

Bipacksedel: Information till användaren

Bepandex 5 mg/ml, kutan spray, lösning

klorhexidindiglukonat

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 annan sjukvårdspersonal.

- 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 annan sjukvårdspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Behandlingstiden bör inte överskrida 1 vecka. Du bör tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 1 vecka.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Bepandex är och vad det används för

Desinfektion av små sår t.ex. skrubbsår, skärsår, rivsår och brännskador.

Bepandex innehåller den aktiva substansen klorhexidindiglukonat.

Klorhexidindiglukonatlösning är ett desinficerande medel. Det har effekt mot bakterier som kan orsaka infektioner i huden.

Dexpantenol skyddar den omgivande huden från uttorkning och håller den mjuk och elastisk.

Tala med läkare om såret kvarstår eller har förvärrats efter 1 vecka.

2. Vad du behöver veta innan du använder Bepandex

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du ges Bepandex.

- Undvik kontakt med hjärnan, meningerna (hjärn- och ryggmärgshinnorna) och mellanörat.
- På grund av risken för synskada får Bepandex inte komma i kontakt med ögonen. Om läkemedlet kommer i kontakt med ögonen, skölj omedelbart och grundligt med vatten. Vid irritation, röda ögon, smärta i ögat/ögonen eller synstörningar, rådfråga läkare omedelbart.

Allvarliga fall av kvarstående hornhinneskada (skada på ögats yta) som kan kräva hornhinnetransplantation har rapporterats när liknande produkter oavsiktligt har kommit i kontakt med ögonen under kirurgiska ingrepp på patienter under narkos (djup smärtfri sömn).

Använd inte Bepandex:

- om du är allergisk (överkänslig) mot klorhexidin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

- i örat, särskilt inte om trumhinnan är skadad.

Varningar och försiktighet

- Bepandex ska inte användas vid djupa sår och bensår (ulcus cruris) eller under täta förband.
- Se till att Bepandex inte kommer i kontakt med ögon, öron eller slemhinnor.
- Sluta att använda Bepandex och kontakta omedelbart läkare om du får svullnad av ansiktet, tungan och/eller svalget, andnöd, väsande andning, svårigheter att svälja eller hudutslag. Se avsnitt 4.

Barn

Bepandex ska inte användas på spädbarn, eftersom barnets luftvägar kan irriteras vid oavsiktlig inandning.

Andra läkemedel och Bepandex

Bepandex får inte användas samtidigt som andra desinfektionsmedel och tvålar.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du använder eller nyligen har använt detta receptfria läkemedel.

Graviditet och amning

Inga kända risker vid användning under graviditet eller amning. Ammande kvinnor ska dock inte använda Bepandex på bröstet.

Körförmåga och användning av maskiner

Bepandex har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Bepandex innehåller etanol

Bepandex innehåller 57 mg etanol per ml. Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud. Hos nyfödda (för tidigt födda barn och barn som är yngre än 4 veckor), kan höga koncentrationer av etanol orsaka allvarliga hudreaktioner samt alkoholförgiftning, på grund av signifikant upptag genom utvecklad hud (särskilt under ocklusionsförband).

3. Hur du använder Bepandex

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.

Vuxna, äldre och barn över 1 år:

För användning på huden. Bepandex sprayas på ytliga sår, såsom skrubbsår, skärsår, rivsår och brännskador en till flera gånger om dagen.

Användning över större hudområden bör undvikas.

Se till att Bepandex inte kommer i kontakt med ögon, öron eller slemhinnor. Om Bepandex av misstag kommer i kontakt med ögon, öron eller slemhinnor, skölj omgående och noggrant med vatten.

Behandlingstiden bör inte överskrida 1 vecka.

Spädbarn:

Bepandex ska inte användas på spädbarn, eftersom barnets luftvägar kan irriteras vid oavsiktlig inandning.

Före den första användningen måste du trycka på spraymunstycket några gånger, innan du kan spraya lösningen.

Om du har använt för stor mängd av Bepandex

Om du har använt för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Det finns rapporter om allvarliga överkänslighetsreaktioner och mycket kraftig allergisk reaktion (anafylaktisk chock), men frekvensen är okänd. Sluta använda Bepandex och kontakta läkare omedelbart vid första tecken på svullnad av ansikte, tunga och/eller svalg, andnöd, väsande andning, svårigheter att svälja eller hudreaktioner som allergisk dermatit, klåda, rodnad, eksem, utslag, irritation och blåsor.

Frekvent användning på samma ställe kan leda till hudirritation.

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

Sveda

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

Kraftig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion), eksem och nässelutslag.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- skador på hornhinnan (skada på ögats yta) och permanenta ögonskador inklusive permanent synnedsättning (till följd av att läkemedlet oavsiktligt kommit i kontakt med ögonen under kirurgiska ingrepp i huvud, ansikte och nacke) hos patienter under narkos (djup smärtlös sömn).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Bepandex ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och flaskan efter Utg.dat. respektive EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

När flaskan har öppnats kan Bepandex användas i 1 år.

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

1 ml kutan spray, lösning innehåller:

5 mg av den aktiva substansen klorhexidindiglukonat (motsvarande ca 2,9 mg klorhexidin).

Övriga innehållsämnen är etanol, dexpanthenol, DL-pantolakton, makrogollauryleter och vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Bepandex är en färglös spray för användning på huden.

Förpackningen innehåller en HDPE-flaska med spraypump och skyddslock, innehåll 30 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bayer AB

Box 606

169 26 Solna

Tillverkare:

Lichtenheldt GmbH, 23812 Wahlstedt, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast: 2024-07-02