

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

ZOXITIN 400 mg/g unguent Zinc oxide

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

- 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.
- Dacă după 3-5 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 Zoxitin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Zoxitin
3. Cum să utilizați Zoxitin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Zoxitin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE ZOXITIN ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Zoxitin aparține unui grup de medicamente numite emoliente și protectoare pentru uz topic. Conține substanța activă oxid de zinc care posedă acțiune locală antiinflamatoare, antiseptică, astringentă, adsorbantă.

Zoxitin se utilizează pentru a trata: dermatita de „scutece” (iritația și inflamația pielii sub scutec), intertrigo (dermatoză microbiană), miliarie (erupție cutanată cauzată de caldură), plăgi superficiale, combustii (arsuri), dermatite, afecțiuni ulcerose ale pielii, escare (leziuni ulcerative la nivelul pielii și părților moi subcutanate datorită imobilizării prelungite a pacientului), eczeme (afecțiuni ale pielii cauzate de sensibilitatea organismului față de anumite substanțe) în perioada de acutizare, herpes simplex, streptodermie (afecțiune a pielii produsă de streptococci), ulcere trofice (răni, ulcere pe membrele inferioare).

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI ZOXITIN

Nu utilizați ZOXITIN

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la oxid de zinc sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6)
- dacă aveți afecțiuni inflamatorii purulente acute ale pielii și țesuturilor adiacente.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Zoxitin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Unguent se aplică extern! A se evita contactul cu mucoasa ochilor.

Zoxitin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Pînă în prezent la administrarea topică a unguentului, interacțiunea cu alte medicamente nu a fost semnalată.

Sarcina și alăptarea

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

Se admite administrarea preparatului în timpul sarcinii și perioadei de lactație.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Preparatul nu influențează negativ asupra capacității de a conduce vehicule sau de a manevra utilaje.

Zoxitin conține:

- lanolină anhidră care poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact);
- metilparahidroxibenzoat (E218) care poate provoca reacții alergice (chiar întârziate);
- butilhidroxianisol (E320) care poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact) sau iritația ochilor sau a mucoaselor.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI ZOXITIN

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

Mod de utilizare:

Extern.

Zona afectată se spală și se usucă. Unguentul se aplică în strat subțire pe suprafețele afectate de 4-6 ori pe zi. Cura de tratament - pînă la 1 lună. Cantitatea de unguent aplicat depinde de extinderea zonei afectate. În tratamentul combustiiilor și plăgilor – se aplică pansament cu unguent. Pentru profilaxia intertrigourilor unguentul se aplică pe suprafețele supuse contactului îndelungat cu lenjeria umedă.

Dacă utilizați mai mult Zoxitin decît trebuie

Cazuri de supradozaj n-au fost semnalate.

În cazul în care v-ați administrat o doză mai mare decît cea recomandată, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Zoxitin

Dacă ați uitat să luați o doză, nu sunteți în pericol deosebit. Aplicați unguentul imediat ce vă amintiți, apoi reveniți la programul normal de aplicare.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Zoxitin

Nu întrerupeți tratamentul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de întreruperea tratamentului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, 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.

1) Pe durata tratamentului pot apărea reacții adverse:

Foarte rare (pot afecta pînă la 1 din 10000 persoane) - reacții de hipersensibilitate la componentele preparatului manifestate prin erupții cutanate, mîncărimi, eritem.

În cazul apariției unor astfel de reacții adverse severe opriți utilizarea de Zoxitin și adresați-vă IMEDIAT medicului dumneavoastră.

2) Alte reacții adverse care pot să apară:

Foarte rare (pot afecta pînă la 1 din 10000 persoane): - la administrare îndelungată - iritația pielii.

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.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md.

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ ZOXITIN

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemîna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A nu se congela.

Nu utilizați Zoxitin după data de expirare indicată pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un 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 ZOXITIN

- Substanța activă este oxid de zinc. 1 g unguent conține 400 mg oxid de zinc.

- Celelalte componente sunt: ulei de ficat de batog, lanolină anhidră, parafină albă moale, talc, ulei de lămîie, metilparahidroxibenzoat (E218), butilhidroxianisol (E320), apă purificată.

Cum arată ZOXITIN și conținutul ambalajului

Medicamentul se prezintă sub formă de unguent omogen cu aspect granulos slab pronunțat, de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, cu miros caracteristic.

Zoxitin este disponibil în cutie cu un tub din aluminiu a cîte 40 g unguent însoțit de prospect pentru utilizator.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

FARMAPRIM SRL, Republica Moldova
str. Crinilor, 5, s. Porumbeni, r-ul Criuleni, MD-4829
telefon (+373 22) 28-18-45
fax (+373 22) 28-18-46
e-mail: farmnadzor@farmaprim.md

Fabricantul

FARMAPRIM, Republica Moldova
str. Crinilor, 5, s. Porumbeni, r-ul Criuleni, MD-4829

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2016

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