

Indlægsseddel

Information til brugeren

Wartec[®] 5 mg/ml kutanopløsning Podophyllotoxin

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 Wartec 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 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 Wartec kutanopløsning
3. Sådan skal du bruge Wartec kutanopløsning
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Wartec kutanopløsning indeholder det aktive stof podophyllotoxin, der hæmmer virusinficerede cellers vækst og forhindrer virus i at trænge ind i raske celler.

Wartec bruges til behandling af kønsvorter (kondylomer).

Wartec kan anvendes af voksne til behandling af kønsvorter (kondylomer). Wartec må ikke anvendes til børn.

Lægen kan have givet dig Wartec kutanopløsning for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Wartec kutanopløsning

Brug ikke Wartec kutanopløsning, hvis du

- er overfølsom (allergisk) over for podophyllotoxin eller et af de øvrige indholdsstoffer (se punkt 6)
- har betændte eller blødende sår nær vorten
- har åbne operationssår, f.eks. efter kirurgiske indgreb
- bruger andre lægemidler, der indeholder podophyllotoxin
- er gravid eller ammer.

Vær ekstra forsigtig med at bruge Wartec kutanopløsning

- Undgå at få Wartec kutanopløsning i øjnene. Får du ved et uheld Wartec i øjnene, så skyl straks grundigt med rindende vand.
- Vask hænderne grundigt efter pensling med Wartec kutanopløsning.
- Vær forsigtig med kun at påføre Wartec kutanopløsning på selve vorten og ikke den raske hud omkring vorten. Der er større risiko for bivirkninger, når du behandler et større område med Wartec.
- Brug kondom ved samleje under hele 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.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Du må ikke bruge Wartec kutanopløsning, hvis du er gravid, eller tror du kunne være gravid, da risiko for fosterskader ikke kan udelukkes. Tal med lægen.

Amning

Du må ikke bruge Wartec kutanopløsning, hvis du ammer, da det ikke vides, om Wartec går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik og arbejdssikkerhed

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

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Wartec kutanopløsning

Wartec kutanopløsning indeholder alkohol. Der er en teoretisk mulighed for at Wartec kutanopløsning kan ændre virkningen af Antabus eller metronidazol (mod betændelse). Hvis du er i behandling med Antabus eller metronidazol, skal du tale med lægen, før du bruger Wartec kutanopløsning.

3. Sådan skal du bruge Wartec kutanopløsning

Brug altid Wartec kutanopløsning nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Brug af denne medicin

Voksne:

Den sædvanlige dosis af Wartec kutanopløsning er pensling 2 gange daglig, morgen og aften, i 3 dage. Såfremt vorterne ikke er forsvundet efter den første behandlingsperiode, gentages behandlingen efter 4 dages pause. Normalt er det nødvendigt med 3-4 behandlingsperioder.

Børn

Børn må kun bruge Wartec kutanopløsning efter lægens anvisning.

Følg nedenstående eksempel på behandlingsforløb:

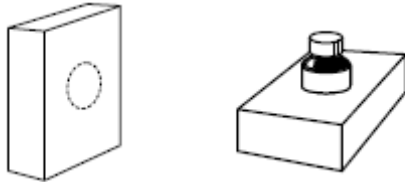
Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
Morgen	W	W	W					W	W	W	
Aften	W	W	W					W	W	W	
Dag	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	
Morgen				W	W	W					
Aften				W	W	W					

Behandlingsresultatet bliver ikke bedre af, at Wartec påføres oftere end anvist.

Sådan påføres Wartec kutanopløsning

Wartec kutanopløsning skal påføres som lægen har anvist.

1. **Vask og tør hænderne.**
2. **Vask vorterne omhyggeligt** med en mild sæbe og varmt vand og tør forsigtigt. Brug f.eks. et papirlommetørklæde eller en serviet.
3. Første gang flasken tages i brug trykkes den perforerede ring på kartonens bagside ud. Inden hver behandling placeres flasken heri. Herved får du en god støtte til flasken, så den ikke så nemt vælter.

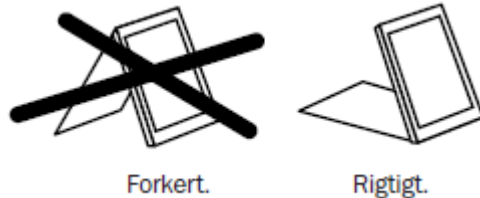


4. Et **tyndt lag kutanopløsning** pensles på vorterne enkeltvis med en af de medfølgende spatler, indtil alle vorter er dækket. Wartec **skal ikke vaskes af efter penslingen**.
5. **Vask hænderne.**

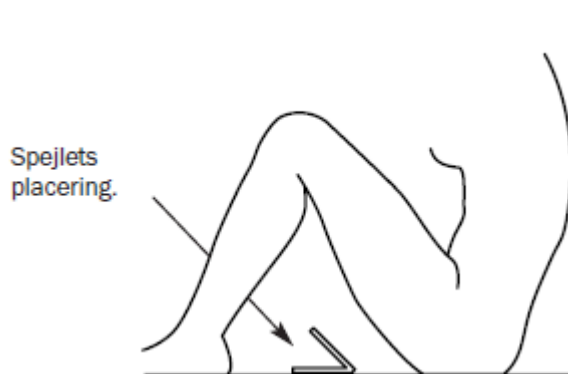
For kvinder:

Der medfølger et lille spejl i pakningen, til hjælp ved pensling med Wartec.

1. Fold spejlet ud. Placer det som vist på tegningen.



2. Når du skal behandle dig selv, skal du sætte dig på badeværelsesgulvet med ryggen mod en væg.
3. Hold fødderne samlet og lad knæene falde ud til siden. Skyd bagdelen ca. 20 cm. ud fra væggen.



4. Placer flasken med Wartec kutanopløsning på gulvet så tæt på behandlingsstedet som muligt. Spejlet placeres i en sådan afstand foran dig, at du nemt kan se, når du behandler vorterne.
5. Adskil hudfolderne med fingrene, så du bedre kan komme til.



Hvis du har glemt at bruge Wartec kutanopløsning

- Brug aldrig dobbelt mængde, hvis du har glemt en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du har brugt for meget Wartec kutanopløsning

- Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Wartec kutanopløsning, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.
Tag pakningen med.
- Hvis du har sluttet Wartec kutanopløsning, søg straks lægehjælp.

Hvis du holder op med at bruge Wartec kutanopløsning

Spørg din læge eller på apoteket om hvornår du kan holde op med at bruge Wartec kutanopløsning.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

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

Meget almindelige bivirkninger (det sker hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Sår dannelse.
- Lokal irritation af slimhinder, såsom rødmen, svie, ømhed, kløe.
Dette viser sig evt. først på 2.-3. behandlingsdag. I de fleste tilfælde forsvinder irritationen af sig selv, når behandlingen er afsluttet.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Forhudsbetændelse (hos mænd).

Tal med lægen, 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 under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.meldenbivirkning.dk/>.

5. Opbevaring

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

- Brug ikke Wartec kutanopløsning efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen (EXP) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Wartec 5 mg/ml kutanopløsning indeholder

Aktivt indholdsstof: podophyllotoxin, svarende til 5 mg podophyllotoxin i 1 ml kutanopløsning.
Øvrige indholdsstoffer: ethanol 96 %, patentblåt V (E131), phosphorsyre, rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelse

- Wartec kutanopløsning er en blå opløsning.
- Wartec kutanopløsning fås i en glasflaske med skruelåg indeholdende 3 ml. Hver flaske ligger i en karton. Pakningen indeholder et spejl og spatler.

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelse

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.
Finisklin Business Park
Sligo
Irland

Repræsentant i Danmark:

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Nykær 68
2605 Brøndby

Telefon: 36 35 91 00

E-mail: dk-info@gsk.com

Fremstiller

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd., Sligo, Irland.

Denne indlægsseddel blev senest revideret september 2010.

Stiefel logo