

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Condylone 0,5%, applicatievloeistof 5 mg/ml Podophyllotoxine

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel 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 geneesmiddel 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 Condylone en 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 overige informatie

1. Wat is Condylone en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Condylone bevat een celdodende stof waarmee wratten op de geslachtsorganen behandeld kunnen worden. Condylone 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 middel 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 geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Condylone mag niet worden gebruikt als u al wordt behandeld met een ander middel dat podophyllotoxine bevat.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

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

Om een branderig gevoel van de omringende gave huid te voorkomen dient u Condylone na het aanbrengen goed op te laten drogen. Dit is vooral belangrijk bij behandeling van wratten onder de voorhuid. Condylone mag niet in het oog komen, omdat dit een zeer ernstige irritatie zal veroorzaken. Als Condylone 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 Condylone niet aan te brengen op grote delen slijmvlies, omdat dit kan leiden tot algemene reacties in het lichaam.

Condylone 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 Condylone aanbrengt.

Kinderen

Condylone mag niet door kinderen worden gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Condylone nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Er zijn geen wisselwerkingen bekend van Condylone 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 geneesmiddel gebruikt.

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

Condylone 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 Condylone invloed heeft op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen.

Condylone 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 middel?

Gebruik dit geneesmiddel 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.

Condylone uitsluitend met een bijgevoegd plastic aanstipstaafje nauwkeurig aanbrengen op de wratten zelf, aangezien de gezonde huid door contact met Condylone sterk kan gaan irriteren of zweren. Na behandeling van de wrat de aangebrachte Condylone 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 condooms wordt daarom aanbevolen.

Heeft u meer van dit middel aangebracht dan voorgeschreven of dit middel ingenomen?

Neem direct contact op met uw arts. Probeer te braken als Condylone 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 middel te gebruiken?

Wanneer u Condylone 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 Condylone aan te brengen, waarna u 4 dagen geen Condylone aanbrengt. Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen 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 mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het 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.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden 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.

Na eerste opening 6 weken houdbaar.

Bewaren beneden 25 °C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

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 podophyllotoxine (5 mg per ml).
- De andere stoffen in dit middel zijn melkzuur, natriumlactaat en alcohol.

Hoe ziet Condylone eruit en hoeveel 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 speciale applicators geleverd, waarmee Condylone moet worden aangebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Registratiehouder

Orifarm A/S Energivej 15
5260 Odense S, Denemarken

Ompakker

Orifarm Supply s.r.o.
Palouky 1366
253 01 Hostivice, Tsjechische Republiek

Fabrikant:

Takeda Austria GmbH
Peter Strasse 25,
A-4020 Linz, Austria

Dit geneesmiddel is in het register ingeschreven onder

Condylone 0,5%, applicatievloeistof 5 mg/ml
RVG 124682//12093 (BG)

Deze bijsluiter is goedgekeurd in december 2020