

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Hydrocortison-ratiopharm 1 % emulsiovoide hydrokortisoni

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

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on neuvonut sinulle.

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

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Hydrocortison-ratiopharm on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hydrocortison-ratiopharmia
3. Miten Hydrocortison-ratiopharmia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Hydrocortison-ratiopharmin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Hydrocortison-ratiopharm on ja mihin sitä käytetään

Hydrocortison-ratiopharmin vaikuttava aine hydrokortisoni kuuluu ryhmään I mietoihin kortikosteroideihin. Sitä käytetään allergisten ihottumien, auringon polttamien, hyönteisten puremien, vaippaihottumien sekä muiden sellaisten kutiavien ja punoittavien ihottumien hoitoon, jotka eivät ole bakteerien, sienten tai virusten aiheuttamia.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hydrocortison-ratiopharmia

Älä käytä Hydrocortison-ratiopharmia:

- jos olet allerginen hydrokortisonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on todettu ihotuberkuloosi
- ilman samanaikaista mikrobilääkitystä, jos sinulla on todettu sieni-, bakteeri- tai viruksen aiheuttama ihotulehdus

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Hydrocortison-ratiopharmia.

Emulsiovoiteen joutumista silmään tai silmän lähelle on varottava. Valmistetta ei saa käyttää haavojen hoitoon.

Älä käytä Hydrocortison-ratiopharmia pitkään yhtäjaksoisesti, sillä pitkääikainen ja laaja-alainen käyttö voi aiheuttaa ihmisen ohennemista ja erityisesti lapsilla ihmisen läpi imeytyneestä lääkeaineesta aiheutuvia haittavaikutuksia. Aikuisille valmistetta saa käyttää korkeintaan neljän viikon ja alle 4-vuotiaille lapsille korkeintaan kolmen viikon ajan yhtäjaksoisesti. Pienten vauvojen vaippaihottuman hoitoon Hydrocortison-ratiopharmia tulisi käyttää korkeintaan kahden viikon ajan yhtäjaksoisesti.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Jos hydrokortisonia annetaan keskoselle, sydämen toiminnan rakenteen seuranta voi olla tarpeen.

Muut lääkevalmisteet ja Hydrocortison-ratiopharm

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Paikallisesti käytettyä hydrokortisonilla ei ole todettu yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Hydrocortison-ratiopharmia voi käyttää pakkauksen ohjeen mukaisesti raskauden ja imettämisen aikana. Laaja-alaista ja pitkäaikaista hoitoa ei suositella.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Hydrocortison-ratiopharm ei vaikuta kykyyn selviytyä liikenteessä tai kykyyn käyttää tarkkuutta vaativia laitteita.

Hydrocortison-ratiopharm sisältää butylyhydroksitolueenia ja setyylialkoholia

Valmisten sisältämä butylyhydroksitolueeni voi ärsyttää silmiä, ihoa tai limakalvoja. Valmisten sisältämä setyylialkoholi voi ärsyttää ihoa.

3. Miten Hydrocortison-ratiopharmia käytetään

Käytä tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määritellyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekista, jos olet epävarma.

Annostus

Hoidon alussa sivellään ohut kerros emulsiovaidetta puhdistetulle iholle 2-3 kertaa päivässä. Muutaman hoitopäivän jälkeen annostusta voidaan vähentää yhteen kertaan päivässä.

Jos olet epävarma annostuksesta, tarkista asia lääkäriltä tai aptekista. Jos sinusta tuntuu, että Hydrocortison-ratiopharmin vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkärillesi tai apteekkiin.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Melko harvinainen haittavaikutus (voi esiintyä enintään 1 lääkkeen käytäjällä 100:sta)

- ihoärsyts
- kosketusihottuma.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintymistiheyden arviointiin)

- näön hämärtyminen
- sydänlihaksen paksuuntuminen (hypertrofinen kardiopmyopatia) keskosilla
- painon nousu.

Harvoin voi ilmetä ihottumaa suun ympärillä, ihan väripuutosta ja ihokarvoituksen lisääntymistä. Harvinaisissa tapauksissa hoidettavalle ihoalueelle voi tulla bakteerin, sienen tai muun mikrobin aiheuttama tulehdus, joka vaatii lääkärin määräämän asianmukaisen lääkityksen.

Pitkääikaisen käytön yhteydessä on joskus todettu ihmisen ohennemista ja silmänpaineen kohoamista. Pienillä lapsilla laaja-alaisen ihottuman pitkääikaishoidon tulisi tapahtua vain lääkärin valvonnassa, sillä lääke voi heillä imetyä siinä määrin, että lisämuunaisen toiminta häiriintyy.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle. 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. Hydrocortison-ratiopharmin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim./EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nain menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Hydrocortison-ratiopharm sisältää

- Vaikuttava aine on hydrokortisoni, jota on 10 mg 1 grammassa voidetta.
- Muut aineet ovat kaliumsorbaatti, Softisan 601, joka sisältää glyserolimonostearaattia, kovarasvaa, keskipitkäketjuisia triglyseridejä ja setomakrogolia, Imwitor 960 K (emulgoituva glyceryllimonostearaatti), Oxynex 2004, joka sisältää askorbyylipalmitaattia ja butyylihydroksitolueenia, setyylialkoholi, valkovaseliini, glyseroli 85 %, sitruunahappomonohydraatti, natriumsitraatti ja puhdistettu vesi.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Ratiopharm GmbH

Ulm, Saksa

Valmistaja

Merckle GmbH

Blaubeuren, Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Teva Finland Oy,

PL 67,

02631 Espoo

Puh: 020 180 5900

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 20.7.2020.

Bipacksedel: Information till användaren

Hydrocortison-ratiopharm 1 % kräm hydrokortison

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 biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du börjar mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Hydrocortison-ratiopharm är och vad det används för

Hydrokortisonet i Hydrocortison-ratiopharm är en grupp I (sk. milt verkande) kortikosteroid. Det används för behandling av allergiska hudutslag, solsveda, insektsbett, blöjeksem samt för behandling av andra kliande och rodnande eksem, som inte är orsakat av bakterier, svampar eller virus.

2. Vad du behöver veta innan du använder Hydrocortison-ratiopharm

Använd inte Hydrocortison-ratiopharm

- om du är allergisk mot hydrokortison eller något av övriga innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har hudtuberkulos
- om du inte samtidigt behandlas med medel mot mikrober om du har hudinfektion orsakat av svamp, bakterie eller virus

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Hydrocortison-ratiopharm.

Hydrocortison-ratiopharm får inte användas runt eller i ögonen, eller för behandling av sår.

Använd inte Hydrocortison-ratiopharm oavbrutet under längre perioder, eftersom långvarig användning på stora hudytor kan förorsaka uttunning av huden, och speciellt hos barn kan läkemedlet som upptagits via huden förorsaka biverkningar. Vuxna kan använda detta läkemedel högst fyra veckor i sträck, och barn under 4 år högst tre veckor. Vid behandling av blöjeksem hos spädbarn kan Hydrocortison-ratiopharm användas högst två veckor i sträck.

Kontakta läkare om du upplever dimsyn eller andra synrubbningar.

Om hydrokortison ges till ett spädbarn som är för tidigt fött kan hjärtats funktion och struktur behöva övervakas.

Andra läkamedel och Hydrocortison-ratiopharm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Vid lokal användning av hydrokortison har man inte konstaterat samverkan med andra läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Hydrocortison-ratiopharm kan användas under graviditet och amning enligt bruksanvisningar i förpackningen. Behandling av stora hudytor samt långvarig användning rekommenderas inte.

Körförmåga och användning av maskiner

Hydrocortison-ratiopharm påverkar inte förmågan att klara sig i trafiken eller förmågan att använda maskiner som kräver precision.

Hydrocortison-ratiopharm innehåller butylhydroxitoluen och cetylalkohol

Detta läkemedel innehåller butylhydroxitoluen som kan irritera ögonen, huden eller slemhinnorna. Detta läkemedel innehåller cetylalkohol som kan irritera huden.

3. Hur du använder Hydrocortison-ratiopharm

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

Dosering

I början av behandlingen stryks ett tunt lager kräm ut på rengjord hud 2-3 gånger dagligen. Efter några dagar kan doseringen minskas till en gång dagligen.

Rådfråga din läkare eller ditt apotek om du är osäker. Om du upplever att effekten av Hydrocortison-ratiopharm är för stark eller för svag vänd dig till din läkare eller farmaceut.

4. Eventuella biverkningar

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

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- hudirritation
- kontakteksem.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- dimsyn
- förtjockning av hjärtsmuskeln (hypertrofisk kardiomyopati) hos för tidigt födda spädbarn
- viktökning.

Hudutslag runt munnen, minskat pigment i huden och ökad hårväxt på kroppen kan ibland förekomma. I sällsynta fall kan en hudinfektion, förorsakad av en bakterie, svamp eller någon annan mikrob, uppstå på det behandlade hudpartiet. Detta fordrar medicinering ordinerad av läkare.

Vid långvarigt bruk har förtunning av huden och förhöjning av ögontrycket ibland konstaterats.
Hos småbarn ska långvarig behandling av stora hudytor ske endast under läkarkontroll, eftersom läkemedlet i dessa fall kan absorberas så pass mycket att binjurefunktionen blir störd.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 läkemedelsområde Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Hydrocortison-ratiopharm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg. Dat eller EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 hydrokortison av vilket 1 g kräm innehåller 10 mg.
- Övriga innehållsämnen är kaliumsorbitat, Softisan 601, som innehåller glycerolmonostearat, hårtfett, medellångkedjiga triglycerider och cetomakrogol, Imwitor 960 K (emulgerande glycerylmonostearat), Oxynex 2004, som innehåller askorbylpalmitat och butylhydroxitoluen, cetylalkohol, vitt vaselin, glycerol 85 %, citronsyraramonohydrat, natriumcitrat och renat vatten.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Ratiopharm GmbH

Ulm, Tyskland

Tillverkare

Merkle GmbH

Blaubeuren, Tyskland

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos den nationella representanten för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Teva Finland Oy

PB 67

02631 Esbo

Tel: 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast 20.7.2020.

