

Indlægsseddel: Information til brugeren

Condylina® 5 mg/ml kutanopløsning

podophyllotoxin

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 Condylina til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet 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.indlægsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

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

1. Virkning og anvendelse

Condylina er et lægemiddel til behandling af kønsvorter (Condyloma accuminata) på de ydre kønsorganer. Condylina virker ved at hæmme væksten af de viruspåvirkede celler, og forhindrer, at virus trænger ind i raske celler.

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

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

Brug ikke Condylina

- hvis du er allergisk over for podophyllotoxin, eller et af de øvrige indholdsstoffer i Condylina (angivet i punkt 6).
- hvis du har et betændt eller blødende sår nær kønsvorten.
- hvis du har et åbent sår ved kønsvorten efter f.eks. et kirurgisk indgreb.
- i kombination med andre præparater, der indeholder podophyllin.
- hvis du er gravid eller ammer.
- hvis du har immunsvaghed, tendens til celledysplasi (Bowens sygdom), tilbagevendende herpesinfektioner, eller har blødende eller betændte kønsvorter (kondylomer).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du bruger Condylina.

Vær opmærksom på følgende:

- Undgå kontakt med rask hud samt øjne og ansigt, da lægemidlet indeholder et aktivt farmakologisk stof, som kan forårsage alvorlig irritation og skade på huden. Hvis præparatet alligevel kommer i øjnene, skal du straks skylle dem med rindende vand, og kontakte din læge.
- Lokal irritation og/eller sår på den omgivende raske hud/slimhinde kan forebygges ved at påføre et beskyttende lag af neutral creme (f.eks. vaseline eller zinksalve) inden påføring af lægemidlet.
- Samleje uden kondom frarådes i behandlingsperioden.
- Risikoen for bivirkninger øges ved behandling af større områder over længere tid, ved behandling af sarte, blødende kønsvorter, eller kønsvorter, der for nylig er blevet fjernet, samt ved utilsigtet påføring på rask hud/slimhinder.

Børn og unge

Condylina bør ikke bruges til børn under 12 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Condylina

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

- Tal med lægen, hvis du er i behandling med metronidazol eller Antabus (disulfiram), da dette lægemiddel indeholder alkohol/ethanol.
- Condylina må ikke anvendes sammen med præparater, der indeholder podophyllin, da disse også indeholder podophyllotoxin. Risikoen for bivirkninger vil derfor øges.

Brug af Condylina sammen med alkohol

Du bør undgå at drikke alkohol under behandling med Condylina. Alkoholindtag under behandlingen øger i høj grad de negative virkninger af podophyllotoxin.

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

Du må ikke bruge Condylina, hvis du er gravid, da det muligvis kan være skadeligt.

Tal med lægen.

Amning

Du må ikke bruge Condylina, hvis du ammer. Det vides ikke, om podophyllotoxin udskilles i modermælken.

Tal med lægen.

Frugtbarhed

Condyline anbefales ikke til kvinder i den fødedygtige alder, der ikke bruger kondom.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Condyline påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Condyline indeholder ethanol

Dette lægemiddel indeholder 766 mg (96%) alkohol (ethanol) pr. ml. Det kan forårsage en brændende fornemmelse på skadet hud. Produktet er pga. alkoholindholdet brandfarligt, og skal beskyttes mod åben ild samt strålevarme fra visse apparater (f.eks. hårtørrer).

3. Sådan skal du bruge Condyline

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet. Det anbefales, at behandlingen finder sted under direkte overvågning af sundhedspersonale, hvis området, der skal behandles, er større end 4 cm².

Den anbefalede dosis er

Voksne

Condyline påføres 2 gange dagligt (morgen og aften) i 3 dage i træk. Behandlingen kan gentages med 4 dages mellemrum i op til 5 uger.

- Før behandlingen skal kønsvorterne rengøres med sæbe og vand, og derefter tørres omhyggeligt.
- Opløsningen påføres kønsvorterne ved hjælp af de vedlagte applikatorer.
- Lad området tørre efter påføring.
- Applikatoren skal skiftes ud efter hver behandling.
- Hænderne skal vaskes grundigt efter hver behandling.

Condyline flasken har et sikkerhedslåg, som du åbner ved at trykke låget ned og samtidig dreje mod urets retning. Luk altid flasken omhyggeligt lige efter brug.

Brug til børn og unge

Condyline bør ikke anvendes til børn under 12 år.

Hvis du har brugt for meget Condyline

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

Symptomer på overdosering kan være lokale reaktioner på behandlingsstedet, kvalme, opkastning, mavesmerter og diarré. Vask straks området med sæbe og vand og stop behandlingen. Kontakt lægen.

I tilfælde af kontakt med øjnene, skyl da omhyggeligt med rindende vand eller, hvis det er tilgængeligt, øjenskyllevæske.

Hvis du kommer til at synke Condyline, bør du straks søge lægehjælp. Medbring flasken og denne indlægsseddel.

Hvis du har glemt at bruge Condyline

Fortsæt behandlingen, når du kommer i tanke om det. Hvis det snart er tid til næste påføring, så spring den glemte dosis over. Du må ikke bruge en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at bruge Condyline

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.

Når kønsvorterne begynder at nedbrydes på 2.- eller 3. dagen efter påsmøring, kan der opstå lokal irritation. I de fleste tilfælde er reaktionerne milde, og mindskes efter behandlingen.

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Irritation på påføringsstedet, herunder kløe, svie, smerter rødme samt skade på hud/slimhinder (epitelskade).

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 10 ud af 100 patienter):

- Brændende fornemmelse.
- Infektion under for huden (balanopostit).
- Smerter, følsomhed.

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

- Hævelse (ødem).

Indberetning af bivirkninger

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

5. Opbevaring

- Opbevar Condyline utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.
- Holdbarhed efter første åbning: 6 uger.
- Skriv åbningsdatoen, hvor der er gjort plads til det på etiket og æske.
- Opbevares i original emballage for at beskytte mod lys.
- Brug ikke Condyline efter den udløbsdato, der står på pakningen (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, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Condyline indeholder:

- Aktivt stof: Podophyllotoxin 5 mg/ml.
- Øvrige indholdsstoffer: Natriumlactatopløsning 60 %, mælkesyre og ethanol 96 %.

Udseende og pakningsstørrelse:

Condyline er en klar og farveløs opløsning i en glasflaske med børnesikret låg.

Pakningsstørrelser:

3,5 ml opløsning inkl. applikatorer.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
2730 Herlev

Frigivet af:

Paranova Pack A/S
Stationsalleen 42, 1. sal
DK-2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev senest ændret 04/2025.