

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Zovir 50 mg/g krem aciclovir

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og lækningurinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækningurinn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 10 daga.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Zovir og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Zovir
3. Hvernig nota á Zovir
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Zovir
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Zovir og við hverju það er notað

Zovir er ætlað til notkunar við áblæstri (herpes), það hefur hemjandi verkun á herpesveiru.

Zovir má nota á áblástur á vörum og í andliti.

Verið getur að lækningur hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 10 daga.

2. Áður en byrjað er að nota Zovir

Verið getur að lækningurinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmtum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Ekki má nota Zovir:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir acicloviri, skylda efninu valacicloviri, própýlenglýkóli eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækningurinn eða lyfjafræðingi áður en Zovir er notað:

- ef þú ert með veikt ónæmiskerfi og þú færð auðveldlega sýkingar (t.d. vegna alnæmis eða vegna beinmergsígræðslu)
- ef þú ert ekki viss um að þú sért með áblástur
- ef þú ert með alvarlegan áblástur
- ef sárið hefur ekki gróið að fullu eftir 10 daga eða ef það versnar.

Kremið má ekki bera á slímhúð (t.d. í munni, augum eða á kynfærasvæði) þar sem kremið getur verið ertandi þegar það kemst í snertingu við slímhúð. Sérstaklega á að varast að lyfið berist í augu en ef það gerist á að skola augun vel með vatni og hafa samband við lækni ef nauðsyn krefur.

Ef áblástur kemur endurtekið fram á að hafa samband við lækni.

Notkun annarra lyfja samhliða Zovir

Látið lækinn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Zovir má nota samtímis öðrum lyfjum.

Meðganga og brjóstgjöf

Við meðgöngu, brjóstgjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá læknum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Meðganga

Zovir má eingöngu nota á meðgöngu samkvæmt ráðleggingum læknisins. Leitaðu til læknisins ef eitthvað er óljóst.

Brjóstgjöf

Konur með barn á brjósti mega nota Zovir. Leitaðu til læknisins ef eitthvað er óljóst.

Akstur og notkun véla

Zovir krem hefur ekki áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Zovir inniheldur própýlenglýkól

Lyfið inniheldur 400 mg af própýlenglýkóli í hverju grammi af kremi. Própýlenglýkól getur valdið húðertingu.

Zovir inniheldur natríumlárylsúlfat

Lyfið inniheldur 7,5 mg af natríumlárylsúlfati í hverju grammi af kremi. Natríumlárylsúlfat getur valdið staðbundnum húðviðbrögðum (eins og stingjum eða sviða) eða aukni húðviðbrögð af völdum annarra lyfja sem borin eru á sama svæði.

Zovir inniheldur cetosterýlalkóhól

Getur valdið staðbundnum húðviðbrögðum (t.d. snertihúðbólgu).

3. Hvernig nota á Zovir

Notið lyfið alltaf eins og lækinn eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá læknum eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur er:

Fullorðnir og börn eldri en 2 ára:

Notið kremið 5 sinnum á dag á um það bil 4 klst. fresti í minnst 4 daga (á um það bil 3-4 klst. fresti nema að nóttu til). Meðferðinni má halda áfram í allt að 10 daga ef sárið hefur ekki gróið eftir 4 daga. Ef sárið hefur ekki gróið eftir 10 daga á að hafa samband við lækni.

Notið nóg krem þannig að það hylji áblásturinn og brúnina í kringum sárið.

Ráðlagt er að bera kremið á eins fljótt og hægt er við fyrstu einkenni (kláði, sviði eða stingir). Hafið Zovir alltaf við höndina svo meðferð geti hafist strax og næsta áblásturs verður vart.

Því hendir fyrir og eftir að kremið er borið á áblásturinn til þess að sýkingin versni ekki og til að hindra dreifingu smits. Forðast á að snerta sárið að nauðsynjalausu til þess að sýkingin berist ekki til annarra svæða líkamans t.d. augna og koma á í veg fyrir að aðrir snerti það.

Skömmun með dælunni:

Haldið fingurgómnum að opi dælnnar til þess að fá hæfilegt magn af kremi. Við fyrstu notkun getur þurft að hrista dæluna og dæla nokkrum sinnum áður en kremið kemur út.

Börn yngri en 2 ára: Lyfið er ekki ætlað börnum yngri en 2 ára án samráðs við lækni.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222). Hafið umbúðir meðferðis.

Ef of mikið af lyfinu hefur verið notað eða því kyngt í eitt skipti er ólíklegt að það hafi óæskileg áhrif. Þó er mælt með að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing ef miklu kremi hefur verið kyngt.

Ef gleymist að nota Zovir

Ef gleymist að nota Zovir berið þá kremið á um leið og munað er eftir því og svo á sama tíma og venjulega.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Aukaverkanir sem koma örsjaldan fyrir (geta komið fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 einstaklingum):

- Bráðaofnæmisviðbrögð (bólga í tungu, vörum og/eða í andliti)
- Hafið strax samband við lækni eða bráðamóttöku. Hringið jafnvel í 112.

Algengar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- Vægur húðþurrkur
- Húðflögnun

Sjaldgæfar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 1.000 einstaklingum):

- Tímabundinn sviði eða brunatilfinning
- Kláði

Mjög sjaldgæfar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 10.000 einstaklingum):

- Húðroði
- Snertihúðbólga
- Ofsakláði

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir

sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Zovir

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið Zovir skammtadælu við lægri hita en 25°C.

Zovir túpu og skammtadælu má ekki geyma í kæli.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum.

Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Zovir inniheldur

- Virka innihaldsefnið er aciclovir.
- Önnur innihaldsefni eru própýlenglýkól, hvítt, mjúkt paraffín, cetosterýlalkóhól, fljótandi paraffín, dimeticon, poloxamer, glycerol monostearat, macrogolstearat, natríumlárylsúlfat, hreinsað vatn.

Lýsing á útliti Zovir og pakkingastærðir

Zovir er hvítt krem.

Túpa: 2 g

Skammtadæla: 2 g

Ekki er víst að allar pakkingastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS

Postboks 61

Rødovre

Danmörk

Framleiðandi

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand,

Danmörk

Umboð á Íslandi
Artasan ehf.
Suðurhrauni 12a
210 Garðabæ

Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í maí 2021.