

Käyttöohje: Tietoa potilaille

Advantan 0,1 % voide
Metyyliprednisoloniaseponaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön, sillä se sisältää tärkeitä tietoja.

- Säilytä pakkausseloste. Saatat haluta lukea sen myöhemmin uudelleen.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle. Älä anna sitä kenellekään muulle. Se voi vahingoittaa muita, vaikka heillä olisi samanlaisia oireita kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkihenkilökuntaan. Tämä koskee myös sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Katso kohta 4. Mitä tämä pakkausseloste sisältää

Mitä tässä pakkausselosteessa on

1. Mitä Advantan 0,1 % voide on ja mihin sitä käytetään?
2. Mitä sinun tulisi tietää ennen kuin käytät Advantan 0,1 % voidetta?
3. Kuinka Advantan 0,1 % voidetta käytetään?
4. Mitkä haittavaikutukset ovat mahdollisia? Kuinka Advantan 0,1 % voidetta säilytetään? Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa
5. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. ,1,1 % voide ja mihin sitä käytetään?

Advantan 0,1 % voide sisältää vaikuttavana aineena metyyliiprednisoloniaseponaattia. Advantan 0,1 % voide on lääke tulehdusten hoitoon (kortikosteroidi), joka on tarkoitettu iholle levitettäväksi.

Advantan 0,1 % voidetta käytetään endogeeniseen ekseemaan (atooppinen dermatiitti, neurodermatiitti), kosketusekseemaan, degeneratiiviseen ekseemaan ja numulaariseen ekseemaan.

2. Mitä sinun tulisi huomioida ennen Advantan 0,1 % voiteen käyttöä?

Advantan 0,1 % voidetta ei saa käyttää

- jos olet allerginen metyyliiprednisoloniaseponaatille tai jollekin kohdassa 6 mainituista tämän lääkkeen aineosista, jos sinulla on seuraavat sairaudet:
- tuberkuloottiset tai syfilitiset prosessit
 - tuberkuloottiset tai syfilitiset prosessit
 - Virustartunnat (esim. herpes, vesirokko (varicella))
 - punainen tai ruusunvärinen ihon tulehdus (ruusufinni)
 - Ihon tulehdukset suun alueella (perioraalinen dermatiitti)
 - Haavaumat (ulcerat)
 - Tavallinen akne
 - Ihon oheneminen (atrofiset ihosairaudet)
 - Rokotereaktiot hoitoalueella
 - Ihon infektiot bakteerien tai sienien aiheuttamina (katso varoitukset javarotoimenpiteet)

Varoitukset ja varotoimenpiteet

Keskustele lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Advantan 0,1 % voidetta.

Noudata erityisiä varotoimenpiteitä käyttäessäsi Advantan 0,1 % voidetta, jos lääkärisi on todennut samanaikaisen ihotulehduksen bakteerien ja/tai sienien aiheuttamana. Silloin sinun on myös käytettävä tälle infektiolle määrättyjä lääkkeitä, muuten infektiosi voi pahentua.

Tulehdusta ehkäisevät lääkkeet (Kortikosteroidit), joihin myös Advantan 0,1 % voiteen vaikuttava aine metyyliiprednisoloniaseponaatti kuuluu, vaikuttavat voimakkaasti kehoon. Siksi Advantan 0,1 % voidetta suurille ihoalueille tai pitkäaikaisesti, koska tämä lisää merkittävästi sivuvaikutusten riskiä.

Sivuvaikutusten riskin vähentämiseksi:

- Käytä Advantan 0,1 % voidetta mahdollisimman säästeliäästi, erityisesti lapsilla.
- Käytä Advantan 0,1 % voidetta vain niin kauan kuin on ehdottoman tarpeellista hoitaksesi ihosairauttasi.
- Advantan 0,1 % voidetta ei saa joutua silmiin, syviin avohaavoihin tai limakalvoille.
- Advantan 0,1 % voidetta ei tule käyttää ilman- ja vedenpitävien materiaalien alla, elleilääkäri ole niin määrännyt. Tällaisia ovat esimerkiksi siteet, tiukat sidokset tai tiukka vaatetus sekä vaipat.

Paikalliset ihoinfektiot voivat mahdollisesti pahentua kortikosteroidien ulkoisella käytöllä.

WiKuten kaikilla muillakin kortikosteroideilla, Advantan 0,1 % -voiteen käyttö muihin kuin tarkoitettuihin sairauksiin voi peittää niiden oireet ja estää oikean diagnoosin ja hoidon.

Kuten sisäisesti annettujen (systemisten) kortikosteroidien kohdalla tiedetään, voi myös ulkoisen kortikosteroidien käytön jälkeen kehittyä viherkaihi (glaukooma) (esim. korkea annostus tai laaja-alainen käyttö pitkän ajan kuluessa, okklusiivisidosten käytön jälkeentäi käytettäessä ihoa lähellä silmiä).

Lapset ja nuoret

Käytä niin vähän Advantan 0,1 % -voidetta kuin on tarpeen sivuvaikutusten välttämiseksi. Advantan 0,1 % -voidetta ei tule käyttää ilmatiiviiden ja vedenpitävien materiaalien, kuten vaippojen, alla.

Advantan 0,1 % -voidetta ei suositella alle 3-vuotiaille lapsille turvallisuustietojen puutteen vuoksi.

Advantan 0,1 % -voiteen käyttö yhdessä muiden lääkkeiden kanssa

Yhteisvaikutuksen von Advantan 0,1% voiteen yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa ei ole toistaiseksi tunnettu.

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarillesi, jos käytät muita lääkkeitä, olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä tai aiot käyttää muita lääkkeitä. ottaa/käyttää muita lääkkeitä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät tai jos epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet raskautta, kysy ennen tämän lääkkeen käyttöä lääkäritäsi tai apteekkariltasi neuvoa. Advantan 0,1 % voiteen käytöstä raskaana oleville ei ole riittävästi tietoa.

Eläinkokeissa Advantan 0,1 % voiteen vaikuttava aine (metyyliprednisoloniaseponaatti) osoitti sikiövaurioita aiheuttavaa vaikutusta. ruoansulatusvaikutus.

Raskauden ensimmäisten 3 kuukauden aikana ei tulisi periaatteessa käyttää kortikosteroideja sisältäviä valmisteita ulkoiseen käyttöön. Raskaana olevien ja imettävien tulisi käyttää Advantan 0

Raskauden ensimmäisten 3 kuukauden aikana ei tulisi periaatteessa käyttää ulkoisesti käytettäviä kortikosteroideja sisältäviä valmisteita % voidetta vain lääkärin huolellisen riskin ja hyödyn arvioinnin jälkeen. Advantan 0,1 käyttää vain lääkärin huolellisen riskien ja hyötyjen arvioinnin jälkeen.

eme, 1 % voidetta ei saa käyttää laajoilla alueilla, pitkään tai peittävän sidoksen alla (okklusiiviset olosuhteet), koska tämä voi johtaa rasitukseen sikiölle. Rintaruokinnan aikana Advantan 0 Imetysaikana Advantan 011 rintaruokinnan aikana ei saa käyttää Advantan Oei käyttöä imetysaikana % voidetta laajoilla alueilla, pitkäntai peittävän sidoksen alla (okklusiiviset olosuhteet). % voidetta suuremmille alueille, pidemmän aikaa tai sidoksen peittämänä (okklusiiviset olosuhteet).

tietoja metyyliiprednisoloniaseponaatin vaikutuksesta hedelmällisyyteen. Ajokyky ja koneiden käyttökyky ei tietoja metyyliiprednisoloniaseponaatin vaikutuksesta hedelmällisyyteen saatavilla.

ole saatavilla tietoja.

Advantan 0,1 % voide eivaikuta ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Tärkeitä tietoja tiettyjen muiden aineosienosalta
Advantan 0,1 % voide

Advantan 0,1 % voiteessa olevat muut aineosat setyyliestearyylialkoholija butyylihydroksitolueeni voivat aiheuttaa paikallisia ihoärsytyksiä (esim. kosketusihottumaa). Butyylihydroksitolueeni voi lisäksi aiheuttaa silmien ja limakalvojen ärsytystä.

3. Miten Advantan 0,1 % voidetta käytetään?

Käytä tätä lääkettä aina tarkasti lääkärisi ohjeiden mukaan tai Kysy apteekista. Kysy lääkäriltäsi tai apteekista, jos olet epävarma.

Ellei lääkäri toisin määrääkäytetään Advantan 0,1 % voidetta 1 kerran päivässä.

Advantan 0,1 % voidetta levitetään ohuesti sairastuneille ihoalueille ja hierotaan kevyesti.

Käyttöaika ei yleensä saisi ylittää 6 viikkoa aikuisilla ja 3 viikkoa yli 3-vuotiailla lapsilla.

Jos Advantan 0,1% voiteen pitkäaikaisessa käytössä iho kuivuu liikaa, tulisi siirtyä rasvaisempaan valmisteeseen (Advantan voide tai rasvavoide). Keskustele lääkärisi tai apteekkisi kanssa, jos sinusta tuntuu, että

Advantan 0 Advantanin vaikutus 0% voiteen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko. Käyttö lapsilla ja nuorilla

Advantan 0

Advantan 0,1 % voidetta ei suositella alle 3-vuotiaille lapsille, koska turvallisuustietoja ei ole saatavilla.

Käyttö Advantan 0,1 % voidetta yli 3-vuotiaille lapsille ei vaadi annoksen säätämistä. Yleisesti ottaen käyttöaika lapsilla ei saisi ylittää 3 viikkoa.

Jos olet käyttänyt suuremman määrän Advantan 0,1 % voidetta kuin pitäisikäyttänyt enemmän kuin sinun pitäisi

Jos olet unohtanut käyttää Advantan O laaja käyttö suotuisissa olosuhteissa ihon imeytymiseen) tai tahattoman nauttimisen riski.

% voidetta Jos olet unohtanut edellisen käytön, älä levitä suurempaa määrää Advantan 0

Jos unohtat edellisen annostelun, älä levitä kaksinkertaista määrää.% voidetta kuin tavallisesti, vaan jatka hoitoa lääkärin ohjeiden mukaisesti. Jos olet unohtanut käyttää Advantan 0 % voidetta kuin yleensä, vaan jatka hoitoa lääkärin kanssa keskustellulla tavalla.

Jos käytät Advantan 0,1 % voide keskeyttää

Jos lopetat Advantan 0,1 % voiteen käytön ennenaikaisesti, se voi johtaa sairauden pahenemiseen. Keskustele siksi lääkärisi kanssa ennen kuin keskeytät tai lopetat hoidon omatoimisesti.

Jos sinulla on kysyttävää tämän lääkkeen käytöstä, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin.

4. Mitkä haittavaikutukset ovat mahdollisia?

Kuten kaikki lääkkeet, tämä lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia, mutta ne eivät välttämättä ilmene kaikilla.

Haittavaikutusten arvioinnissa käytetään seuraavia yleisyydsluokkia :

Yleinen: voi koskea enintään 1:ä 10:stä hoidetusta.

Melko harvinainen: voi koskea 1:stä 100:sta hoidetusta.

Harvoin: voi jopa 1:stä 1000:sta hoidetusta.

Tuntematon: Saatavilla olevien tietojen perusteella ei voida arvioida.

Advantan 0,1 % voiteen käytön aikana voi usein esiintyä polttelua ja kutinaa antopaikassa.

Satunnaisesti voi esiintyä yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle ja paikallisia oireita kuten ihon kuivumista, ihon punoitusta, rakkuloita, karvatuppitulehdusta (follikuliitti), ihottumaa ja ihon tuntohäiriöitä (parestesiat).

Harvoin voi esiintyä märkärakkulaihottumaa (pyodermia), ihon halkeilua, ihon verisuonten laajentumista (teleangiektasia), ihon ohentumista (ihon atrofia), ihon sienitulehdusta, aknea ja antopaikassa selluliittia, turvotusta ja ihoärsytystä.

Tuntematon esiintymistiheys: Voi esiintyä juovien muodostumista (striae), lisääntyntä karvankasvua (hypertrikoosi), suunympärysihon tulehdusta (perioraalinen dermatiitti), ihon värimuutoksia ja allergisia ihoreaktioita.

Voi esiintyä sisäisiä (systeemisiä) vaikutuksia, kun kortikosteroidia sisältäviä lääkkeitä imeytyy elimistöön (resorptio) ulkoisen käytön jälkeen.

Haittavaikutusten ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, ota yhteyttä lääkäriisi tai Apteekkari. Tämä koskee myös haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. ovat.

Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan Saksan liittovaltion lääkintä- ja lääkintälaitteiden instituutille, osasto Farmakovigilanssi, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, verkkosivusto: www.bfarm.de. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa lisäämään tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta.

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa lisäämään tietoa tämän lääkkeen turvallisuudesta Miten Advantan O

5. % voidetta säilytetään? Säilytä tämä lääke lasten

ulottumattomissa. Lapset "Käytettävä ennen

" merkityn "Käytettävä ennen" Säilytysolosuhteet Älä säilytä yli 25 °C.

Säilytysolosuhteet

Älä säilytä yli 25 °C:ssa.

Huomautus säilyvyydestä avaamisen jälkeen

Avaamisen jälkeen Advantan 0,1 % voide on 3 kuukautta käyttökelpoinen.

Älä hävitä lääkkeitä viemäriin tai talousjätteisiin. Kysy apteekista, miten lääkkeet hävitetään, kun et enää käytä niitä. Näin autat suojelemaan ympäristöä.

6. Pakkausten sisältö ja lisätietoja

Mitä Advantan 0,1 % voide sisältää

Vaikuttava aine on metyyliprednisoloniaseponaatti.

1 g voidetta sisältää 1 mg metyyliprednisoloniaseponaattia (0,1 %).

Muut aineet ovat:

- Bentsyylialkoholi,
- Butyylihydroksitolueeni (Ph. Eur.),
- Setyylistearyylialkoholi (Ph. Eur.),
- Desyyliolaatti, puhdistettu vesi,
- Glyseroli 85 %,
- Glyserolimonostearaatti 40-55,
- Glyserolitrialkanonaatti (C₈-C₁₈),
- Kovarasva, makrogolistearaatti 2000
- Natriumedetaatti (Ph. Eur.).

Miltä Advantan 0,1 % voide näyttää ja pakkauksen sisältö Advantan 0

,1% voide on valkoinen tai kellertävä läpinäkymätön emulsio. Advantan 0,1 % voide on saatavana 15 g, 25 g, 50 g ja 100 g tuubeissa. Lääkevalmisteen myyntiluvan haltija

Lääkealan yritys

Jenapharm GmbH & Co. KG
Otto-Schott-Straße 15
07745 Jena
Saksa
Puhelin: 03641 648888
Telefaksi: 03641 648889
Sähköposti: hautgesundheit@jenapharm.de

Valmistaja

Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l.
Via E. Schering 21
20090 Segrate (Milano)
Italia

Tätä pakkausselostetta on viimeksi muokattu helmikuussa 2014.

Transtoyou