

Bipacksedel: Information till användaren

Curemid 50mg/g kräm karbamid (ureum)

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Curemid är och vad det används för

Curemid är en vit mjukgörande kräm som innehåller 5 % karbamid. Karbamid har vattenbindande egenskaper, vilket bidrar till normalisering av torr hud.

För vuxna och barn: fuktighetsbevarande behandling av torr hud av olika uppkomst.

2. Vad du behöver veta innan du använder Curemid

Använd inte Curemid

Om du är allergisk mot karbamid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Undvik att smörja kräm i ögon, näsa, öron, öppna sår eller på slemhinnor.

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Curemid.

Graviditet och amning

Curemid kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Curemid påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Curemid innehåller etyl- och metylparahydroxibensoat, cetostearylalkohol och propylenglykol

Etyl- och metylparahydroxibensoat kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Cetostearylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t ex kontakteksem).

Detta läkemedel innehåller 50 mg propylenglykol per gram.

3. Hur du använder Curemid

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

Vuxna och barn: krämen smörjes in på torr hud vid behov. Du kan applicera den flera gånger dagligen, samt alltid efter kontakt med vatten. Smörj in så mycket som huden kan ta upp utan att den känns kladdig.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (förekommer hos upp till 1 av 10 användare): Krämen kan ge lokal övergående sveda och värmekänsla. Ansiktet är särskilt känsligt.

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 Curemid ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter 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 karbamid (urea). 1 g kräm innehåller 50 mg karbamid (urea).
- Övriga innehållsämnen är medellångkedjiga triglycerider, polysorbit 60, cetostearylalkohol, hydrerad rapsolja, propylenglykol, karbomer, dimetikon, fast paraffin, glycerolpolymetakrylat, etylparahydroxibensoat (E 214), metylparahydroxibensoat (E 218), natriumlaktatlösning, mjölksyra, glycerylstearat, polyoxyetylenstearat, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Läkemedlets utseende: vit kräm

Förpackningsstorlekar:

Plasttub (polyeten), 100 g, med snäpplock.

Plasttub (polyeten), 210 g, med snäpplock.

Plastburk (polypropen) med pump, 500 g.

Plastburk (polypropen), refillburk till plastburk med pump, 500 g.

Dubbelförpackning 600 g innehållande plastburk (polypropen) med pump, 500 g + plasttub (polyeten), 100 g, med snäpplock.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Avia Pharma AB
Box 7688
103 95 Stockholm
Sverige

Tillverkare:

Bioglan AB, Malmö, Sverige

Medgenix Benelux NV, Vliegveld 21, 8560 Wevelgem, Belgien

Denna bipacksedel godkändes senast 2025-02-04