

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

IHTIOL 200 mg/g unguent

Ihtiol

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.
- 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 pe parcursul tratamentului nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. CE ESTE IHTIOL UNGUENT ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Ihtiol unguent este un medicament pentru administrare cutanată cu proprietăți antiseptice, antiinflamatoare și anestezice. Efectele farmacologice ale preparatului sunt determinate de acțiunea substanțelor biologice active din compoziția sa. Aceste substanțe biologice active sunt obținute în rezultatul distilării uscate a șistului bituminos. Ihtiol unguent se utilizează în tratamentul complex al următoarelor afecțiuni: erizipel, eczemă, piodermite, furunculoză.

La administrarea externă unguentul cu ihtiol practic nu se absoarbe în circuitul sistemic și nu manifestă acțiune resorbtivă.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI IHTIOL UNGUENT

Nu utilizați ihtiol unguent:

- dacă sunteți alergic la ihtiol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

În cazul apariției unor iritații severe ale pielii sau altor reacții neobișnuite, încetați utilizarea medicamentului.

Atenționări și precauții

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

Evitați contactul medicamentului cu mucoase. După aplicarea unguentului spălați minuțios mâinile, pentru a evita nimerirea medicamentului în ochi, nas, gură.

Nu utilizați medicamentul în tratamentul plagilor profunde infectate, arsurilor de gradul II și III.

În lipsa unui efect terapeutic contactați medicul dumneavoastră pentru a schimba medicația.

Copii și adolescenți

Experiența de administrare la copii lipsește.

Ihtiol unguent 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.

Dimetil sulfoxidul, alcoolul etilic și glicerina, atunci când sunt aplicate simultan cu Ihtiol unguen, sporesc absorbția sistemică a ihtiolului și măresc adâncimea pătrunderii ihtiolului în țesuturile moi.

Atunci când se aplică simultan cu alte preparate de uz extern care conțin săruri de iod, alcaloizi, săruri de metale grele, se pot forma noi compuși cu efect imprevizibil. Prin urmare, nu utilizați Ihtiol unguent simultan cu alte preparate pentru uz extern.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Nu sunt date privind utilizarea Ihtiolului unguent în timpul sarcinii sau alăptării. Utilizarea medicamentului se permite numai după evaluarea raportului beneficiu / risc. În timpul alăptării nu se recomandă aplicarea ihtiolului pe glande mamare sau mameloane.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Influența asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje nu a fost descrisă.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI IHTIOL UNGUENT

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.

Aplicați Ihtiol unguent pe suprafețele afectate prin fricționare de 1-2 ori pe zi. La necesitate puteți aplica pansament ocluziv. Durata tratamentului este determinată de caracterul afecțiunilor.

Grupe speciale de pacienți

Nu există date privind necesitatea ajustării dozei la pacienții cu vârsta peste 65 de ani, la pacienții cu insuficiență renală și hepatică.

Copii și adolescenți

Acest medicament nu trebuie utilizat la copii cu vârsta până la 12 ani

Dacă utilizați mai mult Ihtiol unguent decât trebuie

La respectarea recomandărilor privind regimul de dozare supradozajul este imposibil. Este posibilă iritația tegumentelor. În acest caz înlăturați unguentul de pe suprafața iritată a pielii. Dacă accidental ați înghițit unguentul cu ihtiol sau suspectați că cineva l-a înghițit, contactați imediat medicul dumneavoastră sau cea mai apropiată instituție medicală. Luați ambalajul cu dumneavoastră pentru a arăta ce medicament ați utilizat.

Dacă uitați să utilizați Ihtiol unguent

Dacă uitați să aplicați unguentul la momentul recomandat, aplicați-l imediat ce vă reamintiți, apoi continuați conform schemei de aplicare recomandate.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Ihtiol unguent

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a întrerupe tratamentul. Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Ihtiol unguent poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Sunt posibile reacții alergice, poate apărea iritarea pielii, în special la începutul tratamentului și la utilizare îndelungată. În cazul apariției unor iritații severe ale pielii sau altor reacții neobișnuite, încetați utilizarea medicamentului.

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

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ IHTIOL UNGUENT

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați Ihtiol unguent după data de expirare înscrisă pe ambalaj (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 eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Ihtiol unguent

Substanța activă este ihtiol. 1 tub a 25 g unguent conține ihtiol 5g.

Celelalte componente sunt:emulgator T-2, parafină albă moale.

Cum arată Ihtiol unguent și conținutul ambalajului

Medicamentul se prezintă sub formă de unguent de culoare brun-întunecată, cu miros de ihtiol, cu consistență omogenă.

Ihtiol unguent este disponibil în cutii cu un tub din aluminiu a câte 25 g unguent însoțit de prospect.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

«Uzina de preparate medicinale din Borisov» Societate pe acțiuni deschisă,
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64.

tel/fax: + 375 (177) 73 56 12, 73 11 56.

Fabricantul

«Uzina de preparate medicinale din Borisov» Societate pe acțiuni deschisă,
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev, 64.

Acest prospect a fost aprobat în Martie 2022

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