

Tolak[®] (fluorouracil) krem 4% til behandling af aktinisk keratose.

På blå resept fra 1. oktober

Besøk oss i møterommet vårt og få mer informasjon

Program for møterommet:

08:30 – 10:15 Åpent for spørsmål

10:15 – 10:30 Tolak (fluorouracil) 4% krem til behandling af aktinisk keratose

10:30 – 13:00 Åpent for spørsmål

13:00 – 13:15 Comedomed – krem til mild og moderat uren hud

13:15 – 14:15 Åpent for spørsmål

14:15 – 14:30 Cutalgan – ultra beroligende spray til ubehag i huden

14:30 – 15:30 Åpent for spørsmål



Tolak® (fluorouracil) krem, 40 mg/g krem

Indikasjoner: Tolak er indisert for topisk behandling av ikke-hyperkeratotisk, ikke-hypertrofisk aktinisk keratose (AK) (Olsen grad I og II) i ansikt, på ører, og/eller i hodebunn hos voksne. **Kontraindikasjoner:** Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene, allergi mot peanøtter eller soya, graviditet og amming, samtidig administrering av brivudin, sorivudin og analoger, siden disse midlene kan føre til betydelig økning av 5-FU i plasma og assosiert toksisitet. De antivirale nukleosidanalogene brivudin og sorivudin er potente hemmere av dihydropyrimidindehydrogenase (DPD), et 5-FU-metaboliserende enzym.

Bivirkninger: Vanlige (>1/100 til <1/10): Øyeirritasjon. Reaksjoner på applikasjonsstedet: Irritasjon, smerter, reaksjon, erytem, pruritus, inflammasjon, ødem. Mindre vanlige (>1/1.000 til <1/100): Impetigo, faryngitt, insomni, opphovnede øyne, økt lakrimasjon, neseubehag, blemmer på leppene, kvalme, periorbitalt ødem, utslett. Reaksjoner på applikasjonsstedet: Blødning, erosjon, dermatitt, ubehag, tørrhet, parestesi, fotosensitivitetsreaksjon. **Advarsler og forsiktighetsregler:** Tolak skal ikke påføres direkte i øyne, nese, munn eller andre slimhinner fordi det kan oppstå irritasjon, lokal inflammasjon og ulcerasjon. Tolak skal ikke påføres åpne sår eller skadet hud der hudbarrieren er ødelagt. Normal respons inkluderer: en tidlig inflammasjonsfase (vanligvis karakterisert av erytem, som kan være intens og flekkete), en apoptotisk fase (karakterisert av huderøsjoner) og til slutt tilhelingsfasen (når epitelialisering forekommer). Den kliniske responsen oppstår vanligvis i den andre behandlingsuken. Disse virkningene av behandlingen kan imidlertid av og til være mer alvorlige. Ved alvorlig ubehag under behandlingen eller hudreaksjoner som varer i mer enn 4 uker, bør det tilbys symptomatisk behandling (som f.eks. mykgjørende midler eller topikale kortikosteroider). Okklusjonsbandasjer kan øke den inflammatoriske responsen i huden. **Interaksjoner:** De antivirale nukleosidanalogene brivudin og sorivudin er potente hemmere av DPD, et enzym i 5-FU-metabolismen. Bruk av disse legemidlene sammen med Tolak er kontraindisert. **Graviditet, amming og fertilitet:** Skal ikke brukes.

Dosering og administrering: Tolak skal påføres én gang daglig i tilstrekkelig mengde til å dekke hele området med aktinisk hud med et tynt lag krem. Påføres affiserte områder i ansikt og/eller på ører og/eller hodebunn der AK-lesjoner har blitt identifisert. Bruk fingertuppene til å forsiktig massere legemidlet jevnt inn i huden. Påfør Tolak i en periode på 4 uker i henhold til hva pasienten tolererer. Vask, skyll og tørk området som skal behandles, før Tolak påføres. Vask hendene grundig etter påføring av Tolak krem. **Overdosering:** Ved påføring på huden som anbefalt, er det usannsynlig at det vil forekomme systemisk forgiftning med 5-FU. Påføring i betydelig høyere dosering enn anbefalt kan resultere i økt frekvens av reaksjoner på applikasjonsstedet og deres alvorlighetsgrad. **Pakninger og priser:** Tube á 20g 750,30 kr (1. september 2020) **Reseptgruppe:** C

Forskrivningsregler: Tolak er forhåndsgodkjent for forskrivning på blå resept fra 1. oktober 2020. Refusjonsberettiget bruk: For topisk behandling av ikke-hyperkeratotisk, ikke-hypertrofisk aktinisk keratose (AK) (Olsen grad I og II) i ansikt, på ører, og/eller i hodebunn hos voksne. Behandlingen skal være instituert av spesialist i hud og veneriske sykdommer eller sykehusavdeling med tilsvarende spesialitet. Refusjon ytes selv om legemidlet skal brukes i mindre enn tre måneder. **Innehaver av markedføringstillatelsen:** Pierre Fabre Dermatologie 45, place Abel Gance, 92 100 Boulogne, Frankrike. Preparatomtalen er omskrevet og/eller forkortet i forhold til Legemiddelverkets godkjente produktresumé. Preparatomtalen kan vederlagsfritt rekvireres fra Pierre Fabre Pharma Norden AB, Karlavägen 108, 115 26 Stockholm, Sverige, telefon: +46 8 625 33 50, e-mail: infonorden@pierre-fabre.com



Pierre Fabre

