

Diproderm® 0,05% kutanopløsning

betamethason

0079895907

Diproderm® er et registreret varemærke, som tilhører Schering Corporation.

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

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

Indholdsfortegnelse:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at bruge Diproderm®
3. Sådan skal De bruge Diproderm®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

- Diproderm® kutanopløsning indeholder et stærkt binyrebarkhormon.
- Diproderm® virker ved at binyrebarkhormonet dæmper hævelse og irritation ved betændelse, der ikke skyldes bakterier, virus eller svampe. Derved bliver udbredelsen af udslæt, eksem eller psoriasis mindre.
- De kan bruge Diproderm® til behandling af forskellige former for eksem samt psoriasis.

Lægen kan have givet Dem Diproderm® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT BRUGE DIPRODERM®

Brug ikke Diproderm® hvis De:

- er overfølsom over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer i Diproderm® kutanopløsning.
- har betændelse i huden som skyldes svampe eller bakterier, med mindre De samtidig er i behandling for denne betændelse.
- har en betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet med rødme, især på næsen, kinderne og i panden (rosacea).
- har irritation eller betændelse med røde knopper omkring næse og mund (perioral dermatit).
- har uren hud eller på områder med akne (bumser).
- har betændelse i huden, der skyldes virus (f.eks. forkølelses-sår, skoldkopper).
- skal behandle hudlidelser hos børn under 1 år (f.eks. eksem eller bleeksem).

Vær ekstra forsigtig med at bruge Diproderm®

- Behandling med binyrebarkhormon bør ikke vare længere end aftalt med lægen.
- De bør især undgå at bruge binyrebarkhormon til børn længere end aftalt med lægen. Børn har større risiko for bivirkninger.
- De bør ikke bruge Diproderm® kutanopløsning i mere end 4 uger uden, at lægen igen har set på Deres hudsygdom.
- Hvis De får psoriasis med pusfyldte knopper på hænder og fødder eller over hele kroppen, skal De kontakte læge eller skadestue.

- Hvis De får hovedpine, trykken bag øjnene og synsdefekter, skal De straks kontakte læge eller skadestue.
- Langvarig brug gør huden tynd og skrøbelig, især i ansigtet, på kønsdelene samt på indersiden af arme og ben.
- Armhule, lyske og andre områder, hvor hud gnider mod hud, bør kun behandles kortvarigt med Diproderm®.
- Hvis huden bliver mere tør, irriteret, betændt, rød eller klør og svier, bør De tale med Deres læge. Der kan være kommet betændelse eller allergi og behandlingen skal muligvis stoppe.
- De må ikke dække det indsmurte område med tætsluttende og lufttæt forbindelse eller plaster, hvis der er betændelse i huden.
- Undgå at få Diproderm® i øjnene.
- De bør ikke bruge Diproderm® rundt om øjnene.
- Hvis De har brugt Diproderm® i lang tid, må De ikke stoppe behandlingen pludseligt, da det kan forværre Deres hudsygdom. Tal med lægen om langsom nedtrapning af behandlingen.
- Dannelse af hormoner fra Deres binyrer kan blive nedsat, når De bruger Diproderm® i længere tid. Fortæl derfor lægen, at De bruger Diproderm®, hvis De er kommet alvorligt til skade, har en svær betændelse (f.eks. lungebetændelse) eller skal opereres.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Diproderm®. Det kan have betydning for prøveresultaterne.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De bruger nogen form for medicin.

Graviditet:

De må normalt ikke bruge Diproderm®, hvis De er gravid, da der er risiko for, at det kan skade fosteret. Tal med lægen.

Amning:

Hvis De ammer må De kun bruge Diproderm® efter aftale med lægen. Binyrebarkhormon udskilles i modermælken. De bør ikke bruge Diproderm® på brystet, mens De ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

3. SÅDAN SKAL DE BRUGE DIPRODERM®

Brug altid Diproderm® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne: Dryp nogle få dråber Diproderm® kutanopløsning på det berørte område, og massér forsigtigt kutanopløsningen godt ind i huden. Brug Diproderm® kutanopløsningen 2 gange daglig (morgen og aften). Det vil i nogle tilfælde være tilstrækkeligt med færre påsmøringer.

Børn: De må kun bruge Diproderm® kutanopløsning til børn under 12 år efter aftale med lægen. De bør i så fald kun smøre Diproderm® kutanopløsning i et tyndt lag på små hudområder og behandlingen må højst vare 1 uge.

Undgå at få Diproderm® i øjnene.

Hvis De har brugt for meget Diproderm® kutanopløsning

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har brugt mere Diproderm®, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og De føler Dem utilpas. Tag pakningen med.

I sjældne tilfælde med langvarig og overdreven brug af binyrebarkhormon kan det give rødt, rundt "måneansigt", tørst pga. sukkersyge, hovedpine pga. for højt blodtryk, nedsat muskelmasse, øget fedt på maven og i nakken.

Hvis De har glemt at bruge Diproderm® kutanopløsning

Påsmør et tyndt lag Diproderm® kutanopløsning så hurtigt som muligt og følg derefter lægens anvisning.

Hvis De holder op med at bruge Diproderm®

De må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter længere tids anvendelse efter aftale med lægen.

Hvis De har brugt Diproderm® i lang tid, må De ikke stoppe behandlingen pludseligt, da det kan forværre Deres sygdom. Tal med lægen om langsom nedtrapning af behandlingen.

4. BIVIRKNINGER

Diproderm® kutanopløsning kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 1.000 behandlede):

- Rødt, rundt "måneansigt", tørst pga. sukkersyge, hovedpine pga. for højt blodtryk, nedsat muskelmasse, øget fedt på maven og i nakken. Kontakt lægen.
- Børn kan vokse mindre og tage mindre på i vægt end normalt. Kontakt lægen.
- Børn kan få kraftig hovedpine, trykken bag øjne og synsdefekter på grund af forhøjet tryk i hjernen. Kontakt lægen.
- Binyrebarkhæmning, som giver risiko for alvorlig choktilstand ved tilskadekomst, operation eller svær betændelse (f.eks. lungebetændelse).

Bivirkninger, hvor hyppighed ikke er kendt:

- Psoriasis med pusfyldte knopper på hænder og fødder eller over hele kroppen. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):

- Ny betændelse på det behandlede område.
- Tynd, skrøbelig hud, der let går i stykker. Tal med lægen.
- Betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet med rødme og evt. små knopper og bumser.
- Strækmærker.
- Opblødt evt. laset hud.
- Øget behåring hos kvinder, evt. skægvækst/tynde bløde hår i ansigtet, på krop samt arme og ben.
- Lyse pletter på huden (mindre pigment).
- Udslæt med små væskefyldte blærer pga. stærk sved eller feber.
- Betændelse i hårsække.
- Kløe, brænden, irritation, tør hud.
- Allergisk kontakteksem.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):

- Små punktførmede eller større blødninger i huden pga. bristede blodkar.
- Overfølsomhed.

Sjældne til meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 1.000 behandlede):

- Overfølsomhed.
- Brune pletter på huden (øget pigment).

Bivirkninger, hvor hyppighed ikke er kendt:

- Sløring af betændelse i huden, forværring af betændelse i huden.
- Tydelige små blodkar i huden.
- Forværring af eksem når De stopper behandlingen.

Der er større risiko for, at De får bivirkninger, hvis De bliver behandlet på store hudområder, ved langvarig behandling, eller hvis De bruger lufttæt forbindelse på det indsmurte område.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

- Opbevar Diproderm® kutanopløsning utilgængeligt for børn.
- Opbevar Diproderm® kutanopløsning ved normal temperatur.
- Brug ikke Diproderm® kutanopløsning efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Diproderm® 0,5 mg/g kutanopløsning indeholder:

Aktivt stof: Betamethason 0,5 mg/g som betamethasondiipropionat.
Øvrige indholdsstoffer: Isopropylalkohol, carbopol, natriumhydroxid og renset vand.

Pakningsstørrelser:

Diproderm® kutanopløsning fås i pakningsstørrelserne 30 g, 60 g og 90 g (3x30g).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev sidst revideret november 2006.