



INDLÆGSSEDDEL
KENALOG® Mundhulepasta 0,1%



1040190A3



Læs denne information godt igennem, før du begynder at bruge medicinen.

- Gem denne information, du får måske brug for at læse den igen.
- Kontakt læge eller apotek, hvis du har spørgsmål til behandlingen.
- Lægen har ordineret Kenalog til dig personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre.

Indholdsfortegnelse:

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

Kenalog mundhulepasta indeholder:

- Kenalog mundhulepasta, 0,1 %.
- Det aktive indholdsstof i Kenalog er triamcinolonacetonid.
- De øvrige indholdsstoffer er: carmellosnatrium; gelatine; pektin; paraffinolie; polyethylen.

Markedsføring i Danmark:

Bristol-Myers Squibb AB
Box 15200
167 15 Bromma
Sverige

Fremstillere:

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

Repræsentant i Danmark:

Bristol-Myers Squibb
Lyngby Hovedgade 98
2800 Kgs Lyngby

1. Virkning og anvendelse.

Kenalog mundhulepasta indeholder binyrebarkhormon. Du kan bruge Kenalog mod betændelsestilstande, udslet og blister i tandkød og på mundslimhinden. Du kan bruge Kenalog mundhulepasta ved en særlig sygdom, som viser sig ved hvide pletter eller strøg på gummerne eller på indersiden af kinderne (Lichen ruber oralis). Pastaen fæstner sig til slimhinden og virker i flere timer. Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Vigtig information som du skal læse, før du bruger Kenalog mundhulepasta.

Brug ikke Kenalog mundhulepasta, hvis:

- du er overfølsom (allergisk) over for triamcinolonacetonid eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Kenalog mundhulepasta
- du har virus (f.eks. herpes), bakterie- eller svampeinfektioner i mundhulen

Særlige forholdsregler:

- Tal med din læge, hvis du har
- tuberkulose,
- mavesår eller
- sukkersyge

Kontakt din læge hvis der ikke er bedring af mundslimhinden i løbet af 7 dage eller hvis der konm irritation af mundslimhinden.

Brug af Kenalog mundhulepasta sammen med mad og drikkevarer:

Du skal altid bruge Kenalog mundhulepasta efter måltider.

Graviditet og amning:

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

Graviditet:

Du må kun bruge Kenalog mundhulepasta efter lægens anvisning.

Amning:

Du kan bruge Kenalog mundhulepasta, mens du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed:

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

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, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler.

3. Sådan skal du bruge Kenalog mundhulepasta

Dosering:

Voksne:

1/2-1 cm pasta 2-3 gange dagligt efter et måltid samt til natten.

1/2-1 cm pasta påsmøres på rengjort og aftørret mundslimhinde

uden indgribning. Herefter skylles munden med vand.

Kontakt din læge hvis der ikke er bedring af mundslimhinden i

løbet af 7 dage eller hvis der kommer irritation af mundslimhinden.

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Har du brugt for meget Kenalog mundhulepasta?

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

Hver pakning indeholder så lidt medicin at overdosering er usandsynlig.

4. Bivirkninger

Kenalog mundhulepasta kan som al anden medicin give bivirkninger.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Sjældne (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

Træthed, tendens til for meget glukose i blodet, muskelsvækkelse, mavesår

(Hyppighed ikke kendt): forsinket sårheling.

Fortæl læge eller apotek, hvis du har 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, der 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 mundhulepasta utilgængeligt for børn.

Anvend ikke Kenalog mundhulepasta efter den udløbsdato, der står på pakningen.

6. Yderligere information

Afløber altid medicinrester på apoteket.

Revideret Maj 2005



Bristol-Myers Squibb

FRONT

BACK

IMPIANTO DI PROPRIETÀ DELLA THIS ARTWORK IS PROPERTY OF		PRODOTTO: PRODUCT:		INS-Kenalog 0,1%		MAT.LE: MATERIAL:	
Bristol-Myers Squibb		PAESE: COUNTRY:		Denmark - Islanda		g / m²: g / sq. mt:	
Anagni (FR)		F.TO FUSTELLA: PUNCH SIZE:		MIS. (mm): MEAS. (mm):		SPESSORE: THICKNESS:	
COD. PRODOTTO: PRODUCT CODE:		BOZZA N.: DRAFT N.:		DATA EMISSIONE: ISSUE DATE:		CODICE 2/5: 2/5 CODE:	
1040190A3		04		23-11-06		0864	
COLORE COLOUR		P. 301		CORPO: INTERL:		1 ^a : 2 ^a : 3 ^a : 4 ^a : 5 ^a : 6 ^a :	
				8 8,5		25-10-06 RE006 21-11-06 RE006 21-11-06 RI007 23-11-06 RE006	
N.B. per bozze a colori: le simulazioni computerizzate PANTONE di questa bozza potranno dare effetti diversi rispetto alla stampa finale.				IMPIANTO REALIZZATO DA ARTWORK REALIZED BY			
VIETATA LA MANOMISSIONE DEGLI IMPIANTI WARNING: Proof colour may not reflect true Pantone® colour FILM TAMPERING NOT ALLOWED				grafifirma Immagine e Comunicazione			

X4D4PO.