

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn 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 medicijn 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 Condyline en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Condyline en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Condyline bevat een celdodende stof waarmee wratten op de geslachtsorganen behandeld kunnen worden. Condyline mag alleen worden gebruikt voor de uitwendige behandeling van condylomata acuminata. Dit zijn wratten op de mannelijke en vrouwelijke geslachtsorganen.

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

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Condyline mag niet worden gebruikt als u al wordt behandeld met een ander middel dat podophyltoxine bevat.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

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

Om een branderig gevoel van de omringende gave huid te voorkomen dient u Condyline na het aanbrengen goed op te laten drogen. Dit is vooral belangrijk bij behandeling van wratten onder de voorhuid. Condyline mag niet in het oog komen, omdat dit een zeer ernstige irritatie zal veroorzaken. Als Condyline toch in het oog komt dan dient u het oog direct en langdurig uit te spoelen met water en direct uw arts te waarschuwen.

U dient Condyline niet aan te brengen op grote delen slijmvlies, omdat dit kan leiden tot algemene reacties in het lichaam.

Condyline dient niet te worden aangebracht op de gezonde huid of slijmvlies.

U kunt gezonde huid of slijmvlies beschermen door een laagje neutrale crème, vaseline of zinkzalf aan te brengen op huid of slijmvlies rond de te behandelen wratten voordat u Condyline aanbrengt.

Kinderen

Condyline mag niet door kinderen worden gebruikt.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Condyline nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Er zijn geen wisselwerkingen bekend van Condyline met andere geneesmiddelen.

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 medicijn gebruikt.

Het gebruik van Condyline dient vermeden te worden als u zwanger bent, omdat het schadelijk kan zijn voor de vrucht. Overlegt u daarom eerst met uw arts.

Condyline dient niet gebruikt te worden tijdens het geven van borstvoeding, omdat het schadelijk kan zijn voor de zuigeling.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Hierover zijn geen gegevens bekend. Het is echter niet waarschijnlijk dat Condyline invloed heeft op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen.

Condyline bevat alcohol

Dit middel bevat 732 mg alcohol per ml. Dit middel kan een brandend gevoel geven op uw huid als uw huid beschadigd is.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn 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 2 x daags toedienen gedurende 3 opeenvolgende dagen. Een dergelijke kuur kan op voorschrift van uw arts iedere week worden herhaald gedurende maximaal 5 weken. Eventueel kan de arts van deze dosering afwijken.

Aanwijzingen voor het gebruik

Voor het openen van de kinderveilige sluiting dient u de dop flink in te drukken alvorens deze open te draaien. Na gebruik de dop er zo spoedig mogelijk weer opdoen en goed dichtdraaien om de sluiting kinderveilig te houden.

Condyline uitsluitend met een bijgevoegd plastic aanstipstaafje nauwkeurig aanbrengen op de wratten zelf, aangezien de gezonde huid door contact met Condyline sterk kan gaan irriteren of zweren. Na behandeling van de wrat de aangebrachte Condyline goed laten opdrogen om een branderig gevoel van de omringende gave huid zoveel mogelijk te voorkomen. Na gebruik dient u het plastic staafje weg te gooien en uw handen te wassen. Wratten kunnen door geslachtsverkeer worden overgebracht op de partner, het gebruik van condoms wordt daarom aanbevolen.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Neem direct contact op met uw arts. Probeer te braken als Condyline per ongeluk is ingenomen en meldt u bij een EHBO afdeling van een ziekenhuis om eventueel uw maag te laten spoelen.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Wanneer u Condyline vergeten bent aan te brengen, dan moet u gewoon verder gaan met 2x per dag aanbrengen, alsof er niets gebeurd is. Tijdens deze kuur dient u in totaal 6 keer Condyline aan te brengen, waarna u 4 dagen geen Condyline aanbrengt. Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Plaatselijke bijwerkingen kunnen optreden. Deze kunnen bestaan uit roodheid, pijn en oppervlakkige zweervorming. Bijwerkingen op gezonde huid en slijmvlies kunnen worden voorkomen (zie rubriek 3).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Bruikbare termijn na de eerste opening van de verpakking: 6 weken RVG 117583//12093.

Bewaar Condyline beneden 25°C in de originele verpakking. Bewaar in de verpakking waarin de apotheker het heeft afgeleverd ter bescherming tegen licht (RVG: 117583//12093).

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 podophyltoxine (5 mg per ml).
- De andere stoffen in dit middel zijn melkzuur, natriumlactaat, alcohol (en gezuiverd water RVG 130659//12093).

Hoe ziet Condylone eruit en wat zit er in een verpakking?

Condylone is een heldere, kleurloze naar alcohol ruikende vloeistof.
Condylone oplossing zit in een klein flesje met een kinderveilige sluiting.
Dit flesje zit in een geel/grijs/witte verpakking met opdruk Condylone 0,5%.
Bij de verpakking worden 30 plastic staafjes geleverd, waarmee Condylone moet worden aangebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikantVergunninghouder/ompakker:

Medcor Pharmaceuticals B.V.
Artemisweg 232
8239 DE Lelystad

Fabrikanten:

Takeda Austria GmbH
Peter Strasse 25,
A-4020 Linz
Oostenrijk
(RVG 117583//12093)

Delpharm Bladel B.V.
Industrieweg 1
5531 AD Bladel
Nederland
(RVG 130659//12093)

In het register ingeschreven onder:

Condylone 5 mg/ml, applicatievloeistof

RVG 117583//12093

L.v.H.: Bulgarije

RVG 130659//12093

L.v.H.: Roemenië

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2024 jaar>.