

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zovirax 5 % emulsiovoide

asikloviiri

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkichenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkichenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 10 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zovirax on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zoviraxia
3. Miten Zoviraxia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zoviraxin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zovirax on ja mihin sitä käytetään

Zoviraxin vaikuttava aine, asikloviiri, estää herpesviruksen lisääntymisen ja nopeuttaa yskänrokon paranemista. Ajoissa aloitettu hoito jopa ehkäisee huuliherpeksen etenemisen rakkulavaiheeseen.

Voidemaista Zoviraxia käytetään ehdottomasti ainoastaan ihmisen herpes simplex -infektioiden, esim. toistuvan yskänrokon eli huuliherpeksen hoitoon, ellei lääkäri toisin määrää.

Valmisteen joutumista silmiin on ehdottomasti vältettävä.

Asikloviiria, jota Zovirax sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriiltä, apteekkichenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammatilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Zoviraxia

Älä käytä Zoviraxia

- jos olet allerginen asikloviirille, valasikloviirille, propyleeniglykolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

- Jos yskänrokkosi on vakava, tai muuttuu siksi, ota yhteys lääkäriin.
- Vältä voiteen joutumista silmiisi. Jos voidetta kuitenkin menee silmiin, huuhtele silmät runsaalla vedellä. Ota tarvittaessa yhteys lääkäriin.
- Älä käytä voidetta suun sisäpuolelle (esim. suun haavaumille) tai nenään. Jos sitä kuitenkin vahingossa menee suuhun, Zovirax-voiteen tahaton nieleminen ei ole vaarallista. Vaikka suussa voi tuntua ärsytystä, tämä ei vaadi toimenpiteitä.
- Käytä voidetta vain huuliherpeksen hoitoon, ellei lääkäri toisin määrää.
- Zovirax-emulsiovoide on kehitetty erityisesti huuliherpeksen hoitoon, eikä se tehoa muihin kasvojen ihottumiin. Vain ulkoiseen käyttöön.

- Yskänrokko tarttuu. Vähentääksesi tartuttamisen vaaraa älä anna muiden koskea yskänrokkoihottumaasi tai käyttää pyyhettäsi tms. Samaten kun olet levittänyt voidetta, älä koske sormillasi muita kehon osia ennen kuin olet pessyt kätesi. Varo erityisesti koskemasta silmiisi.

Muut lääkevalmisteet ja Zovirax

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Joskus lääkkeen vaikutus saattaa muuttua, jos samanaikaisesti käytetään muita lääkkeitä.

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Zovirax ei vaikuta ajokyyni eikä kykyyn käyttää koneita.

Zovirax sisältää propyleeniglykolia, setostearyylialkoholia ja natriumlauryylisulfaattia

Tämä lääkevalmiste sisältää 400 mg propyleeniglykolia per yksi gramma valmistetta.

Propyleeniglykoli saattaa aiheuttaa ihoärsyystä. Älä käytä tästä lääkevalmistetta alle 4 viikon ikäisille vauvoille, joilla on avoimia haavoja tai laajoja rikkoutuneita tai vahingoittuneita ihoalueita (kuten palovammat) keskustelematta lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa.

Tämä lääkevalmiste sisältää 67,5 mg setostearyylialkoholia per yksi gramma valmistetta.

Setostearyylialkoholi saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusihottumaa).

Tämä lääkevalmiste sisältää 7,5 mg natriumlauryylisulfaattia per yksi gramma valmistetta.

Natriumlauryylisulfaatti saattaa aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (kuten pistelyä tai polttelua) tai lisätä muiden valmisteiden aiheuttamia ihoreaktioita samalle alueelle käytettynä.

3. Miten Zoviraxia käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Parhaan hoitolokseen saavuttamiseksi on tärkeää aloittaa hoito heti ensimmäisten oireiden (esim. pistelyä, kutinaa tai kirvelyyä) ilmaantuessa. On hyvä pitää Zovirax-tuubi tai -pumppupullo mukana niin, että seuraavan yskänrokon hoidon voi aloittaa niin pian kuin mahdollista. Hoito Zoviraxilla voidaan aloittaa myös myöhemmässä vaiheessa (kohoama tai rakkula).

Pese kädet ennen kuin levität voidetta rakkula-alueelle ja levittämisen jälkeen, jotta et pahenna tulehdusta tai siirrä sitä käsienvälistä mukana muualle.

Levitä Zovirax-emulsiovaidetta yskänrokkooalueelle 5 kertaa päivässä noin 4 tunnin välein. Jos unohdat hoitokerran, levitä voidetta heti kun muistat ja jatka sitten tavalliseen tapaan.

Hoidon tulee jatkua 4 päivää. Jos rakkulat eivät ole parantuneet tähän mennessä, hoitoa voidaan jatkaa. Jos paraneminen ei ole täydellistä vielä 10 päivän jälkeen, ota yhteys lääkäriin. Vältä rakkula-alueen turhaa hankaamista tai koskettelemista.

Pumppupullen käyttöohje

Yhdellä pumpun painalluksella saat sopivan määrän voidetta yhtä kertaa varten.

Ota tukeva ote pumppupullossa ja pumppaa kevyesti. Jos voidetta ei tule pumppupullossa tai voidetta ei ole käytetty muutamaan viikkoon, voi olla tarpeen painaa pumppua muutamia kertoja ennen kuin voide tulee ulos pullossa. Joskus pakkauksen sisällä oleva ilmakupla saattaa estää tai vaikeuttaa voiteen uloskulkeutumista. Tällöin pumppupullen ravistelu tai kopautus pöytää vasten saattaa auttaa.

Jos käytät enemmän Zoviraxia kuin sinun pitäisi

Zovirax-emulsiovoiteen liian runsaasta käytöstä ei ole raportteja.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat Zoviraxin käytön

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Tämän lääkkeen käytön yhteydessä voi ilmetä seuraavia haittavaikutuksia:

Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla sadasta) haittavaikutukset: ohimenevä kirvely tai pistely emulsiovoiteen levittämisen jälkeen, lievä ihon kuivuminen ja hilseily, kutina.

Harvinaiset (alle 1 potilaalla tuhannesta) haittavaikutukset: ihmisen punoitus, kosketusihottuma voiteen levittämisen jälkeen.

Hyvin harvinaiset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta) haittavaikutukset: välitön yliherkkyyssreaktio; kohtauksittainen äkillinen rajoittunut turvotus ihossa, limakalvoissa tai sisäelimissä (angioedeema); nokkosihottuma. Jos turvotus on vaikeaa tai hengityksesi vaikeutuu, mene heti lääkäriin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

5. Zoviraxin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C). Älä säilytä kylmässä.

Avattunakin voide säilyy käyttökeloisena pakauksessa olevaan viimeiseen käyttöpäivämäärään asti.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.
Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zovirax sisältää

- Vaikuttava aine on asikloviiri, jota on 50 mg yhdessä grammassa emulsiovaidetta.
- Muut aineet ovat propyleeniglykoli, setostearyylialkoholi, nestemäinen parafiini, glyserolimonostearaatti, makrogolistearaatti, poloksameeri 407, natriumlauryylisulfaatti, dimetikoni, valkovaseliini ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Zovirax-emulsiovoide on tasainen, valkoinen voide.

Zoviraxia on saatavana itsehoitovalmisteena kahden gramman tuubissa tai pumppupullossa.

Myyntiluvan haltija

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Tanska

Valmistaja

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Tanska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Puh: 0800 77 40 80

S-posti: mystory.nd@haleon.com

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.02.2024

Bipacksedel: Information till användaren

Zovirax 5 % kräm

aciklovir

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 10 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Zovirax är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zovirax
3. Hur du använder Zovirax
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zovirax ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Zovirax är och vad det används för

Zovirax krämens aktiva substans, aciklovir, hämmar herpesvirusets förmåga att föröka sig och försnabbar utläkning. Tidigt påbörjad behandling kan t.o.m. förhindra utvecklingen till blåsor.

Zovirax kräm används absolut endast för lokal behandling av herpes simplex infektioner på huden, t ex återkommande herpes på läppar om inte läkaren ordnar annat.

Var mycket försiktig att du inte får preparatet i ögonen.

Aciklovir som finns i Zovirax kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zovirax

Använd inte Zovirax

- om du är allergisk mot aciklovir, valaciclovir, propylenglykol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

- Om din herpes är allvarlig eller blir det, ska du kontakta läkare.
- Undvik att få kräm i ögonen. Om du trots det får kräm i ögonen, ska du skölja ögonen med riktigt med vatten. Kontakta läkare vid behov.
- Använd inte krämen på munnen insida (t ex på sår i munnen) eller i näsan. Men om du råkar få den i munnen är det inte farligt att oavsiktligt svälja Zovirax kräm. Trots att munnen kan känna irriterad, behövs inga åtgärder.
- Använd krämen bara för behandlingen av herpes på läppar om inte läkaren ordinerar annat.
- Zovirax kräm har utvecklats speciellt för behandling av herpes på läppar och den inverkar inte på andra utslag i ansiktet. Endast för utvärt bruk.

- Herpes simplex -infektioner, såsom munsår, smittar. För att minska smittorisken låt inte andra röra ditt herpes utslag eller använda din handduk osv. Likaså ska du efter applicering av krämen undvika att röra andra kroppsdelar med dina fingrar innan du tvättat händerna. Var speciellt noggrant med att undvika ögonen.

Andra läkemedel och Zovirax

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Läkemedlets effekt kan förändras vid samtidig användning av andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Zovirax påverkar varken förmågan att köra bil eller att använda maskiner.

Zovirax innehåller propylenglykol, cetostearylalkohol och natriumlaurilsulfat

Detta läkemedel innehåller 400 mg propylenglykol per gram av produkt.

Propylenglykol kan ge hudirritation. Använd inte läkemedlet till nyfödda (yngre än 4 veckor) med öppna sår eller stora ytor med skadad hud (så som brännskador), utan att rådfråga läkare eller apotekspersonal.

Detta läkemedel innehåller cetostearylalkohol 67,5 mg per gram av produkt.

Cetostearylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t ex kontakteksem).

Detta läkemedel innehåller 7,5 mg natriumlaurilsulfat per gram av produkt.

Natriumlaurilsulfat kan ge lokala hudreaktioner (stickande eller brännande) eller öka hudreaktioner orsakade av andra produkter som används på samma hudyta.

3. Hur du använder Zovirax

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

För att bästa möjliga behandlingsresultat ska uppnås, är det viktigt att börja behandlingen genast när de första symptomerna uppstår (t ex en stickande, kliande eller svidande känsla). Det är bra att ha Zovirax tuben eller pumpflaskan med sig, så att behandlingen kan börjas så snart som möjligt när herpes följande gång bryter ut. Behandlingen med Zovirax kan också börjas senare (upphöjning eller blåsor).

Tvätta händerna innan du applicerar kräm på området med blåsor och efter appliceringen, så att du inte förvärrar inflammationen eller för den vidare till andra områden med dina händer.

Applicera Zovirax kräm på området med herpes 5 gånger per dag med cirka 4 timmars intervall. Om du glömmer en behandlingsgång, ska du applicera krämen genast när du kommer ihåg och sedan fortsätta på normalt sätt.

Behandlingen ska pågå i 4 dagar. Om blåsorna inte har läkt inom denna tid, kan behandlingen fortsätta. Om läkningen inte är fullständig ens efter 10 dagar, ska du kontakta läkare.

Undvik att onödigt gnida eller röra vid området med blåsor.

Bruksanvisning för pumpflaskan

Genom att trycka en gång får du lagom mängd kräm för en applicering.

Grip ordentligt tag om pumpflaskan och pumpa lätt. Om krämen inte kommer ut ur pumpflaskan eller om pumpen inte används på några veckor, kan det behövas flera pumpningar innan krämen kommer ut ur flaskan. Ibland kan en luftbubbla inne i förpackningen förhindra eller försvåra krämens dosering. Då ska man skaka pumpflaskan eller knacka den mot bordet.

Om du har använt för stor mängd av Zovirax

Det finns inga rapporter på överdosering av Zovirax kräm.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Zovirax

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan förekomma vid användning av detta läkemedel:

Mindre vanliga (hos färre än en patient av hundra) biverkningar: övergående svidande eller stickande efter applicering av krämen, lindrig hudtorrhet och fjällning, kliande.

Sällsynta (hos färre än en patient av tusen) biverkningar: hudrodnad, kontakteksem efter applicering av krämen.

Mycket sällsynta (hos färre än en patient av tiotusen) biverkningar: omedelbar överkänslighetsreaktion; anfallsvis plötslig begränsad svullnad i huden, slemhinnor eller inre organ (angioödem); nässelutslag. Om svullnaden är svår eller det blir svårt att andas, kontakta omedelbart en läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Zovirax ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i rumstemperatur (15–25 °C). Förvaras i skydd mot kyla.

Krämen håller också som öppnad till det sista utgångsdatumet, som angivits på förpackningen.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du märker synliga försämringar i utseende av läkemedel.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är aciklovir, vilket det finns 50 mg av i ett gram kräm.
- Övriga innehållsämnen är propylenglykol, cetostearylalkohol, flytande paraffin, glycerolmonostearat, makrogolstearat, poloxamer 407, natriumlaurilsulfat, dimetikon, vitt vaselin, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Zovirax kräm är en jämn vit kräm.

Zovirax finns att tillgå utan recept i en tub eller pumpflaska på två gram.

Innehavare av godkännande för försäljning

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Danmark

Tillverkare

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Danmark

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Tel: 0800 77 40 80

E-mail: mystory.nd@haleon.com

Denna bipacksedel ändrades senast 15.02.2024