

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN



Kenalog®

1 mg/g kutanopløsning



1040183A2



(triamcinolonacetonid)



Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge medicinen

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apoteket, hvis du har flere spørgsmål.
- Lægen har ordineret Kenalog til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om 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.

I denne indlægsseddel er der oplysninger om:

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information som du skal læse, før du bruger Kenalog
3. Sådan skal du bruge Kenalog
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere information

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Kenalog indeholder triamcinolonacetonid. Triamcinolonacetonid er et binyrebarkhormon (steroid), som hæmmer irritation i huden. Du kan bruge Kenalog ved eksem, ved irriteret hud og ved psoriasis. Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. VIGTIG INFORMATION SOM DU SKAL LÆSE, FØR DU BRUGER KENALOG

Brug ikke Kenalog hvis:

- du er overfølsom over for triamcinolonacetonid eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Kenalog.
- din hudsygdom er betændt med bakterier eller svampe. I så fald skal du også have medicin mod betændelsen.

Brug ikke Kenalog mod

- rosacea, der er en betændelsesagtig hudsygdom i ansigtet med rødme og udvidede blodkar.
- betændt eksem omkring munden.
- virussygdomme, der giver udbrud på huden, f.eks. forkølelæssår, helvedesild og skoldkopper.

Særlige forholdsregler

- Hvis kutanopløsningen ikke hjælper i løbet af kort tid, kan din hudsygdom være betændt med bakterier eller svampe. Tal med lægen.
- Du må ikke bruge kutanopløsningen i længere tid, end lægen har fortalt dig.
- Hvis du har brugt kutanopløsningen i lang tid, må du ikke stoppe behandlingen pludseligt, da det kan få din hudsygdom til at blusse op igen. Tal med lægen.
- Du må kun bruge kutanopløsningen i ansigtet, hvis lægen har fortalt dig det. Pas på at kutanopløsningen ikke kommer i øjnene.
- Du må ikke sætte plaster på behandlingsstedet, dække det med plastik eller på anden måde pakke det ind, da det øger risikoen for bivirkninger. Tal evt. med lægen.
- Dine binyrers dannelse af hormoner kan blive nedsat, når du bruger Kenalog. Det kan derfor blive nødvendigt, at du får ekstra binyrebarkhormon, hvis du får en svær betændelse, kommer alvorligt til skade eller skal opereres.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler. Kenalog kutanopløsning indeholder ethanol. Hvis du er i behandling med Antabus eller metronidazol, må du ikke bruge kutanopløsningen uden først at tale med lægen eller apoteket.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet:

Du må kun bruge Kenalog efter lægens anvisning.

Amning:

Der er ikke kendskab til skadelige virkninger på barnet ved brug af Kenalog i ammeperioden. Spørg lægen. Hvis du smører kutanopløsningen på brystet eller brystvorten, skal du vaske den af, inden du ammer dit barn.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Kenalog kutanopløsning

Kenalog kutanopløsning indeholder ethanol. Hvis du er i behandling med Antabus eller metronidazol, må du ikke bruge kutanopløsningen uden først at tale med lægen eller apoteket.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE KENALOG

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Dosering

- Dosis voksne og børn: Du skal smøre et tyndt lag kutanopløsning på 1-3 gange daglig.
 - Du skal vaske hænderne bagefter, medmindre det er hænderne, som du behandler.
 - Pas på at kutanopløsningen ikke kommer i øjnene.
 - Brug ikke kutanopløsningen i længere tid, end lægen har fortalt dig.
- Du må kun ændre dosis eller holde op med behandlingen efter aftale med lægen. Der kan komme opblussen eller forværring af din hudsygdom, hvis du stopper behandlingen pludseligt, især hvis du har brugt Kenalog i lang tid.

Har du brugt for meget Kenalog?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Kenalog, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Det sker normalt kun, hvis du har brugt Kenalog på store områder igennem lang tid. Symptomer på overdosering er ”måneansigt”, vægtstigning og sukkersyge (viser sig ved tørst).

Har du glemt at bruge Kenalog?

Smør Kenalog på, så snart du kommer i tanke om det.

4. BIVIRKNINGER

Kenalog kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Hos børn kan ses hovedpine på grund af forhøjet tryk i hjernen, nedsat vækst og vægttab. Kontakt lægen.

Ikke alvorlige bivirkninger

Ikke almindelige - sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 100 patienter):

- Tynd hud, der let går i stykker. Kløe. Brændende fornemmelse på eller i huden, hudirritation, hudtørhed.
- Irritation eller betændelse i huden ved munden eller andre steder. Akne (bumser).
- Ændring i pigmentet i huden (f.eks. lyse pletter). Rødlige striber i huden. Strækmærker på grund af ændringer i hudens bindevæv. Små blodudtrædninger.
- Rødme og hævelse, især på næsen, på kinderne og i panden.
- Stærk sved, opblødning af huden og små blærer på huden.
- Hvis du har brugt store mængder kutanopløsning i lang tid, på et stort hudområde eller dækket det med plastik, kan du få ”måneansigt”, vægtstigning og sukkersyge (viser sig ved tørst).

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Hudsygdommen kommer igen eller bliver værre, når du stopper behandlingen.

Sjældne - meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- Tynde, bløde hår i ansigt, på krop samt arme og ben.
- Allergisk kontakteksem.
- Forværring af betændelse i huden.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Nedsat dannelse af binyrebarkhormoner, se særlige forholdsregler.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, som bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>

5. OPBEVARING

- Opbevar Kenalog utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Kenalog efter den udløbsdato, som står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Du må ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE INFORMATION

Kenalog kutanopløsning 1 mg/g indeholder

- Det aktive stof er triamcinolonacetonid.
- De øvrige indholdsstoffer er citronsyre, ethanol 96% og renset vand.

Pakningstørrelse:

Kenalog findes i pipetteflaske på 25 ml.

Markedsføring i Danmark

Bristol Myers Squibb AB
Box 15200
SE-167 15 Bromma
Sverige

Fremstiller

Bristol-Myers Squibb S.r.l.
Contrada Fontana del Ceraso
03012 Anagni, Frosinone, Italien

Repræsentant i Danmark

Bristol-Myers Squibb
Lyngby Hovedgade 98
2800 Lyngby

Revideret oktober 2006



Låget trykkes ned og samtidig drejes mod uret.
I skruelåget findes en plastikspids som perforerer studsens.

Skulle dette ikke fungere, kan en saks anvendes til at klippe hul i studsens.



Bristol-Myers Squibb

1040183A2

FRONT

BACK

IMPIANTO DI PROPRIETÀ DELLA THIS ARTWORK IS PROPERTY OF			PRODOTTO: PRODUCT:				INS Kenalog 1 mg/g		MAT.LE: MATERIAL:		SGLA: / /
			PAESE: COUNTRY:		DK		g/m²: g/sq. mt:		SPESSORE: THICKNESS:		
Anagni (FR)			F.TO FUSTELLA: PUNCH SIZE:		MIS. (mm): MEAS. (mm):		127 x 315 127 x 21		(Flat) (Folded)		
COD. PRODOTTO: PRODUCT CODE:			BOZZA N.: DRAFT N.:		DATA EMISSIONE: ISSUE DATE:		CODICE 2/5: 2/5 CODE:		Draft Date		DATA: / /
1040183A2			01		12-12-06		0876		12-12-06 RI002		
COLORE COLOUR		P. 301					CORPO: 8 INTERL: 8,5				
N.B. per bozze a colori: le simulazioni computerizzate PANTONE di questa bozza potranno dare effetti diversi rispetto alla stampa finale.											grafifarma Immagine e Comunicazione
VIETATA LA MANOMISSIONE DEGLI IMPIANTI WARNING: Proof colour may not reflect true Pantone® colour FILM TAMPERING NOT ALLOWED							IMPIANTO REALIZZATO DA ARTWORK REALIZED BY				

grafifarma s.r.l.
Tel. 06/91601638-9 Fax 06/91601633

N.B. - PER MOTIVI TECNICI, L'ATTUAZIONE DELLE MODIFICHE RICHIESTE HA COMPORTATO IL RIFACIMENTO COMPLETO DELL'ARTWORK. COME ULTERIORE FILTRO DI CONTROLLO, SI CONSIGLIA UN ATTENTA VERIFICA DELL'INTERA BOZZA.

N.B. - DUE TO TECHNICAL REASONS, IN ORDER TO CARRY OUT THE MODIFICATIONS REQUESTED, THE WHOLE ARTWORK HAS HAD TO BE REDONE. FOR SAFETY REASONS, WE ADVISE YOU TO CHECK THE WHOLE DRAFT CAREFULLY.