

Pevison[®] creme 1 mg/g + 10 mg/g

Triamcinolonacetonid/econazolnitrat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere du vil vide.
- Lægen har ordineret Pevison[®] creme til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den seneste version af indlægssedlen kan ses på:
www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Pevison[®] creme
3. Sådan skal du bruge Pevison[®] creme
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Pevison[®] creme indeholder et svampemiddel og et binyrebark-hormon, som virker mod betændelse, allergi og kløe. Du kan bruge Pevison[®] creme til behandling af eksem og svamp i huden. Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering, end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doserings-etiketten.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE PEVISON[®] CREME

Brug ikke Pevison[®] creme hvis

- du er overfølsom (allergisk) over for triamcinolonacetonid, econazolnitrat eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Pevison[®] Creme

- du har rosacea (betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet).
- du har perioral dermatit (irritation eller betændelse med røde knopper omkring næse og mund).
- du har acne (uren hud/bumser).
- behandling af store hudområder, ansigt, hudfolder samt børn bør ske med forsigtighed.

Ved symptomer på allergi skal du stoppe behandlingen og kontakte lægen.

Pevison[®] creme er til udvortes brug. Undgå kontakt med øjnene.

Bør ikke anvendes til åbne sår.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept. Pevison[®] kan påvirke effekten af blodfortyndende medicin, så som warfarin og acenocoumarol.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Du må kun bruge Pevison[®] creme i første trimester, og efter lægens anvisning. Risikoen for reproduktionstoksicitet hos mennesker kendes ikke.

Amning

Det vides ikke om anvendelse af Pevison[®] creme på huden kan føre til så stor systemisk absorption, at det vil kunne påvises i modermælken. Der bør udvises forsigtighed, ved administration til mødre som ammer. Bør ikke anvendes på brystvorterne før amning.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pevison[®] creme påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Pevison[®] creme

Pevison[®] creme indeholder butylhydroxyanisol (E320) som kan give lokalt hududslæt (f.eks.kontakteksem) og irritation af øjne og slimhinder. Indeholder også benzoesyre (E210) som virker irriterende og kan medføre hudreaktioner.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE PEVISON[®] CREME

Brug altid Pevison[®] creme nøjagtig efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Dosering

Voksne og børn

Påsmøres huden i et tyndt lag 1-3 gange daglig. Behandlingen bør ikke overskride 10 dage, da længere tids anvendelse kan medføre tynd hud, der let går i stykker.

Åbning af tuben

1. Skru hættten af.
2. Bryd tubens forsegling ved at vende hættten om og presse den mod tubens spids.

Hvis du har brugt for meget Pevison[®] creme

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Pevison[®] creme, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Langvarig og overdreven brug kan medføre hudirritation, som forsvinder igen, når du holder op med at bruge Pevison[®] creme.

Du kan optage så meget binyrebarkhormon gennem huden, at din krops egen produktion af binyrebarkhormon kommer ud af balance.

Hvis du har glemt at bruge Pevison[®] creme

Smør Pevison[®] creme på, så snart du kommer i tanke om det og fortsæt behandlingen som anvist af lægen. Du må ikke tage dobbeltdosis, som erstatning for den glemte dosis.

4. BIVIRKNINGER

Pevison[®] creme kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Generelt er sikkerhedsprofilen for Pevison[®] creme den samme hos voksne og børn.

Ikke alvorlige bivirkninger

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

- Feber, udslæt i ansigtet og på arme og ben (børn).
- Brændende fornemmelse på huden, hudirritation.

Hyppighed ikke kendt:

- Kontakteksem, betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet med rødme og evt. små knopper eller bumser.
- Mindre blødning i hud og slimhinder, strækmærker, tynd hud, der let går i stykker, tydelige små blodkar i huden, rødmen af huden, betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet med rødme, især på hage, næse, kinder og pande.
- Smerte på applikationsstedet, hævelse på applikationsstedet.
- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarlig. Ring 112.
- Feber, udslæt i ansigtet og på arme og ben (voksne).

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via:

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: sst@sst.dk

5. OPBEVARING

Må ikke opbevares over 25°C.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke Pevison[®] creme efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen (EXP) er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Pevison® creme indeholder

Aktive stoffer: Triamcinolonacetonid 1 mg/g, econazolnitrat 10 mg/g.

Øvrige indholdsstoffer: Benzoesyre (E210), pegoxol 7 stearat, oleoylmacrogolglycerider, paraffinolie, butylhydroxyanisol (E320), dinatriumedetat dihydrat, renset vand.

Pakningsstørrelser

Pevison® creme markedsføres i pakninger med 15 g og 2 x 15 g. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:
ChemVet Pharma ApS, A.C. Illums Vej 6, 8600 Silkeborg.

Ompakket og frigivet af:

ChemVet Pharma ApS A.C. Illumsvej 6, 8600 Silkeborg
eller
H.B. Medical ApS, Hørsholm.

Pevison® er et registreret varemærke, der tilhører Johnson & Johnson.

Denne indlægsseddel er senest revideret: **Februar 2015.**