

Písomná informácia pre používateľa

Clotrimazolum 10 mg GW krém

klotrimazol

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Clotrimazolum 10 mg GW a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Clotrimazolum 10 mg GW
3. Ako používať Clotrimazolum 10 mg GW
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Clotrimazolum 10 mg GW
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Clotrimazolum 10 mg GW a na čo sa používa

Clotrimazolum 10 mg GW sa používa u dospelých a detí starších ako 12 rokov na lokálnu (miestnu) liečbu:

- všetkých dermatomykóz (mykotických infekcií kože) vyvolaných plesňami a inými hubami (napr. rodu *Trichophyton*) vrátane dermatofytózy (infekcie vyvolanej hubami nazývanými dermatofyty na povrchu kože),
- mykotických infekcií vyvolaných kvasinkami rodu *Candida* a inými citlivými patogénmi, akými sú stafylokoky a bakteroidy, ale bez ovplyvnenia laktobacilov,
- kožných ochorení, pri ktorých sa preukázala sekundárna (následná) infekcia vyššie uvedenými hubami,
- kandidovej plienkovej dermatitídy (zápalu kože vyvolaného kvasinkami rodu *Candida* v oblasti pod plienkou), kandidovej vulvitídy (zápalu vonkajších ženských pohlavných orgánov vyvolaného kvasinkami rodu *Candida*) a kandidovej balanitídy (zápalu žalúďa penisu vyvolaného kvasinkami rodu *Candida*),
- pityriasis versicolor (mykotického ochorenia kože s tvorbou šupinatých škvŕn na chrbte hrudi, ramenách, ktoré môžu mať rôznu farbu. Na neopálenej koži sú ružové až svetlohnedé, na koži opálenej slnkom bývajú škvŕny oproti pigmentovanej koži svetlejšie),
- erytrazmy (mykotického ochorenia kože prejavujúceho sa ostro ohraničenými ružovými alebo hnedými škvŕnami s jemnými šupinami a povrchovými prasklinami).

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete Clotrimazolum 10 mg GW

Nepoužívajte Clotrimazolum 10 mg GW

- ak ste alergický na klotrimazol alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete používať Clotrimazolum 10 mg GW, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Krém sa neodporúča nanášať v blízkosti očí.

Tento krém je určený len na vonkajšie použitie. Zabráňte kontaktu krému s očami.

Nedávajte si krém do úst a neprehltajte ho.

Všetky postihnuté oblasti sa majú liečiť v tom istom čase.

Iné lieky a Clotrimazolum 10 mg GW

Ak teraz používate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete používať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Clotrimazolum 10 mg GW môže znížiť účinnosť ochranných antikoncepčných prostriedkov na báze latexu, akými sú prezervatív alebo pesar. Ak sa tento krém nanáša na kožu v oblasti pohlavných orgánov, je potrebné používať alternatívne antikoncepčné opatrenia po dobu liečby a minimálne päť dní po ukončení používania tohto lieku.

Tehotenstvo a dojčenie

Vyhňte sa používaniu tohto lieku počas prvých troch mesiacov tehotenstva.

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete používať tento liek.

Váš lekár zváži, aký prínos má používanie Clotrimazolum 10 mg GW počas tehotenstva pre vás v porovnaní s rizikom pre vaše dieťa.

Clotrimazolum 10 mg GW sa môže používať počas dojčenia. Pri lokálnom použití v okolí bradaviek umyte prsia pred dojčením.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Clotrimazolum 10 mg GW nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

Clotrimazolum 10 mg GW obsahuje cetylalkohol a stearylalkohol, a benzylalkohol

Tento liek obsahuje cetylalkohol a stearylalkohol, ktoré môžu vyvolať miestne kožné reakcie (napr. kontaktnú dermatitídu, ktorá sa prejavuje vyrážkou, svrbením alebo začervenaním). Tento liek obsahuje aj benzylalkohol, ktorý môže spôsobiť mierne miestne podráždenie.

3. Ako používať Clotrimazolum 10 mg GW

Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Dospelí a deti staršie ako 12 rokov

Krém sa má nanášať na postihnuté oblasti dvakrát až trikrát denne.

Na zabránenie relapsu (návratu ochorenia) sa má v liečbe pokračovať minimálne dva týždne po odznení všetkých príznakov infekcie.

Krém sa má nanášať na čisté suché postihnuté oblasti kože (majú sa umyť mydlom s neutrálnym pH). Ak sa nanáša na chodidlá, majú byť dôkladne umyté, vysušené a potom sa má krém naniesť medzi prsty.

Ak sa príznaky vášho ochorenia zhoršia alebo sa nezmiernia, znovu vyhľadajte svojho lekára.

Odporúčané trvanie liečby:

- infekcie vyvolané dermatofytmi: minimálne jeden mesiac,
- infekcia vyvolaná kvasinkami rodu *Candida*: minimálne dva týždne.

Ak nedôjde k ústupu alebo zmierneniu príznakov do 7 dní liečby, znovu vyhľadajte svojho lekára.

Ak použijete viac Clotrimazolum 10 mg GW, ako máte

Ak krém prehltnete, bezodkladne vyhľadajte pomoc lekára. Ak sa vám krém náhodne dostane do očí alebo do úst, okamžite si ich vypláchnite vodou a čo najskôr kontaktujte svojho lekára.

Ak zabudnete použiť Clotrimazolum 10 mg GW

Nepoužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Prestaňte používať tento liek a bezodkladne vyhľadajte pomoc lekára, ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z nasledujúcich stavov:

- Anafylaktická reakcia, závažná život ohrozujúca alergická reakcia, ktorej príznaky sú: problémy s prehĺtaním alebo dýchaním, chrapot, opuch pier, tváre, hrdla alebo jazyka (angioedém), slabosť, závraty alebo mdloby (nízky krvný tlak), napínanie na vracanie. Býva sprevádzaná začervenaním, a svrbivou vyrážkou (žihľavka).
- Príznaky alergie môžu zahŕňať pocit pálenia, bolesť alebo svrbenie, začervenanie, vyrážku, pľuzgiere a opuch.

Ďalšie vedľajšie účinky

- pocit mierneho pálenia, podráždenie, olupovanie kože, porucha citlivosti (napríklad mravčenie) v mieste podania.

Časť vedľajších účinkov je neznáma (nedá sa určiť z dostupných údajov).

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Clotrimazolum 10 mg GW

Uchovávajte pri teplote do 25 °C. Neuchovávajte v mrazničke.

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na škatulke a tube po EXP (skratka používaná pre dátum expirácie). Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nepoužívajte tento liek, ak spozorujete viditeľné znaky poškodenia lieku.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Clotrimazolum 10 mg GW obsahuje

- Liečivo je klotrimazol. Každý 1 gram krému obsahuje 10 mg klotrimazolu.
- Ďalšie zložky sú sorbitan-stearát, vorvanina, polysorbát 60, cetylalkohol a stearylalkohol, oktyldodekanol, benzylalkohol, čistená voda.

Ako vyzerá Clotrimazolum 10 mg GW a obsah balenia

Clotrimazolum 10 mg GW krém je hladká, biela hmota homogénnej konzistencie.

Veľkosť balenia: 20 g hliníková tuba.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk, Citywest Business Campus
Dublin 24
Írsko

Výrobca

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna
ul. Grunwaldzka 189
60-322 Poznań
Poľsko

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v septembri 2025.