

Pakendi infoleht: teave kasutajale

WARTEC 5 mg/ml, nahalahus Podofüllotoksiin

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Wartec ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Wartec'i kasutamist
3. Kuidas Wartec'it kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Wartec'it säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Wartec ja milleks seda kasutatakse

Wartec sisaldab toimeainena podofüllotoksiini. See kuulub viirusevastaste ravimite rühma. Wartec'it kasutatakse teravate tüügaskasvajate ehk kondüloomide raviks genitaalide piirkonnas.

2. Mida on vaja teada enne Wartec'i kasutamist

Ärge kasutage Wartec'it

- kui kondüloomid paiknevad piirkonnas, mille nahk on katki/kahjustatud või veritseb.
- kui teil on teadaolev ülitundlikkus (allergia) podofüllotoksiini või Wartec'i teiste koostisosade suhtes (loetletud lõigus 6).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Wartec'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Wartec

- Wartec'it tohib kanda ainult haigusest haaratud nahale. Ärge võtke Wartec'it sisse suu kaudu.
- Ärge kandke Wartec'it kondüloomidele, mis paiknevad peenises, tupes või pärasooles. Wartec'it tohib kanda ainult nahal paiknevatele (väliste) kondüloomidele.
- Vältige Wartec'i manustamist kondüloomi ümbritsevale tervele nahale.
- Vältige Wartec'i silma sattumist, sest see võib põhjustada ärritust. Kui lahus satub kogemata silma, loputage otsekohe rohke veega ja pöörduge nõu küsimiseks arsti poole.
- Ärge katke ravitavat piirkonda kinni (nt plaastriga).

Enne Wartec'i kasutamist peab arst teadma järgmist:

- Kui kondüloomid katavad ala, mis on suurem kui 4 ruutsentimeetrit (umbes postmargi suurus), võib olla vaja, et seda ravimit manustab meditsiiniõde või arst haiglas.

Kui arvate, et midagi eespool loetletust kehtib teie kohta, pidage nõu oma arstiga.

Millest tuleb Wartec'i kasutamise ajal hoiduda

- Ravi ajal on soovitatav hoiduda seksuaalvõimelisest. Oodake, kuni kondüloomid on kadunud ja nahk

paranenud.

- Kondüloomid on nakkavad. Te võite nakkuse anda seksuaalpartnerile või saada nakkuse partnerilt. Kui olete seksuaalvahekorras, peate kasutama kondoomi, vältimaks haiguse levikut ja kaitsmaks partnerit kokkupuute eest podofüllotoksiiniga (sest see on ärritava toimega).

Muud ravimid ja Wartec

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate, olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid. See kehtib ka ilma retseptita ostetud ravimite kohta.

Rasedus ja imetamine

Wartec'it ei ole soovitatav kasutada raseduse ajal.

- Kui te olete rase või kavatsete rasestuda, teavitage sellest oma arsti.
- Kasutage Wartec-ravi ajal usaldusväärset rasestumisvastast meetodit.
- Kui te rasestute Wartec'i kasutamise ajal, teavitage sellest oma arsti.

Wartec'i kasutamise ajal ei soovitata last rinnaga toita. Arutage oma arstiga, kas valite rinnaga toitmise või ravi podofüllotoksiiniga.

3. Kuidas Wartec'it kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kasutage Wartec'it kaks korda päevas (hommikul ja õhtul) kolmel päeval.
- Järgmise nelja päeva jooksul ärge lahust kasutage. 7-päevane tsükkel moodustab ühe ravikuuri.
- Kui 7 päeva möödudes on kondüloomid alles, korrake ravikuuri.
- Lubatud on maksimaalselt neli ravikuuri.
- Kui kondüloomid on alles ka pärast nelja ravikuuri, pidage nõu oma arstiga.
- Kuna Wartec lahus on tuleohhtlik, ei tohi te selle pealekandmise ajal ega vahetult pärast seda suitsetada ega viibida lahtise leegi lähedal.

Kuidas Wartec lahust kasutada

1. Pesta kahjustatud piirkonda seebi ja veega ning kuivatada õrnalt käterätiga.
2. Wartec'i igakordsel manustamisel tuleb kasutada uut aplikaatorit.
3. Kasta aplikaatori (aasakujuline) ots lahusesse. Kui teil on suur kondüloom või väikesel alal palju kondüloome, kastke lahusesse aplikaatori teine (labidakese kujuline) ots.
4. Kandke lahus kondüloomile, kuni see on lahusega kaetud ja laske sellel kuivada. Olge ettevaatlik, et lahus ei sattuks tervele nahale. Kui see peaks juhtuma, peske lahus maha seebi ja veega.
5. Korrake protseduuri, kandes lahust kõikidele kondüloomidele. Laske Wartec'iga ravitud nahal kuivada, enne kui see puutub kokku teiste nahapindadega.
6. Pärast Wartec lahuse kasutamist peske käed hoolikalt puhtaks.

Kui te unustate Wartec'it kasutada

Kasutage Wartec'it niipea, kui see teile meenub. Kui on juba peaaegu käes järgmise annuse aeg, oodake kuni selle ajani. Ärge manustage ravimi kahekordset annust.

Kui te kogemata neelate Wartec'it alla

Allaneelamise korral võivad Wartec'i koostisosad olla kahjulikud. Kui Wartec sattub kogemata suhu, loputage suud otsekohe veega. Kui te kogemata neelate Wartec'it alla, võtke otsekohe ühendust oma arstiga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui teil tekib mõni järgmistest tõsistest kõrvaltoimetest, lõpetage Wartec'i kasutamine ja pöõduge kohe arsti poole:

- Ravitava naha tugev põletus- ja torkimistunne, valu, verejooks või turse. Nende sümptomite tekkimisel peske Wartec kohe maha seebi ja veega. Võtke otsekohe ühendust oma arstiga.

Väga sageli esinevad kõrvaltoimed

Need võivad tekkida kuni ühel inimesel kümnest

- Naha erosioon, manustamiskoha ärritusnähud, sh punetus, sügelus, põletustunne

Harva esinevad kõrvaltoimed

Need võivad tekkida kuni ühel inimesel kümnest tuhandest

Järgmisi kõrvaltoimeid on kirjeldatud ravimi manustamiskohas:

- allergiline reaktsioon, valu, turse, verejooks, söövituskahjustus, naha pindmise kihi kahjustus või kaotus, haavaeritis, nahahaavand, koorik, naha värvuse muutus, naha kuivus, villid

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Wartec'it säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C. Hoida pakend tihedalt suletuna, kui seda ei kasutata. Sisu on tuleohtlik. Hoida eemal lahtisest tulest, leegist ja kuumusest. Ärge jätke Wartec lahust otsese päikesevalguse kätte.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil pärast „Kõlblik kuni:” Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Wartec sisaldab

- Toimeaine on podofüllotoksiin. 1 ml nahalahust sisaldab 5 mg podofüllotoksiini.
- Abiained on: lahjendatud fosforhape, patentsinine V (E131), etanool ja destilleeritud vesi.

Kuidas Wartec välja näeb ja pakendi sisu

Nahalahus 5 mg/ml, 3 ml kollases klaaspudelis. Pakend sisaldab 24 aplikaatorit.

Müügiloa hoidja

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.,
Finisklin Business Park, Sligo
Iirimaa

Tootja

Stiefel Laboratories (Ireland) Ltd.,
Finisklin Business Park, Sligo
Iirimaa

Ja/või

Famar Nederland B.V.
Industrieweg 1
5531 AD BLADEL
Holland

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

GlaxoSmithKline Eesti OÜ,
Lõõtsa 8a,
11415 Tallinn,
Eesti
Tel. 6676 900

Infoleht on viimati uuendatud: augustis 2014