

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Lamisil voetschimmelcrème 10 mg/g, hydrofiele crème
terbinafine hydrochloride

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

Dit geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u veel 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.
- Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. 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 aanvullende informatie

1. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Lamisil voetschimmelcrème behoort tot de groep van de anti-schimmelpreparaten. Dit middel remt de groei van schimmels en gisten en kan bepaalde schimmels zelfs doden.

Lamisil voetschimmelcrème wordt gebruikt voor de behandeling van voetschimmel (tinea pedis).

Hoe werkt Lamisil voetschimmelcrème?

Hoe weet u dat u één van de bovenstaande aandoeningen hebt?

De klachten die bij voetschimmel kunnen horen zijn jeuk, roodheid en schilfering tussen de tenen, en op de voetzolen. Soms ontstaan er ook kloofjes (met name tussen de tenen) en kunnen er ook blaasjes ontstaan die vocht afscheiden. Meestal zorgt zwemmerseczeem voor een onaangename geur.

Als je niet zeker bent over de oorzaak van je infectie, of als je geen tekenen van verbetering opmerkt 7 dagen na de start van de behandeling, spreek er dan over met je arts of apotheker vooraleer Lamisil voetschimmelcrème te gebruiken of om verder te gaan met de behandeling. Zij zullen je het gepaste advies geven.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- u bent allergisch voor terbinafine of voor één van de andere stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6. Allergie of overgevoeligheid kunt u herkennen aan bijvoorbeeld rode vlekjes en bultjes op de huid of jeuk.
- bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- Het is enkel bedoeld voor uitwendig gebruik.
- Gebruik het niet in de mond of slik het niet in.
- Vermijd ieder contact met de ogen. Als de crème per ongeluk in je ogen komt, veeg de crème dan af en spoel de ogen daarna overvloedig met stromend water. Als enig ongemak blijft duren, raadpleeg dan uw arts.
 - Wees ervan bewust dat in zeldzame gevallen de onderliggende schimmelinfectie kan verergeren.
 - Niet geschikt voor schimmelnagelinfectie. Als u een schimmelinfectie van de nagels (schimmel in en onder de nagel) heeft, met verkleuring van de nagels en verandering in de textuur van de nagel (dik, schilferig), moet u uw arts raadplegen.
 - Baby's mogen niet in aanraking komen met behandelde huid, inclusief de borst.

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

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Lamisil voetschimmelcrème nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kortgeleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Gebruik geen andere geneesmiddelen op het gebied dat u behandelt met Lamisil voetschimmelcrème.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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.

Zwangerschap

Gebruik Lamisil voetschimmelcrème niet tijdens de zwangerschap, tenzij strikt noodzakelijk.

Borstvoeding

Gebruik Lamisil voetschimmelcrème niet tijdens de borstvoeding.

Sta niet toe dat baby's in contact komen met behandelde gebieden, inclusief de borsten. De bestanddelen kunnen in uw moedermelk terechtkomen.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Lamisil voetschimmelcrème heeft geen invloed op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te gebruiken.

Informatie met betrekking tot sommige hulpstoffen van Lamisil voetschimmelcrème

Lamisil voetschimmelcrème bevat cetylalcohol en stearylalcohol. Deze kunnen plaatselijke huidreacties veroorzaken (bijv. contactdermatitis).

Dit middel bevat 75 mg (per 7,5 g tube) of 150 mg (per 15 g tube) benzylalcohol, overeenkomend met 10 mg/g. Benzylalcohol kan allergische reacties en lichte plaatselijke irritatie veroorzaken.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

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

Enkel voor gebruik op de huid.

Gebruiksaanwijzing:

Volwassenen en kinderen van 12 jaar en ouder

- De opening van de tube is met aluminium afgesloten. U kunt de sluiting doorprikken door de omgekeerde dop van de tube met enige kracht hierop te drukken.

Vóór het insmeren moet de huid, alsook de handen, zorgvuldig worden gewassen en gedroogd.

- Knijp voorzichtig op de tube en smeer een dunne laag crème op de ontstoken huid en een stukje daar omheen.
- Wrijf de crème lichtjes in.
- Was uw handen na het inwrijven zodat u niet bij uzelf of anderen de infectie verspreidt. Als de ontsteking in een huidplooi zit (tussen de tenen) dan kan, speciaal 's nachts, de huid na insmeren worden afgedekt met een steriel gaasje. Gebruik in dat geval elke keer dat u het product aanbrengt een nieuw, schoon gaasje.

Hoe vaak en hoe lang moet u Lamisil voetschimmelcrème gebruiken:

1 maal per dag gedurende een week.

Meestal treedt al na enkele dagen verbetering van de klachten op. Onregelmatig gebruik of voortijdig stoppen van de crème vergroot de kans op het terugkeren van de klachten. Indien na 1 week geen verbetering is opgetreden neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Ouderen:

Er zijn geen aanwijzingen dat ouderen een andere dosering nodig zouden hebben of andere bijwerkingen zouden ervaren dan jongere patiënten.

Kinderen:

Met de toediening van Lamisil voetschimmelcrème op de huid aan kinderen beneden 12 jaar bestaat slechts beperkte ervaring en daarom wordt gebruik in deze leeftijdsgroep afgeraden.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u of iemand anders per ongeluk Lamisil voetschimmelcrème heeft ingeslikt, raadpleeg dan uw arts. Hij of zij zal u vertellen wat te doen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u Lamisil voetschimmelcrème bent vergeten aan te brengen, doe dat dan zodra u eraan denkt en zet dan de behandeling voort zoals gewoonlijk. Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Als u plotseling stopt met het gebruik van Lamisil voetschimmelcrème kunnen de oude klachten terugkomen.

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.

Stop het gebruik van Lamisil voetschimmelcrème en zoek onmiddellijk medische hulp als u één van de volgende symptomen krijgt; deze kunnen wijzen op een allergische reactie:

- Ademhalingsmoeilijkheden of moeite met slikken;
- Zwellen van het gezicht, de lippen, de tong of de keel;
- Ernstig jeuken van de huid, met een rode huiduitslag of bulten.

Sommige bijwerkingen komen vaak voor (kan voorkomen bij tot 1 op 10 personen):

Vervelling van de huid, jeuk.

Sommige bijwerkingen komen soms voor (kan voorkomen bij tot 1 op 100 personen):

Huidletsel, korstvorming, huidaandoening, verandering in huidskleur, roodheid, branderig gevoel, pijn, pijn op de plaats van toediening, irritatie op de plaats van toediening.

Sommige bijwerkingen komen zelden voor (kan voorkomen bij tot 1 op 1000 personen):

Droge huid, eczeem, verergering van de aandoening, ontsteking van de huid (contactdermatitis), overgevoeligheid.

Frequentie niet bekend (de frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald): huiduitslag

Als Lamisil voetschimmelcrème per ongeluk in de ogen wordt aangebracht, kan oogirritatie voorkomen.

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 Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb
Website: 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?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 30°C.

Na gebruik de tube goed sluiten.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Deze datum geldt ook als de tube is geopend.

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. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen 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 terbinafine hydrochloride 10 mg/g.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumhydroxide, benzylalcohol, sorbitaanmonostearaat, cetylpalmitaat, cetylalcohol, stearylalcohol, polysorbaat 60, isopropylmyristaat, gezuiverd water.

Hoe ziet Lamisil voetschimmelcrème eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Lamisil voetschimmelcrème is een witte, gladde, glanzende crème in een aluminium of gelamineerde tube. De inhoud van de tube is 7,5 of 15 gram. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikantHouder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Karo Healthcare AB
Klara Norra Kyrkogata 33
111 22 Stockholm
Zweden

Fabrikant:

Karo Healthcare AB
Klara Norra Kyrkogata 33
111 22 Stockholm
Zweden

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

RVG113799

Website

www.lamisil.nl

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2024.