

Condyline

5 mg/ml kutan lösning

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. VAD CONDYLINE ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR
2. ATT TÄNKA PÅ INNAN DU ANVÄNDER CONDYLINE
3. Hur du använder Condyline
4. Eventuella biverkningar
5. HUR CONDYLINE SKA FÖRVARAS
6. Övriga upplysningar

1. VAD CONDYLINE ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Condyline innehåller podofyllotoxin som hämmar de virusinfekterade cellernas tillväxt. Condyline används för utvärtes behandling av könsvårtor (kondylom). Hos män behandlas vårtor på penis och runt analöppning och hos kvinnor behandlas vårtor på yttre könsorganen. De orsakas av ett virus som sprids sexuellt. Det innebär att du kan smitta eller bli smittad av din sexualpartner. Därför bör både du och din sexualpartner undersökas och om nödvändigt behandlas.

2. ATT TÄNKA PÅ INNAN DU ANVÄNDER CONDYLINE

Använd inte Condyline:

- om du är allergisk (överkänslig) mot podofyllotoxin eller något av övriga innehållsämnen i Condyline.
- på öppna sår efter t ex kirurgiska ingrepp.

Var särskilt försiktig med Condyline

Undvik att få Condyline i ögonen. Skulle detta ändå inträffa skölj omedelbart med riklig mängd vatten och kontakta läkare.

Under behandlingsperioden ska du inte ha samlag.

Condyline-flaskan har s k trygghetskork, som öppnas genom att trycka korken nedåt och samtidigt vrida motsols. Var noga med att skruva på locket efter användning.

GRAVIDITET OCH AMNING

Graviditet

Risk finns att fostret påverkas. Rådgör därför alltid med läkare före användning av Condylina under graviditet.

Amning

Det är möjligt att ett barn som ammas kan påverkas. Använd därför inte Condylina under amning annat än på bestämd [ordination](#) från läkare.

Körförmåga och användning av maskiner:

Inga effekter har observerats.

3. HUR DU ANVÄNDER CONDYLINE

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

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig.

- Före [pensling](#) ska vårtorna tvättas noggrant med [tvål](#)och vatten samt torkas med t ex en pappershandduk/servett.

- Pensla Condylina på vårtorna med hjälp av bomullspinnarna som medföljer förpackningen.

- Använd en pinne vid varje behandlingstillfälle.

- Doppa bomullspinnen i lösningen och pensla vårtorna en efter en tills alla vårtor har behandlats.

- Var noggrann med att lösningen bara kommer på vårtorna.

- Låt lösningen torka någon minut.

- Efter [penslingen](#) skall vårtorna inte tvättas.

- Tvätta händerna noggrant efter behandlingen.

Vanlig *dos* för vuxna är [pensling](#) 1-2 gånger om dagen, morgon och kväll, under tre dagar. Behandlingen kan upprepas efter fyra dagars uppehåll. Maximalt 5 behandlingsperioder (3 dagar [pensling](#) + 4 dagar uppehåll).

Om du använt för stor mängd av Condylina:

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel i Sverige 112 och i Finland 09-4711) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 person av 10):

Hudreaktioner som **klåda**, ömhet, sveda, **rodnad** och sårbildning är vanliga och kan uppträda efter 2-3 dagars behandling. Nästan alla patienter känner en måttlig sveda efter 2 eller 3 dagar. Oftast är besvären lindriga och försvinner av sig själva inom en vecka efter avslutad behandling.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 person av 100):

Inflammation i ollon och förhud.

Om några **biverkningar** blir värre eller om du märker **någrabiverkningar** som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. HUR CONDYLINE SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är podofyllotoxin 5 mg/ml
- Övriga innehållsämnen är **etanol** (96%), **mjölksyra**, natriumlaktat

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar:

3,5 ml glasflaska.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Galderma Nordic AB

Box 15028

167 15 Bromma

Sverige

Tel: +46 8 564 355 40
Fax: +46 8 564 355 49.

Tillverkare:

Nycomed Austria GmbH
St Peter Strasse 25
A-4020 Linz
Österrike