

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### Brentacort® creme 20 mg/g+10 mg/g miconazolnitrat/hydrocortison

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, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Brentacort 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, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlægsseddel.dk](http://www.indlægsseddel.dk).

#### Oversigt over indlægssedlen:

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

#### 1. Virkning og anvendelse

Brentacort indeholder et svampemiddel (miconazolnitrat) og et binyrebarkhormon (hydrocortison), som virker mod eksem, rødme og udslæt.

##### Anvendelse

Du kan bruge Brentacort mod svamp og eksem i huden.

#### 2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Brentacort

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

##### Brug ikke Brentacort

- hvis du er allergisk over for de aktive stoffer, andre tilsvarende svampemidler eller et af de øvrige indholdsstoffer i Brentacort (angivet i afsnit 6).
- hvis du har en hudlidelse med røde, betændte knopper og udvidede blodkar på næsen og i huden omkring den (rosacea).
- hvis du har eksem eller udslæt omkring munden.
- hvis du har meget uren hud (akne).
- hvis du har betændelse i huden på grund af bakterier eller virus.

##### Advarsler og forsigtighedsregler

Stop behandlingen med Brentacort, hvis du får overfølsomhedsreaktioner (allergi) eller irritation.

Tal med din læge, hvis din tilstand forværres under brugen af Brentacort. Du kan muligvis have en allergisk reaktion, en infektion eller det kan være at din tilstand kræver en anden behandling. Hvis du oplever et tilbagefald i din tilstand kort tid efter at du er stoppet med behandlingen, inden for 2 uger, må du ikke genoptage brugen af cremen uden at konsultere din læge, medmindre din læge tidligere har

rådet dig til dette. Hvis din tilstand er forsvundet, men rødmen under tilbagefald strækker sig ud over det oprindelige behandlingsområde, og du oplever en brændende fornemmelse, skal du søge lægehjælp, før du genoptager behandlingen.

Undgå kontakt med øjnene.

Du må ikke bruge Brentacort på store områder eller under tæt forbindelse i ansigtet. Sig det til lægen, hvis du oplever sløret syn eller andre synsforstyrrelser.

Hvis du tager blodfortyndende som f.eks. warfarin, skal du straks holde op med at bruge Brentacort og søge råd hos lægen eller apotekspersonalet, hvis du får uventet blødning eller blå mærker, næseblod, ophostning af blod, blod i urinen, sort afføring eller kaffegrums-lignende opkastning under behandling med Brentacort. Der kræves nøje overvågning af niveauerne for internationalt normaliseret ratio (INR) under opsyn af en sundhedsperson under behandling med Brentacort.

### **Børn og unge**

Du må normalt kun bruge Brentacort til børn efter aftale med en læge. Vær ekstra forsigtig, hvis du bruger cremen på store områder eller under en tæt forbindelse (inklusive bleer), da større mængder medicin derved kan optages i huden. Dette gælder også, hvis cremen bruges til barnets ansigt. Brentacort må ikke bruges til børn i længere tid.

### **Ældre**

Hos ældre forekommer der naturlig udtynding af huden, derfor skal ældre patienter anvende lægemidlet sparsomt og højst i nogle få uger. Brug kun Brentacort i den tid, lægen har anvist.

Brentacort creme indeholder et binyrebarkhormon (hydrocortison), og det er derfor ikke egnet til langvarig brug. Når symptomerne på en betændelsestilstand (f.eks. rødme og kløe) er forsvundet, kan du gå over til behandling med miconazolholdig creme, som kun indeholder svampemidlet (miconazol) 20 mg/g, i stedet for Brentacort. Fortsæt behandlingen, så længe lægen anbefaler.

Brentacort kan beskadige visse syntetiske materialer, derfor anbefales bomuldstøj, hvis det behandlingskrævende område kommer i kontakt med tøj.

### **Brug af andre lægemidler sammen med Brentacort**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller tandlægen, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

- Orale antikoagulantia (lægemidler, der anvendes til fortynding af blodet), f.eks. warfarin, kan påvirkes af Brentacort.

Tal med din læge, hvis du tager følgende:

- blodfortyndende medicin så som warfarin
- medicin mod diabetes til indtagelse gennem munden
- medicin mod epilepsi (phenytoin)
- medicin mod betændelsestilstande (hydrocortison).

### **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 Brentacort.

#### **Frugtbarhed**

Reproduktionsforsøg på dyr med miconazol har ikke vist nogen effekt på fertiliteten. Der er ikke udført reproduktionsforsøg på dyr med hydrocortison til vurdering af fertiliteten.

#### **Graviditet**

Du må ikke bruge Brentacort på store hudområder eller under tæt forbindelse.

Miconazol har i dyreforsøg ikke vist sig at være fosterskadende, men der er set fosterskader ved doser der er toksiske for moderdyr.

## Amning

Der foreligger ikke tilstrækkelige velkontrollerede studier af lokal administration af Brentacort under amning. Det vides ikke, om lokal administration af Brentacort på huden kunne føre til at hydrocortison og miconazol optages i kroppen i så store mængder at det ville kunne påvises i modermælk. Du må ikke bruge Brentacort på store hudområder eller under tæt forbindelse.

## Præventionsmidler af naturgummi (latex)

Sørg for, at Brentacort og præventionsmidler af naturgummi (latex), f.eks. kondomer og pessarer, ikke kommer i kontakt med hinanden. Indholdsstofferne i Brentacort kan skade gummi (latexen), så præventionsmidlerne måske ikke forebygger graviditet eller kønssygdomme.

## Trafik- og arbejdssikkerhed

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

## Brentacort indeholder butylhydroxyanisol (E 320) og benzoesyre (E 210)

Dette lægemiddel indeholder butylhydroxyanisol (E320), som kan give hududslæt (f.eks. kontakteksem) og irritation af øjne og slimhinder.

Dette lægemiddel indeholder 2 mg benzoesyre pr. g creme. Benzoesyre kan medføre lokal irritation og øge gulsot (gulning af huden og øjnene) hos nyfødte (op til 4 uger).

## 3. Sådan skal du bruge Brentacort

Brug altid Brentacort nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

### Den sædvanlige dosis er

#### Voksne

Du skal smøre Brentacort på det angrebne hudområde 2 gange daglig i et tyndt lag.

Du skal fortsætte behandlingen i 1-2 uger efter, at symptomerne er forsvundet.

#### Brug til børn

Du må kun bruge Brentacort til børn efter aftale med en læge.

### Åbning af tuben

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

Vask det angrebne hudområde og tør det godt. Gnid cremen let ind i huden med fingerspidserne. Cremen skal ikke kun smøres på den angrebne hud, men også på området omkring den. Vask hænderne grundigt efter påsmøring af cremen, medmindre det er dine hænder, der behandles. Dette er særlig vigtigt for at undgå at overføre bakterier fra den angrebne hud til andre legemsdele eller andre mennesker.

Reserver et håndklæde til eget brug - derved kan du undgå at overføre smitte til andre. Tøj, der kommer i kontakt med den angrebne hud, skal skiftes regelmæssigt for at undgå, at du smitter dig selv igen.

### Hvis du har brugt for meget Brentacort

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere af Brentacort, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Langvarig og overdreven brug kan give hudirritation, som forsvinder, når du holder op med at bruge Brentacort.

Hvis du bruger meget Brentacort i lang tid, kan dine binyrers hormondannelse blive nedsat. Det kan give dig problemer ved akut sygdom.

#### **Hvis du har glemt at bruge Brentacort**

Smør Brentacort på, så snart du kommer i tanke om det, og fortsæt behandlingen som anvist af lægen. Du må ikke bruge en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

## **4. Bivirkninger**

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Enkelte tilfælde af irritation eller brændende fornemmelse i forbindelse med brug af Brentacort er rapporteret. Som ved alle produkter, der påføres huden, kan en allergisk reaktion over for indholdsstofferne forekomme. Yderligere er følgende bivirkninger rapporteret:

#### **Alvorlige bivirkninger**

Hyppighed ikke kendt (kan ikke bedømmes ud fra forhåndenværende kliniske forsøgsdata):

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt. Ring 112.

#### **Ikke alvorlige bivirkninger**

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1-10 ud af 100 patienter):

- Irritation af huden
- Brændende fornemmelse i huden
- Nældefeber
- Kløe
- Irritabel adfærd.

Hyppighed ikke kendt (kan ikke bedømmes ud fra forhåndenværende forsøgsdata):

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Overfølsomhed
- Kontakteksem
- Rødmen af huden
- Betændelsestilstand i huden
- Lyse pletter på huden (mindre pigment)
- Reaktion på stedet, hvor cremen smøres på
- Sløret syn
- Steroid seponeringsreaktion: Vedvarende brug over længere perioder kan forårsage en seponeringsreaktion ved ophør af behandlingen med nogle eller alle af følgende symptomer: hudrødme, som kan strække sig ud over det oprindeligt behandlede område, en brændende eller stikkende fornemmelse, intens kløe, afskalning af huden, væskende åbne sår.

#### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om

sikkerheden af dette lægemiddel.

## **5. Opbevaring**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Opbevar lægemidlet i køleskab (2°C - 8°C).

Brug ikke Brentacort efter den udløbsdato, der står på æsken 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**

### **Brentacort indeholder:**

- Aktive stoffer: miconazolnitrat og hydrocortison
- Øvrige indholdsstoffer: pegoxol-7-stearat; oleoylmacrogolglyderider; paraffinolie; benzoesyre (E210); dinatriumedetatdihydrat; butylhydroxyanisol (E320); rensset vand.

### **Udseende og pakningsstørrelser**

Tube med 30 g.

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Ebb Medical AB, Box 114, 371 22 Karlskrona, Sverige

### **Ompakket og frigivet af**

UAB Actiofarma, Gaižiūnų g. 5b, LT-50129, Kaunas, Litauen

Brentacort® er et registreret varemærke, der tilhører Kenvue Inc.

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 03/2026**