

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Depantol 100 mg/16 mg ovule
Dexpanthenolum/Chlorhexidinum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7-10 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Depantol ovule și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Depantol ovule
3. Cum să utilizați Depantol ovule
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Depantol ovule
6. Conținutul ambalajului și informații

1. Ce este Depantol ovule și pentru ce se utilizează

Depantol ovule este un preparat combinat cu conținut de dexpantenol și bigluconat de clorhexidină. Bigluconatul de clorhexidină are acțiune antimicrobiană, inclusiv față de un șir de bacterii care provoacă infecții ginecologice.

Dexpantenolul stimulează procesele regenerative ale mucoaselor. Depantol nu dereglează activitatea funcțională a microflorei normale vaginale (bacili lactici). Preparatul își menține activitatea (cu toate că este mai redusă) în prezența sângelui, puroiului.

Depantol se utilizează în următoarele cazuri:

- tratamentul vaginitelor acute și cronice; endo/exocervicitelor;
- tratamentul eroziunilor colului uterin de etiologie specifică (în componența tratamentului complex);
- profilaxia complicațiilor infecțioase și inflamatorii în obstetrică și ginecologie: înainte de începerea tratamentului chirurgical al bolilor ginecologice, naștere, întreruperea medicală a sarcinii, examen intrauterin (inclusiv histeroscopie, histerosalpingografie), înainte de a instala dispozitivul intrauterin.
- Depantol ovule se administrează pentru ameliorarea proceselor regenerative ale mucoasei vaginale și colului uterin după utilizarea metodelor destructive de tratament (diatermocoagulare, criodestrucție, laserodestrucție), perioada postoperatorie, postpartum.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Depantol ovule

Nu utilizați Depantol ovule:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6)

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Depantol ovule adresați-vă medicului dumneavoastră.

În cazul unor simptome necunoscute sau noi, dumneavoastră trebuie să vă adresați la medic.

În timpul tratamentului se recomandă evitarea contactului sexual.

Spălați-vă pe mâini înainte și după utilizarea medicamentului.

Utilizarea altor medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente. Anunțați medicul dumneavoastră dacă utilizați și alte medicamente vaginale.

Ca măsură de precauție cu privire la posibila interacțiune (antagonism sau inactivare), nu trebuie de folosit simultan cu alte preparate antiseptice administrate intravaginal (este posibilă o scădere eficacității preparatului).

Depantol este incompatibil cu detergenții, care conțin grupa anionică (saponine, laurilsulfat de sodiu, carboximetilceluloză sodică), precum și cu săpunul, dacă se administrează vaginal.

Nu se recomandă utilizarea simultană a medicamentelor cu conținut de iod administrate intravaginal.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Se permite administrarea Depantol ovule în timpul sarcinii sau alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Depantol ovule

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Depantol ovule se administrează numai vaginal.

Ovulele nu se înghit! Dacă întâmplător ați înghițit un ovul adresați-vă medicului.

Înainte de a introduce ovulul, îndepărtați folia protectoare.

Doza recomandată este câte 1 ovul de 2 ori pe zi, timp de 7-10 zile.

La indicația medicului dumneavoastră tratamentul poate fi prelungită până la 20 zile. Utilizați preparatul atât timp cât v-a recomandat medicul.

Dacă după tratament nu există nici o îmbunătățire sau simptomele se înrăutățesc sau apar simptome noi, este necesar să vă adresați medicului dumneavoastră. Utilizați medicamentul numai în conformitate cu indicațiile, metoda de administrare și dozele indicate în acest prospect.

Dacă utilizați mai mult Depantol ovule decât trebuie

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

Dacă preparatul se utilizează conform recomandărilor supradozarea este puțin probabilă.

Dacă întâmplător ați înghițit un supozitor sau suspectați că cineva a înghițit, adresați-vă de urgență medicului. Luați cu dumneavoastră ambalajul pentru al arăta medicului.

Dacă uitați să utilizați Depantol ovule

Dacă ați uitat să administrați medicamentul la timpul necesar, nu vă neliniștiți, administrați medicamentul imediat cum v-ați amintit, apoi utilizați preparatul conform recomandărilor. Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest preparat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la utilizarea Depantol ovule:

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți):

Clorhexidina poate provoca reacții de hipersensibilitate, inclusiv reacții alergice severe și anafilaxie;

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):

Reacții alergice (erupții cutanate, prurit), senzație de arsură;

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Depantol ovule

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se păstra în ambalaj original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalajul primar și secundar după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Depantol ovule

- Substanțele active sunt: dexpantenol și bigluconat de clorhexidină. 1 ovul conține substanțe active: dexpantenol– 100 mg, soluție de bigluconat de clorhexidină 20%– 85,2 mg, în recalcul la bigluconat de chlorhexidină -16 mg.
- Celelalte componente sunt: amestec de macrogol (macrogol 400, macrogol 1500).

Cum arată Depantol ovule și conținutul ambalajului

Ovule sub formă de torpilă de culoare albă sau albă cu nuanță gri sau gălbuie. Se admite conținutul

marmorat și prezența în secțiune a unui ax aerian și a depresiunii în formă de pâlnie.

Câte 5 ovule în ambalaj de contur cu fag din peliculă polivinilclorid laminate cu polietilenă.
Câte 2 sau 4 ambalaje de contur cu fag însoțite de prospect se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia.
603105, Nijnii Novgorod,
str. Salganskaya, 7,
tel.: (831) 278-80-88
fax: (831) 430-72-28

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia
603105, Nijnii Novgorod,
str. Salganskaya, 7

Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2023.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>