hudlidelser, misfarvning af huden, rødmen af huden, brændende fornemmelser af huden. Smerte eller irritation på applikationsstedet.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):
Tør hud, kontakteksem, allergiske hudreaktioner såsom hududslæt. Forværret tilstand af hudinfektionen.

Hvis Lamisil creme ved et uheld kommer i øjnene, kan der forekomme øjenirritation.

Ukendt (kan ikke estimeres ud fra tilgængeligt data):
Udslæt, overfølsomhed

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske 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 indberette bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Lamisil creme efter den udløbsdato, der er angivet på pakningen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Lamisil creme 10 mg/g indeholder:

- Aktivt stof: Terbinafinhydrochlorid 10 mg/g.
- Øvrige indholdsstoffer: Natriumhydroxid (E524), benzylalkohol, sorbitanmonostearat (E491), cetylpalmitat, cetylalkohol, stearylalkohol, polysorbat 60 (E435), isopropylmyristat, rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende: hvid, blank creme

Pakningsstørrelser: Tuber på 7,5 g, 15 g og 30 g.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Karo Healthcare AB
Box 16184
103 24 Stockholm
Sverige

Fremstiller

Karo Healthcare AB
Klara Norra Kyrkogata 33
111 22 Stockholm
Sweden

Denne indlægsseddel blev senest ændret 02/2024.