
BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**Triamcinolon crème 1mg/g FNA Fagron, creme**

Triamcinolonacetonide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

De werkzame stof van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème is triamcinolonacetonide.

Deze stof heeft een ontstekingsremmende en bloedvatvernauwende werking waardoor de verschijnselen van een huidontsteking en verschillende, vaak met jeuk gepaard gaande huidaandoeningen, worden onderdrukt (vermindering van pijn, jeuk en roodheid).

Overigens wordt de aandoening die de verschijnselen veroorzaakt niet genezen.

De werking van de crème kan worden versterkt door het aanbrengen onder een afsluitend verband zodat het beter in de huid doordringt.

Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème wordt toegepast bij de behandeling van bepaalde huidaandoeningen, zoals psoriasis (chronische huidaandoening gekenmerkt door roodheid en schilfering), lichenificatie (vergroving van de huid met abnormaal diepe groefjes), huidaandoeningen met jeukende, onregelmatige pukkels (lichen), huidziekte gekenmerkt door in cirkels gerangschikte knobbeltjes op handen en voetrug (granuloma annulair), ontstekingsachtige ziekte van de huid met schijfvormige, soms vliedervormige uitslag in het gezicht (lupus erythematosus discoides) pukkelvormige huidaandoening van handpalmen en voetzolen (ziekte van Andrews-Barber) en soms jeukende, kwaadaardige huidaandoening (mycosis fungoides).

Soms is hierbij aanbrengen onder een afsluitend verband noodzakelijk. De kans op het ontstaan van bijwerkingen wordt dan vergroot.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- Overgevoeligheid voor het product of voor corticosteroiden.
- Huidaandoeningen veroorzaakt door bacteriën, virussen, schimmels, gisten of parasieten (zoals huidtuberculose, wratten, gordelroos, herpes-infecties, schurft).
- Zwerende huidaandoeningen en wonden.
- Huidaandoeningen welke het gevolg zijn van behandeling met sterke ontstekingsremmende geneesmiddelen (corticosteroiden, zoals prednison, prednisolon).
- Bepaalde andere huidaandoeningen: vischubbenziekte (ichthyosis), huidziekten bij kinderen (juvenile dermatosis), jeugdpuistjes, roodheid van het gelaat met puistjes (acne rosacea), broosheid van de bloedvaten in de huid en huidverschrompeling.
- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème mag niet worden toegepast op de oogleden vanwege de kans op het ontstaan van bepaalde oogziekten, zoals verhoogde oogbeldruk.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

De gezichtshuid, de behaarde huid en de huid van de geslachtsorganen zijn gevoeliger voor de werking van de crème dan de overige huidgedeelten. Uw arts zal u dan ook regelmatig controleren indien u de crème op deze gevoelige huidgedeelten moet toepassen.

Indien Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème onder afsluiting wordt toegepast, op grote huidoppervlakken of in huidplooien moet rekening worden gehouden met een versterkte opname van triamcinolonacetonide in het bloed. De mogelijkheid is dan aanwezig dat de werking van de bijnierschors wordt onderdrukt.

In deze gevallen zal uw arts u regelmatig controleren op het ontstaan van bepaalde bijwerkingen.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Kinderen

Bij kinderen kan tijdens het gebruik van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème vrij snel remming van de bijnierschors optreden. Bovendien kunnen bij kinderen de groeihormonen worden onderdrukt. Wanneer bij kinderen langdurige behandeling noodzakelijk is, zal uw arts regelmatig lengte, gewicht en bloed controleren.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Wisselwerkingen van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème met andere geneesmiddelen of andere wisselwerkingen zijn niet te verwachten.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Bij zwangerschap en bij het geven van borstvoeding wordt het gebruik van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème afgeraden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen, maar invloed van deze crème is niet te verwachten.

Dit middel bevat sorbinezuur en cetostearylalcohol

Sorbinezuur en cetostearylalcohol kunnen plaatselijk huidreacties veroorzaken (bijv. contactdermatitis).

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering is: in het begin de crème tweemaal per dag in een dunne laag aanbrengen op het aangedane huidgebied en licht inmasseren. Na enkele dagen wordt de crème dan eenmaal per dag aangebracht. Indien voldoende verbetering van de klachten optreedt, is meestal toediening van de crème twee- tot driemaal per week voldoende.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u te veel van Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Indien u vergeten bent een dosis te smeren, ga dan over op het voorgeschreven doseringsschema van uw arts. Het is niet noodzakelijk om de vergeten dosis alsnog aan te brengen. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Overleg altijd met uw arts indien u overweegt om te stoppen. Wanneer de behandeling met Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème voortijdig wordt gestaakt, kunnen de oorspronkelijke klachten terugkeren.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- dunner worden van de huid;
- roodheid, blaarvorming en/of schilfering van de huid rondom de mond;
- huidstriemen;
- blauwe plekken (bloeduitstortingen);
- verlies van pigment;
- overgevoelighedsreacties (roodheid, jeuk);
- effecten op het oog, zoals verhoogde oogbldruk
- overmatige haargroei;
- het niet tijdig opmerken of verergeren van een infectie van de huid veroorzaakt door

bacteriën, virussen, schimmels, gisten of parasieten. Het gezicht, de behaarde huid en de huid van de geslachtsorganen zijn bijzonder gevoelig voor de werking van de crème, bijwerkingen kunnen op deze huidgedeelten eerder optreden.

De kans op bijwerkingen neemt toe indien de crème wordt toegepast onder afsluiting en indien de crème langdurig wordt gebruikt.

Bij het stoppen van de behandeling met de crème kunnen de verschijnselen soms weer terugkeren. Raadpleeg in dit geval uw arts.

In zeldzame gevallen kan tijdens behandeling met de crème remming van de bijnierschors optreden als gevolg van opname van triamcinolonacetonide, de werkzame stof, in het bloed. Deze bijwerkingen kunnen ernstig zijn. De kans op het optreden hiervan wordt vergroot door langdurig gebruik, toediening onder afsluiting (plastic, verband, huidplooien) en toepassing op grote huidoppervlakken. Ook bij kinderen is de kans op het optreden hiervan vergroot.

Waarschuw uw arts of apotheker indien één of meerdere van de bovengenoemde bijwerkingen hinderlijk aanwezig blijven of indien bij u een bijwerking optreedt die niet wordt vermeld in de bijsluiter.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème bewaren beneden 25 °C op een droge plaats en in de originele verpakking.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na 'EXP:'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Na openen van de verpakking is de crème 1 jaar houdbaar.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is triamcinolonacetonide
- De andere stoffen in dit middel zijn cetostearylalcohol, cetomacrogol 1000, decyloleaat, sorbitol, sorbinezuur (conserveermiddel, in hoeveelheid van 2 mg per gram crème) en gezuiverd water.

Hoe ziet Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

- Triamcinolon crème 1 mg/g FNA Fagron, crème is een witte crème verpakt
- per 15, 30, 50 of 100 g in een aluminium tube met een polypropyleen schroefdop,
 - per 500 g in een polypropyleen flacon met HDPE dop.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

Fagron NL BV
Venkelbaan 101
2908 KE Capelle a/d IJssel

Fabrikant

Tiofarma BV
Benjamin Franklinstraat 9
3261 LW OUD-BEIJERLAND

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2021