

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

MENOVAZAN 25 mg + 10 mg + 10 mg/g unguent

Mentol
Procaină
Benzocaină

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.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Menovazan și pentru ce se utilizează

Menovazan este un medicament, care conține 3 substanțe active: mentol, benzocaină și procaină. Mentolul irită slab pielea și manifestă acțiune revulsivă moderată, iar procaina și benzocaina posedă efect anestezic local.

Menovazan se utilizează în dureri pe parcursul nervilor (nevralgii), dureri musculare (mialgii), dureri articulare (artralgii), afecțiuni ale pielii, însoțite de mâncărime (dermatoze pruriginoase).

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Menovazan

Nu luați Menovazan

- Dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la alte componente ale medicamentului enumerate la pct. 6.

Atenționări și precauții

Nu se aplică pe tegumentele cu manifestări ale reacțiilor alergice, pe pielea feței, pe pielea lezată.

Utilizarea la copii și adolescenți

A nu se utiliza la copii cu vârsta sub 12 ani.

Menovazan împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Efectul tratamentului poate fi modificat dacă Menovazan este utilizat în același loc cu alte medicamente ce conțin anestezice locale, preparate din grupa sulfanilamidelor antibacteriene (utilizate în infecții bacteriene).

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.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Se recomandă abținere de la conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor, deoarece pot apărea amețeli.

3. Cum să luați Menovazan

Utilizați întotdeauna Menovazan exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Se aplică de 2-3 ori pe zi prin fricționarea porțiunilor dureroase sau afectate ale pielii. Durata curei de tratament depinde de forma și evoluția bolii, dar și de caracterul terapiei concomiente. Doza maximă zilnică constituie 9 g.

Mod de utilizare

Utilizare cutanată.

Dacă luați mai mult Menovazan decât trebuie

Dacă ați utilizat prea mult Menovazan decât vi s-a prescris, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră. La utilizarea îndelungată sunt posibile amețeli, slăbiciune generală, scăderea tensiunii arteriale, reacții alergice.

Dacă uitați să luați Menovazan

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

4. Reacții adverse posibile

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

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile)

Reacții alergice (inclusiv înroșirea pielii, iritația pielii, mâncărime, erupție pe piele, edem, urticarie), inflamația pielii (dermatită de contact).

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 Menovazan

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Menovazan după data de expirare înscrisă pe cutie "Exp:". Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Menovazan

Substanțele active sunt mentolul, novocaina (clorhidrat de procaină), anestezina (benzocaina).

1 g unguent conține mentol racemic 25 mg, novocaină 10 mg și anestezină 10 mg.

Celelalte componente sunt: ulei mineral, parafină albă moale, emulgator T-2, apă purificată.

Cum arată Menovazan

Unguent de culoare albă, cu miros de mentol.

Este disponibil câte 40 g în tub din Al.

Câte 1 tub împreună cu prospectul în cutie.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

"DKP "Fabrica farmaceutică" SRL,
Ucraina, 10014, reg. Jitomir, or. Jitomir,
r-ul Koroliiov, str. Lermontovska, 5

Fabricantul

"DKP "Fabrica farmaceutică" SRL,
Ucraina, 12430, reg. Jitomir, r-ul Jitomir,
s. Stanishivka, str. Koroliiova, 4.

Acest prospect a fost aprobat în

Februarie 2022

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