

Aco Acnegel

EF

ACO Hud Nordic AB

Gel 20 mg/g

(Färglös till svagt rosa/violett och transparent till svagt opalescent gel, med karaktäristisk doft av etanol.)

Övriga medel mot akne för utvärtes bruk

Aktiv substans:

Salicylsyra

ATC-kod:

D10AX

Läkemedlet omfattas *inte* av Läkemedelsförsäkringen.

FASS-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på produktresumé: 2023-01-09.

Indikationer

För att förebygga och behandla mild till måttlig acne.

Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll.

Dosering

Gel för utvärtes behandling av hudområden med acne vulgaris. På rengjord hud appliceras gelen i ett tunt lager på existerande acne och på områden som lätt drabbas av acne. Används 1-3 gånger per dag under minst 2 veckor, men oftast flera månader. Vid besvärande torrhet kan användningen begränsas till 1 gång per dag.

Varningar och försiktighet

Om djupa inflammerade förändringar uppstår bör dessa bedömas av läkare.

Om huden blir irriterad bör behandlingen avslutas.

ACO Acnegel innehåller 100 mg propylenglykol (E 1520) per gram.

ACO Acnegel innehåller 303 mg alkohol (etanol) per gram.

Det kan orsaka en brännande känsla på skadad hud.

Interaktioner

Inga interaktionsstudier har utförts.

Graviditet

Under graviditet bör det behandlade området ej vara större än ansiktet.

Amning

Kan användas vid amning.

Fertilitet

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

Trafik

ACO Acnegel har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Biverkningar

Viss risk för övergående sveda på grund av lågt pH och hög etanolhalt. I sällsynta fall kan kontaktdermatit uppstå, <1/1000.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

Läkemedelsverket

Box 26

SE-751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

Överdoser

Uppgifter ej tillgängliga.

Farmakodynamik

Inga produktspecifika data tillgängliga.

Farmakokinetik

Inga produktspecifika data tillgängliga.

Prekliniska uppgifter

-

Innehåll

Kvalitativ och kvantitativ sammansättning

1 g gel innehåller:

20 mg salicylsyra

Hjälpämnen med känd effekt:

Propylenglykol (E 1520) 100 mg

Förteckning över hjälpämnen

Hypromellos

Etanol

Glycerol

Propylenglykol (E 1520)

Renat vatten

Blandbarhet

-

Hållbarhet, förvaring och hantering

Hållbarhet

3 år i såväl öppnad som oöppnad förpackning.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25°C.

Särskilda anvisningar för destruktion

Inga särskilda anvisningar.

Egenskaper hos läkemedelsformen

Gel

Färglös till svagt rosa/violett och transparent till svagt opalescent gel, med karaktäristisk doft av etanol.

Förpackningsinformation

Gel 20 mg/g Färglös till svagt rosa/violett och transparent till svagt opalescent gel, med karaktäristisk doft av etanol.

30 milliliter tub, receptfri (fri prissättning), EF