

BIPACKSEDEL

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Salva vid munsår, salva

Pressaft från röd solhatt

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Salva vid munsår måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Du bör kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 7 dagar.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Salva vid munsår är och vad det används för
2. Innan du använder Salva vid munsår
3. Hur du använder Salva vid munsår
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Salva vid munsår ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD SALVA VID MUNSÅR ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Traditionellt växtbaserat läkemedel använt för behandling av munsår och andra ytliga, mindre sår, såsom självsprickor i mungipor och fingertoppar.

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

2. INNAN DU ANVÄNDER SALVA VID MUNSÅR

Använd inte Salva vid munsår

- om du är allergisk (överkänslig) mot röd solhatt, andra korgblommiga växter (t ex gråbo, maskros, kamomill, malört eller prästkrage) eller mot något av övriga innehållsämnen i Salva vid munsår

Var särskilt försiktig med Salva vid munsår

- Om du observerar tecken på hudinfektion under användningen bör du kontakta läkare för rådgivning.
- Salva vid munsår är endast avsedd för utvärtes bruk.
- Salva vid munsår rekommenderas inte till barn under 12 då erfarenheten är begränsad.

Användning av andra läkemedel

Effekten av samtidig användning av andra läkemedel är inte studerad.

Graviditet och amning

I brist på tillräckliga data kan användning under graviditet och amning inte rekommenderas.

Viktig information om några innehållsämnen i Salva vid munsår

Salvan innehåller ullfettalkoholer som kan ge lokal hudreaktion (t ex kontakteksem), metylparahydroxibensoat som kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd) och propylenglykol som kan ge hudirritation.

3. HUR DU ANVÄNDER SALVA VID MUNSÅR

För applicering på huden

Vuxna, äldre och barn över 12 år:

Salvan påstrykes tunt och täckande 2 – 3 gånger dagligen. Tvätta händerna efter appliceringen. Salva vid munsår bör inte användas kontinuerligt under längre tid än 7 dagar per behandlingsperiod. Salva vid munsår rekommenderas inte till barn under 12 år.

Om du använt för stor mängd av Salva vid munsår

Om du har använt för stor mängd av Salva vid munsår, eller om ett barn har råkat få i sig salvan av misstag, kontakta läkare, sjukvårdspersonal eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för rådgivning. Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Salva vid munsår orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Allergiska reaktioner kan förekomma, oftast i form av hudutslag. I mycket sällsynta fall kan överkänslighetsreaktioner (lokala utslag, kontaktdermatit, eksem och angioödem på läpparna) inträffa.

Echinacea purpurea kan utlösa allergiska reaktioner hos atopiska patienter.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller annan sjukvårdspersonal.

5. HUR SALVA VID MUNSÅR SKA FÖRVARAS

Förvaras vid högst 25°C.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Öppnad förpackning används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Öppnad tub kan användas i 6 månader.

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

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pressaft av *Echinacea purpurea* (L.) Moench, ört (röd solhatt) 160 mg. Vid tillverkningen av 1 g salva åtgår motsvarande ca 336 mg färsk ört av röd solhatt.
- Övriga innehållsämnen är renat vatten, flytande paraffin, gult vaselin, mikrokristallint vax (Paracera M), propylenglykol, etanol (96% v/v), glycerinsorbitanfetttsyreester (Arlacel 481), ullfettalkoholer, polyetylglykol 45/dodecylglykol sampolymer, magnesiumsulfatheptahydrat, metylparahydroxibensoat (E 218),

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Aluminiumtub (10 g, 20 g, 40 g eller 50 g) med skruvkork av polyeten.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Madaus GmbH
51101 Köln
Tyskland

Information lämnas av :

Algol Pharma AB
Kista Science Tower
Färögatan 22
164 51 Kista
Tel. 08-615 27 60

Denna bipacksedel godkändes senast: 2009-10-07