

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

LIVAMICOL-BHFZ 7,5 mg /40 mg/g unguent

Chloramphenicolum/Methyluracilum

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

Utilizați 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.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- 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 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să consultați un medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este LIVAMICOL-BHFZ și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați LIVAMICOL-BHFZ
3. Cum să luați LIVAMICOL-BHFZ
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează LIVAMICOL-BHFZ
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este LIVAMICOL-BHFZ și pentru ce se utilizează

Preparat combinat pentru utilizare locală cu acțiune antimicrobiană, regeneratoare și antiinflamatoare. Cloramfenicolul din compoziția preparatului posedă acțiune antimicrobiană, mecanismul său de acțiune constă în tulburarea sintezei proteinelor microorganismelor. Acționează bacteriostatic, este activ față de microorganismele gram-pozitive și gram-negative (stafilococi, streptococi, Pseudomonas aeruginosa și Escherichia coli). Metiluracilul stimulează procesele regenerative celulare, contribuie la cicatrizarea plăgilor și manifestă acțiune antiinflamatoare. Medicamentul este indicat pentru tratamentul rănilor purulente (infectate cu flora microbiană mixtă) în prima fază a procesului plăgii, ulcere trofice, escare, arsuri infectate, furuncule, carbuncule.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați LIVAMICOL-BHFZ

Nu luați LIVAMICOL-BHFZ dacă:

- sunteți alergic (hipersensibilitatea) la substanța activă sau la alte componente a medicamentului;
- aveți psoriazis, eczemă, leziuni fungice ale pielii.

Nu utilizați Livamicol-BHFZ, dacă oricare din situațiile mai sus menționate se aplică în cazul dumneavoastră. Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul înainte de a lua medicamentul.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Livamicol-BHFZ, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Utilizarea medicamentelor antibacteriene pentru uz topic poate conduce la sensibilizarea pielii, ceea ce poate fi însoțită de dezvoltarea reacțiilor de hipersensibilitate la utilizarea ulterioară externă a medicamentului sau sub altă formă farmaceutică cu acțiune sistemică.

La prezența maselor necrotice și purulente acțiunea antibacteriană a preparatului se păstrează.

A se evita contactul preparatului cu mucoasa ochilor.

La administrarea îndelungată (mai mult de o lună) a medicamentului se va efectua controlul tabloului sângelui periferic.

Nu încălcați regulile de administrare a medicamentului.

Copii și adolescenți

Medicamentul este utilizat pentru copii de la 3 ani.

LIVAMICOL-BHFZ împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală și medicamente pe bază de plante. Aceasta este important, deoarece Livamicol-BHFZ poate influența acțiunea unor medicamente. În plus, unele medicamente pot influența acțiunea Livamicol-BHFZ.

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu medicamente care inhibă hematopoieza:

sulfanilamide, citostatice, derivați de pirazolină; cu difenil, barbiturice, etanol.

Utilizarea simultană a medicamentului cu *eritromicină, oleandromicină, nistatina și levorină* crește activitatea antibacteriană a linimentului, iar cu *sărurile de benzilpenicilină* - scade.

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.

Administrarea medicamentului în timpul sarcinii sau alăptării este justificată numai dacă beneficiul scontat pentru mamă depășește riscul potențial pentru făt sau sugar.

Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor

Nu există dovezi ale unui efect asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje; nu au fost efectuate studii relevante.

3. Cum să luați LIVAMICOL-BHFZ

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

Dacă nu se indică altfel, se recomandă:

Livamicol-BHFZ se administrează extern la adulți și copii cu vârsta peste 3 ani.

Înmuiiați tampoanele de tifon sterile cu unguent, care ar trebui să fie folosite pentru a umple rana. Unguentul poate fi administrat în cavitățile purulente prin cateter (tub de drenaj), cu ajutorul seringii. În aceste cazuri unguentul în prealabil se încălzește până la de 35-36 °C.

Pansamentele se efectuează zilnic până la dispariția maselor purulent-necrotice și la inițierea procesului de granulare. În cazul suprafețelor mari de plagă doza unguentului în recalcul la cloramfenicol nu trebuie să depășească 3 g.

Unguentul se aplică din primele zile de leziuni timp de 4 zile. Unguentul hiperosmolar Livamicol-BHFZ nu se recomandă de utilizat timp îndelungat, deoarece poate să cauzeze șoc osmotic în celulele intacte. La a 5-7 zi de tratament se recomandă înlocuirea unguentului cu medicamente care restabilesc integritatea țesutului lezat.

Durata curei de tratament depinde de gravitatea bolii și este determinată de medic.

Utilizarea la copii

Medicamentul este utilizat pentru copii de la 3 ani.

Dacă luați mai mult LIVAMICOL-BHFZ decât trebuie

Cazuri de supradozare nu sunt cunoscute. Cu toate acestea, utilizarea externă prelungită (mai mult de 5-7 zile) duce adesea la sensibilizarea de contact, care este însoțită de dezvoltarea reacțiilor de hipersensibilitate la următoarea aplicare externă a medicamentului sau sub altă formă farmaceutică pentru utilizare sistemică. La utilizarea Livamicol-BHFZ conform recomandărilor de mai sus, supradozajul nu este posibil.

Dacă uitați să luați LIVAMICOL-BHFZ

Dacă ați uitat să luați o doză, luați-o imediat ce v-ați amintit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați LIVAMICOL-BHFZ

Livamicol-BHFZ trebuie administrat numai atunci când este necesar și trebuie întrerupt imediat ce sănătatea dumneavoastră se îmbunătățește. Dacă aveți orice alte întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Livamicol-BHFZ poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Sunt posibile reacții alergice (erupții cutanate), dermatită, senzație de arsură, mâncărime, edem local, hiperemie, angioedem, urticarie; posibilă slăbiciune generală. În astfel de cazuri, utilizarea unguentului trebuie întreruptă.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate 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 LIVAMICOL-BHFZ

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

Nu utilizați acest medicament după data de expirare, care este înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi sub 25°C.

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 LIVAMICOL-BHFZ

1 g unguent conține:

Substanța activă: cloramfenicol (în recalcul la 100% substanța anhidră) – 7,5 mg, 6-metiluracil (în recalcul la 100% substanța anhidră) – 40 mg.

Celelalte componente sunt: polietilenglicol 400, polietilenglicol 1500.

Cum arată LIVAMICOL-BHFZ și conținutului ambalajului

Descrierea medicamentului

Unguent de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, cu consistență omogenă.

Conținutul ambalajului

Câte 30 g în tuburi de aluminiu cu bușe. Câte 1 tub împreună cu prospect pentru consumator se plasează în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Înregistrare și Fabricantul

Deținătorul Certificatului de Înregistrare

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP,
str. Mira, 17, or. Kiev, 03134, Ucraina

Fabricantul

Centrul Științific de Producere "Uzina Chimico-Farmaceutică Borsceagov" SAP,
str. Mira, 17, or. Kiev, 03134, Ucraina

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2023

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