

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Trosyd 283 mg/ml medicinskt nagellack Tiokonazol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Trosyd är och vad det används för
2. Innan du använder Trosyd
3. Hur du använder Trosyd
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Trosyd ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD TROSYD ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Det aktiva ämnet i Trosyd, *tiokonazol*, tillhör en läkemedelsklass som benämns imidazoler. Tiokonazol är verksamt mot de flesta hudsvamparna.

Trosyd används vid lokalbehandling av *svampinfektioner* förorsakade av hyfsvampar, jästsvampar eller andra svampar. Trosyd medicinskt nagellack används vid behandling av *svamp i naglar*.

2. INNAN DU ANVÄNDER TROSYD

Använd inte Trosyd

- om du är allergisk (överkänslig) mot tiokonazol, andra läkemedel som tillhör svampläkemedelsklassen imidazoler eller mot något av övriga innehållsämnen i Trosyd.

Var särskilt försiktig med Trosyd

Undvik att få Trosyd i ögonen.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder Trosyd under graviditet.

Man vet inte om Trosyd går över i modersmjölk, men som en försiktighetsåtgärd borde amningen avbrytas för behandlingstiden. Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder Trosyd under amningstiden.

3. HUR DU ANVÄNDER TROSYD

Behandlingslängd

Det är viktigt att du fortsätter behandlingen med Trosyd så länge som din läkare ordinerar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Behandlingen av nagelinfektioner tar från 6 till 12 månader.

Barn

Dosering och behandlingslängd är de samma för barn och fullvuxna.

Dosering

Bred ut medicinskt nagellack på den angripna nageln med hjälp av penseln i korken *två gånger per dygn*.

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

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Trosyd är vanligtvis vältolererad. I början av behandlingen kan förekomma lindriga, övergående lokala symptom på irritation (inklusive lokala allergiska reaktioner). Om en överkänslighetsreaktion förekommer, avbryt behandlingen och kontakta läkare.

- Biverkningar med okänd frekvens är: allergisk reaktion parestesi bildningen av blåsor,
- kontaktdermatit, torr hud, påverkning av nageln (t. ex. missfärgning,
 - nagelvallsinflammation och smärta i nageln), klåda, irritation av huden, flagande hud,
 - nässelutslag
 - smärta

En vanlig biverkning (kan förekomma hos flera än 1 av 100 personer) är:

- perifert ödem

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos flera än 1 av 1000 personer) är:
hudinflammation, eksem

Reaktioner som påminner om anafylaktiska reaktioner har rapporterats hos patienter, som har behandlats med andra än dermatologiska läkemedelsformer.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. HUR TROSYD SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid rumstemperatur (15–25 °C).

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

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är 283 mg/ml tiokonazol.
- Övriga innehållsämnen är undecylensyra, etylacetat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Mycket ljusgul eller gul, klar vätska med en specifik lukt. Förpackad i en glasflaska med en pensel i korken för att underlätta applicering av läkemedlet.

12 ml, glasflaska.

Innehavare av godkännande till försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande till försäljning

Pfizer Oy
Datagränden 4
00330 Helsingfors

Tillverkare

Haupt Pharma Latina S.r.l.
Latina (LT)
Borgo San Michele
Italien eller
Farmasierra Manufacturing, S.L.
San Sebastian de los Reyes, Spanien

Denna bipacksedel godkändes senast: 15.4.2013