

INDLÆGSSEDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Condylin[®] 5 mg/ml kutanopløsning

Podophyllotoxin

03-2011
PL75409-1

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

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

Oversigt over indlægssedlen

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Condylin[®] virker ved at hæmme væksten af virus, og forhindrer virus i at trænge ind i de raske celler.

Lægen kan have givet dig Condylin[®] for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE CONDYLINE[®]

Tag ikke Condylin[®] hvis du:

- er overfølsom (allergisk) over for podophyllotoxin eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- har betændte eller blødende sår.
- har åbne sår efter operation.
- får andre lægemidler der indeholder podophyllin.
- er gravid eller ammer.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Condylin[®]

- Tal med lægen hvis du
- samtidig er i behandling med disulfiram (antabus) eller metronidazol (antibiotika).

Vær opmærksom på følgende:

- Hvis præparatet kommer i øjnene, skylles straks grundigt med rindende vand.
- Undgå kontakt med den raske hud, samt øjne og ansigt.
- Du må kun pensle vorten, ikke den raske hud omkring vorten. Der er større risiko for bivirkninger når du pensler et større område med Condylin[®].
- Samleje uden kondom frarådes i behandlingsperioden.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du 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.

Du kan bruge Condylin[®] sammen med anden medicin.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin.

Graviditet

Du må ikke bruge Condylin[®], hvis du er gravid.

Amning

Du må ikke bruge Condylin[®], hvis du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Condylin[®] påvirker ikke eller i ubetydelig grad arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes i trafikken.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE CONDYLINE[®]

Tag altid Condylin[®] nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er

Du skal påføre Condylin[®] på kønsvorterne morgen og aften 3 dage i træk. Du kan gentage behandlingen med 4 dages mellemrum, indtil vorterne er borte.

- Rengør vorterne med sæbe og vand før hver påføring, og tør dem grundigt med f.eks. et stykke køkkenrulle.
- Påfør Condylin[®] på vorterne ved hjælp af de vedlagte vatpinde.
- Brug en ny vatpind ved hver behandling.
- Dyp vatpinden i opløsningen, og smør den på vorterne.
- Undgå at smøre uden for vorterne.
- Lad opløsningen tørre efter påsmøring.
- Vask ikke vorterne efter påsmøring.
- Vask hænderne omhyggeligt efter behandlingen.

Condylin flasken har et sikkerhedslag, som du åbner ved at trykke låget ned og samtidig vride det den forkerte vej. Luk altid flasken omhyggeligt lige efter brug.

Det anbefales, at behandlingen finder sted under direkte overvågning af sundhedspersonale, hvis vorterne er større en 4 cm².

Børn

Børn må normalt ikke få Condylin[®] 5 mg/ml kutanopløsning.

Hvis du har brugt for meget Condylin[®] kutanopløsning

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Condylin[®] 5 mg/ml kutanopløsning end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med. Der er ikke indrapporteret tilfælde af overdosering med Condylin[®].

Der kan ved længere tids overforbrug komme følgende symptomer:

- Kvalme, opkastninger, mavesmerter, diarre
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader).
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer).
- Gulsot og hudkløe pga. skadelig påvirkning af leveren.
- Nedsat nyrefunktion.
- Akut sindslidelse.
- Hallucinationer.
- Forvirring.

- Svimmelhed.
- Stivhed, følelsesløshed.
- Usikre bevægelser.
- Nedsat kraft i musklerne.
- Slagtilfælde.
- Koma.
- Prikkende, snurrende fornemmelser, følelsesløshed eller lammelser, evt. smerter i hænder og fødder.
- Nedsatte reflekser.
- Muskelsvaghed.
- Hurtig eller uregelmæssig puls.
- Uregelmæssig vejrtrækning med vejrtrækningspauser. Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.
- Voldsomme anfald af smerter i maven, opkastninger, stop for luftafgang og afføring pga. tarmslyng.
- Besvær med at lade vandet evt. vandladningsstop.

Hvis du har glemt at bruge Condylina®

Tag aldrig dobbelt dosis, hvis du har glemt at påføre en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at bruge Condylina®

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

4. BIVIRKNINGER

Condylina® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Der kan i starten forekomme lokal irritation. Dette viser sig evt. først på 2.-3. behandlingsdag. I de fleste tilfælde forsvinder irritationen af sig selv, når behandlingen er afsluttet.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger: Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter.

- Lokal irritation af slimhinder, kløe, rødme, svie, smerter.
- Sår dannelse omkring det behandlede område.

Ikke almindelige bivirkninger: Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Betændelse i huden.

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

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Condylina® må ikke opbevares ved temperatur over 25°C.

Opbevares i original emballage for at beskytte mod lys.

Brug ikke Condylina® efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Afløber altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Condylina 5 mg/ml kutanopløsning indeholder:

Aktivt stof: podophyllotoxin

Øvrige indholdsstoffer: natriumlactatopløsning 60 %, mælkesyre, ethanol 96 %.

Pakningsstørrelse

Condylina® fås i en pakningsstørrelse á 3,5 ml kutanopløsning.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

2care4

Tømmervej 9

6710 Esbjerg V.

Ompakket og frigivet af

2care4

Tømmervej 9

6710 Esbjerg V.

Condylina® er et registreret varemærke, der tilhører Galderma Nordic AB.

Denne indlægsseddel blev sidst marts 2011.