

Diproderm

0,05% kräm och kutan lösning betametason

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Diproderm är och vad det används för

Diproderm innehåller den aktiva substansen betametason som är ett starkt verkande kortisonpreparat (stark steroid) med snabb och långvarig effekt på inflammatoriska, allergiska och kliande hudsjukdomar.

Kortisonpreparat för utvärtes bruk indelas i fyra klasser beroende på styrkan:

I mildt verkande, II medelstarkt verkande, III starkt verkande och IV extra starkt verkande. Diproderm tillhör klass III.

Diproderm används för behandling av psoriasis, eksem och vissa andra hudsjukdomar.

Krämen är bäst lämpad för vätskande akuta eksem. Lösningen används för behandling av hårbotten och vid eksem i yttre hörselgångarna.

2. Vad du behöver veta innan du använder Diproderm

Använd inte Diproderm

- om du är allergisk mot den aktiva substansen betametason eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om hudförändringen är infekterad utan att man samtidigt behandlar infektionen
- vid ansiktssjukdomen Rosacea eller vid perioral dermatit (utslag kring munnen)
- lösningen i örat vid hål på trumhinnan (trumhinneperforation).

Varningar och försiktighet

Diproderm används inte i ansiktet eller på områden där hud ligger mot hud, t ex armhålor och ljumskar, utan läkares ordination. Används inte i öppna sår. Täckförband bör undvikas vid infekterade eksem. Undvik att få Diproderm i ögonen.

Barn

Ges inte till barn utan läkares ordination.

Andra läkemedel och Diproderm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta 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. Risk finns att fostret påverkas.

Går över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas. Rådgör dock med läkare vid mer än tillfälligt bruk av Diproderm under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Diproderm påverkar inte förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

3. Hur du använder Diproderm

Använd alltid detta läkemedel enligt läkares anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ett tunt lager av Diproderm kräm ingnides en gång dagligen.

Diproderm lösning droppas i hårbotten morgon och kväll och inmasseras lätt. När förbättring inträtt kan behandling med längre intervaller vara tillräckligt.

Eksem i yttre hörselgångarna behandlas enligt läkares föreskrift.

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.

Mindre vanliga/sällsynta: När stora kroppsytor behandlas kan påverkan på binjurarna förekomma t ex hämning av kroppens egen kortisonproduktion. Den normaliseras när behandlingen avslutas. Vid långvarig och intensiv behandling kan hudförtunning (hudatrofi) uppträda. Bristningar i ytliga blodkärl, pigmentförändringar, ökad behåring och hudinfektioner. Kontaktallergiska reaktioner i form av ökad hudirritation, om detta inträffar tala med läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

5. Hur Diproderm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som finns angivet på förpackningen efter Utg.dat.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Förvaras vid högst 25°C.

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

Kräm: Den aktiva substansen är betametason. 1 gram kräm innehåller betametasondipropionat motsvarande betametason 0,5 mg.

Övriga innehållsämnen är klorkresol (konserveringsmedel), cetomakrogol 1000, cetostearylalkohol, flytande paraffin, vaselin, natriumdivätefosfatdihydrat, fosforsyra och renat vatten.

Kutan lösning: Den aktiva substansen är betametason. 1 gram kutan lösning innehåller betametasondipropionat motsvarande betametason 0,5 mg.

Övriga innehållsämnen är karbomer, isopropylalkohol, natriumhydroxid och renat vatten.

Innehavare av godkännande för försäljning

Merck Sharp & Dohme B.V.

Box 581

2003 PC Haarlem Nederländerna

Information lämnas av

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB

Box 45192

104 30 Stockholm

Tel: 077-570 04 88

Denna bipacksedel ändrades senast 2015-05-18