

Bipacksedeln: Information till användaren

Locobase LPL 200 mg/g + 45 mg/g kräm Propylenglykol/mjölksyra

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 sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

I denna bipacksedel finner du information om följande:

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

1. Vad Locobase LPL är och vad det används för

Locobase LPL är en kräm som har vattenbindande och avfjällande egenskaper.

Locobase LPL används som avfjällande och mjukgörande behandling vid iktyos och vid förtjockad, torr och hård hud.

2. Vad du behöver veta innan du använder Locobase LPL

Använd inte Locobase LPL

Om du är allergisk (överkänslig) mot mjölksyra, propylenglykol eller mot något av övriga innehållsämnen.

Varningar och försiktighet

- Undvik att använda Locobase LPL i hörselgångarna.
- Undvik att få krämen i ögonen, i öppna sår eller på svårt skadad hud exempelvis brännskadad hud. Om det vid misstag skulle ske, skölj med rikligt med vatten.

Andra läkemedel och Locobase LPL

Tala om för din läkare om du använder eller nyligen har använt andra läkemedel, även receptfria sådana.

Graviditet och amning

Locobase LPL kan användas under graviditet.

För att barnet inte i onödan ska inta propylenglykol och mjölksyra bör Locobase LPL inte smörjas på bröstvårtorna under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Användning av Locobase LPL påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Viktig information om några innehållsämnen i Locobase LPL

Locobase LPL innehåller cetostearylalkohol som kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontakteksem) samt metylparahydroxibensoat som kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

3. Hur du använder Locobase LPL

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

Om läkare ej föreskriver annan dosering:

Vuxna och barn: Krämen påstrykes 1-2 gånger dagligen på den förtjockade, torra och/eller hårda huden, helst omedelbart efter bad eller dusch.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (förekommer hos fler än 1 av 100 användare):
hudirritation i form av värmekänsla och sveda.

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare):
allergiska reaktioner.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

5. Hur Locobase LPL ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C, i skydd mot kyla.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg.dat.

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

De aktiva substanserna är propylenglykol 200 mg/g och mjölksyra 45 mg/g. Övriga innehållsämnen är cetostearylalkohol, makrogolcetostearyleter, flytande paraffin, vitt vaselin, vattenfri citronsyra (E330), vattenfritt natriumcitrat, metylparahydroxibensoat (E 218) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Locobase LPL är en vit kräm och tillhandahålles i 100 g tub.

Innehavare av godkännande för försäljning

Karo Pharma AB
Box 16184
103 24 Stockholm
Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast 2019-04-25