

Bipacksedel: Information till användaren

Propyderm 200 mg/g kräm

propylenglykol

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 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, 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 blir bättre eller om du blir sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Propyderm är och vad det används för

Propyderm är en vit mjukgörande kräm som har vattenbindande egenskaper och viss antimikrobiell effekt mot vissa svampar och bakterier.

Propyderm används för att behandla torr hud av olika slag hos vuxna och barn.

Propylenglykol som finns i Propyderm kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Propyderm

Använd inte Propyderm

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

Varningar och försiktighet

Använd inte Propyderm

- på brännskadad hud
- i hörselgången eftersom propylenglykol kan skada örat

Graviditet och amning

Inga kända risker under graviditet.

Använd inte Propyderm på eller omkring bröstvårtorna vid amning för att undvika att barnet oavsiktligt får i sig läkemedlet.

Körförmåga och användning av maskiner

Propyderm påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Propyderm innehåller etyl- och metylparahydroxibensoat samt cetostearylalkohol

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

Cetostearylalkohol kan ge lokala hudreaktioner (t ex kontakteksem).

3. Hur du använder Propyderm

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 vid behov, gärna flera gånger dagligen samt efter kontakt med vatten. Smörj in så mycket kräm som huden kan ta upp utan att den känns kladdig.

Om du eller ett barn tagit för stor mängd av Propyderm

Om du eller 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 läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Övergående sveda, klåda, stickningar och rodnad
- Allergiska reaktioner

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 Propyderm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

- Den aktiva substansen är propylenglykol 200 mg/g
- Övriga innehållsämnen är hydrogenerad rapsolja, kolesterol, stearoylmakroglycerider, cetostearylalkohol, dimetikon, flytande paraffin, fast paraffin, vitt vaselin, etylparahydroxibensoat (E 214), metylparahydroxibensoat (E 218), natriumcitrat, citronsyra, vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit kräm i plastburk med pump.
Förpackningsstorlek: 700 g

Innehavare av godkännande för försäljning

Evolan Pharma AB
Box 120
182 12 Danderyd

Tillverkare

S.C. Laropharm S.R.L
Alexandriei street 145A
Bragadiru, Ilfov, 077025 Rumänien

Denna bipacksedel ändrades senast

2023-08-01