

## **Příbalová informace: informace pro pacienta**

### **Zovirax 50 mg/g krém**

aciklovir

**Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Vždy používejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.
- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Požádejte svého lékárníka, pokud potřebujete další informace nebo radu.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.
- Pokud se do 10 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

#### **Co naleznete v této příbalové informaci:**

1. Co je Zovirax a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Zovirax používat
3. Jak se Zovirax používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak Zovirax uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### **1. Co je Zovirax a k čemu se používá**

Přípravek Zovirax obsahuje aciklovir a používá se k léčbě oparů na rtech a obličeji ve stadiu svědění, pálení nebo puchýřků. Klinické studie ukázaly, že včasná léčba tímto přípravkem zastaví tvorbu oparu. Jestliže se opar již objevil, léčba tímto přípravkem urychlí jeho hojení.

Přípravek mohou používat dospělí, dospívající i děti.

#### **Informace o oparu:**

Opar je infekční onemocnění vyvolané virem *Herpes simplex* (HSV), který je normálně uložen v nervových zakončeních ve rtech a v okolních tkáních. Není to stejný virus, který vyvolává genitální herpetické infekce.

K první infekci dojde obvykle v dětském věku, pravděpodobně polibkem s infikovaným člověkem. Virus přejde kůží po nervových drahách do jejich zakončení.

Spouštěcím mechanismem pro příznaky infekce po prvním výskytu mohou být rozličné podněty: nachlazení, chřipka, menstruace, psychická zátěž, stres, fyzická zátěž, nadměrné opalování nebo stav, kdy se necítíte dobře. Po zátěžovém podnětu putuje virus zpět po nervových drahách ke kůži do okolí rtů a vyvolá tvorbu oparu.

## 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Zovirax používat

### Nepoužívejte přípravek Zovirax:

- jestliže jste alergický(á) na aciklovir, valaciklovir nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

### Upozornění a opatření:

- Před použitím přípravku Zovirax se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.
- **Aby byl zaručen rychlý ústup příznaků, musí léčba oparu trvat alespoň čtyři dny.**
- **Krém přípravku Zovirax nepolykejte.**
- **Vyhnete se kontaktu krému s očima.** Jestliže se Vám krém náhodně dostane do oka, vypláchněte jej důkladně teplou vodou. V případě, že si nejste jistý(á), kontaktujte lékaře.
- Krém nanášejte pouze na opary v oblasti úst (rtů) a tváří. Vyvarujte se jeho nanášení na sliznici úst. Přípravek Zovirax se rovněž nemá používat k léčbě vředů v ústech. Máte-li jakékoli pochybnosti o tom, zda jde u Vás opravdu o opar, poraďte se s lékařem.
- Přípravek se nemá používat k léčbě herpetické infekce na sliznici očí nebo genitálu (zevní pohlavní ústrojí).
- **Pamatujte, že opar je infekční:**
  - virus může infikovat i jiné části Vašeho těla; abyste snížil(a) riziko přenosu infekce, nedotýkejte se oparu (ručníkem atp.);
  - před každým dotekem oparu i po něm si umyjte ruce;
  - používejte vlastní ručník;
  - nesahejte si do očí; infekce HSV v oku může vést ke vzniku vředu rohovky;
  - v období, kdy trpíte oparem, se vyvarujte líbání, zvláště nesmíte líbat děti;
  - vyvarujte se orálnímu sexu;
  - vyvarujte se protržení puchýřků a odstraňování strupů; mohl(a) byste se tak infikovat jinými zárodky nebo přenést virus na svých prstech;
  - zajistěte, aby nikdo nepoužíval neumyté nádoby, z něhož jste pil(a) nebo jedl(a), aby se zabránilo přenosu infekce.

### Před použitím přípravku se poraďte s lékařem:

- máte-li těžkou formu oparu nebo se jeho těžká forma rozvíjí;
- jestliže máte oslabený imunitní systém (např. jste HIV pozitivní, máte AIDS nebo Vám byla transplantována kostní dřeň) a jste proto v péči odborného lékaře; v tomhle případě nesmíte bez porady s lékařem přípravek Zovirax používat, protože Vaše schopnost bojovat s infekcí je oslabená.

### Další léčivé přípravky a Zovirax:

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Vzájemné působení přípravku Zovirax s jinými přípravky není známé. Přesto bez porady s lékařem nenanášejte na stejná místa jiné přípravky.

### Těhotenství, kojení a plodnost:

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

### Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů:

Přípravek nemá žádný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

### Přípravek Zovirax obsahuje:

- **propylenglykol:** tento léčivý přípravek obsahuje 400 mg propylenglykolu v jednom gramu krému. Propylenglykol může způsobit podráždění kůže.
- **cetylstearylalkohol:** může způsobit místní kožní reakce (např. kontaktní dermatitidu).

- **natrium-lauryl-sulfát:** tento léčivý přípravek obsahuje 7,5 mg natrium-lauryl-sulfátu v jednom gramu krému. Natrium-lauryl-sulfát může způsobit místní kožní reakce (jako pocit píchání nebo pálení) nebo může zesílit kožní reakce způsobené jinými přípravky podávanými na stejné místo.

### 3. Jak se Zovirax používá

Vždy používejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Přípravek je určen pouze ke kožnímu podání.

Množství krému v tubě je dostatečné pro jednu léčebnou kúru při onemocnění oparem.

Při opakovaných projevech onemocnění oparem je důležité začít s léčbou už při prvních příznacích. Trpíte-li opary opakovaně, dokážete už rozpoznat počínající příznaky onemocnění: pálení, svědění. Použijete-li přípravek Zovirax ve stadiu pálení, můžete předejít vzniku oparu. Jestliže se již objevil puchýřek, včasným použitím tohoto přípravku urychlíte proces hojení.

#### **Způsob použití:**

- 1) Před nanášením krému i po něm si pečlivě umyjte ruce; vyhněte se tak možnému zhoršení nebo přenosu infekce na jiné místo nebo na někoho jiného.
- 2) Jemně naneste krém na celou postiženou plochu a na půlcentimetrový lem okolní zdravé kůže.
- 3) Krém nanášejte na postižené místo pětkrát denně ve čtyřhodinových intervalech, tedy každé 3 – 4 hodiny (s výjimkou noci).
- 4) Léčba trvá obvykle 4 dny. Jestliže se Vám za tuto dobu opar nezahojí, můžete v léčbě pokračovat dalších 6 dní. Nedojde-li k zahojení oparu ani po 10 dnech nebo dojde-li ke zhoršení příznaků, poraďte se o dalším postupu s lékařem.
- 5) Nepřekračujte doporučenou dávku.
- 6) Současně s tímto přípravkem nenanášejte na postižené místo jiný přípravek k místnímu použití.

#### **Jestliže jste použil(a) více přípravku Zovirax, než jste měl(a):**

Jestliže jste použil(a) více přípravku nebo jestliže jej dítě spolkló, není pravděpodobné, že by se objevily nějaké nežádoucí účinky. Když však spolknete Vy nebo dítě velké množství krému, poraďte se s lékařem nebo lékárníkem.

#### **Jestliže jste zapomněl(a) použít Zovirax:**

Zapomenete-li si nanést přípravek, učiňte tak ihned, jakmile si vzpomenete. Dále pokračujte v původním sledu dávkování. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se používání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

### 4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

#### **Bezprostředně po nanesení přípravku se mohou dostavit tyto nežádoucí účinky s následující frekvencí výskytu:**

méně časté (mohou postihnout až 1 pacienta ze 100)

- pocit mírného pálení nebo píchání
- mírný pocit suchosti nebo olupování kůže

- svědění

tyto příznaky jsou však přechodné a rychle ustupují.

vzácné (mohou postihnout až 1 pacienta z 1 000)

- zarudnutí
- kontaktní dermatitida (zánětlivé onemocnění kůže).

velmi vzácné (mohou postihnout až 1 pacienta z 10 000)

- byl pozorován výskyt alergické reakce včetně angioedému projevující se otokem rtů, obličeje nebo očních víček, kožní vyrážkou nebo zarudnutím.

**Vyskytnou-li se u Vás tyto nežádoucí účinky, ihned vyhledejte lékaře. Přerušete používání tohoto krému a o dalším postupu se poradte s lékařem.**

#### **Hlášení nežádoucích účinků:**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## **5. Jak Zovirax uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před chladem nebo mrazem.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co Zovirax obsahuje:**

- Léčivou látkou je aciklovir, jeden gram krému obsahuje 50 mg acikloviru.
- Dalšími složkami jsou propylenglykol, bílá vazelína, cetylstearylalkohol, tekutý parafin, poloxamer, natrium-lauryl-sulfát, dimetikon 20, emulgující glycerol-monostearát, čištěná voda.

### **Jak Zovirax vypadá a co obsahuje balení:**

Zovirax je bílý nebo téměř bílý homogenní jemný krém.

Zovirax je dodáván v zaslepené hliníkové stlačitelné tubě s vnitřním ochranným lakem, která je uzavřena bílým PE šroubovacím uzávěrem s propichovacím bodcem, nebo v bílé PP nádobce s pumpičkou s bílým PP uzávěrem.

Velikost balení 2 g.

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Haleon Czech Republic s.r.o.

Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4, Česká republika

e-mail: [mystory.cz@haleon.com](mailto:mystory.cz@haleon.com)

**Výrobce:**

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG,

Barthstrasse 4

80339 Mnichov

Německo

Haleon Germany GmbH,

Barthstrasse 4

80339 Mnichov

Německo

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována 26. 9. 2023**