

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Lioton 1000
1000 UI/g gel
Heparini natrium

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

- Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați **Lioton 1000 100000 UI/100 g gel** cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.
- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau sfaturi.
- Trebuie să vă prezentați la medic dacă simptomele dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după 7 zile.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului (vezi pct. 4).

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Lioton gel și pentru ce se utilizează

Substanța activă din Lioton este heparină (ca heparină sodică). Lioton este disponibil sub formă de gel pentru a fi aplicat pe piele. Atunci când sunt aplicate pe zonele afectate, heparina previne dezvoltarea de cheaguri de sânge în venele superficiale, îmbunătățește microcirculația locală și reduce edemul.

Lioton gel este utilizat pentru:

- tratarea simptomelor afecțiunii venelor superficiale (de exemplu cele caracteristice venelor varicoase și a complicațiilor acestora, formarea cheagurilor de sânge în venele afectate, cu sau fără inflamația peretelui venos și ulcerațiilor care se formează pe piele în zona venelor varicoase);
- tratarea afecțiunilor pereților venelor datorate inflamației, în urma intervențiilor chirurgicale;
- ameliorarea simptomelor care apar după o intervenție chirurgicală a venelor (de exemplu vânătăi și umflături);
- ameliorarea umflăturilor și echimozelor articulare și musculare cauzate de traume și entorse.

Lioton gel poate fi utilizat singur când este indicat în tratament local sau în combinație cu un tratament sistemic (care afectează întregul corp).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Lioton gel **Nu utilizați Lioton gel:**

- dacă sunteți alergic la heparină sodică sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului (vezi pct. 6).

Atenționări și precauții

- dacă aveți o tendință crescută de sângerare; în acest caz tratamentul cu Lioton gel trebuie urmărit cu atenție de medicul dumneavoastră;
- dacă prezentați semne și simptome de alergii la utilizarea Lioton gel; în acest caz se întrerupe imediat tratamentul cu Lioton gel;
- dacă aveți răni deschise, care sângerează sau care sunt infectate pe suprafețele care necesită tratament – Lioton gel nu trebuie utilizat pe aceste zone.

Lioton gel, de asemenea, nu trebuie utilizat pe mucoase (de exemplu, organele genitale, mucoasa bucală). (vezi, "**Nu utilizați Lioton gel**").

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

Copii și adolescenți

Lioton gel nu este recomandat pentru utilizarea la copii și adolescenți deoarece siguranța și eficacitatea nu au fost stabilite la acest grup de vârstă.

Lioton gel împreună cu alte medicamente

Aveți grijă deosebită dacă utilizați anticoagulante (cum sunt medicamentele pentru prevenirea cheagurilor de sânge). În aceste cazuri, utilizarea heparinei poate mări timpul de protrombină.

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

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu există date disponibile referitoare la utilizarea Lioton gel în timpul sarcinii și alăptării.

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

Lioton gel nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Lioton gel conține metil-p-hidroxi-benzoat și propil-p-hidroxi-benzoat, care pot provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să utilizați Lioton gel

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

Doze și mod de administrare

Lioton gel este destinat utilizării pe pielea intactă. Aplicați gelul (se aplică din tub o fișie lungă de 3-10 cm) o dată până la de trei ori pe zi pe suprafața afectată masând ușor.

Trebuie să contactați medicul dacă simptomele se agravează sau nu apar ameliorări după 7 zile de tratament.

Dacă utilizați mai mult Lioton gel decât trebuie

Nu s-au raportat cazuri de supradozaj cu Lioton gel.

Dacă uitați să utilizați Lioton gel

Folosiți-l imediat ce vă amintiți. 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 medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Foarte rar pot să apară la locul de aplicare reacții alergice la heparină (foarte rar înseamnă mai puțin de 1 din 10000 de pacienți tratați).

În cazuri individuale (cu frecvență necunoscută: nu poate fi estimată din datele existente), au apărut reacții de hipersensibilitate cum sunt înroșirea pielii și mâncărime. Aceste reacții dispar de obicei, rapid la întreruperea utilizării medicamentului.

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

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

5. Cum se păstrează Lioton gel

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie 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 Lioton gel

Substanța activă este heparina sodică. 100 g gel conține heparină sodică 100000 UI.
Celelalte componente sunt: etanol, carbomer, metil-p-hidroxibenzoat, propilhidroxibenzoat, ulei de nerol (ulei de flori de portocal amar), ulei de lavandă, trietanolamină, apă purificată.

Cum arată Lioton gel și conținutul ambalajului

Lioton gel are o consistență mucilaginoasă, incoloră sau ușor gălbuie, aproape transparentă, cu miros aromatic.

Medicamentul este disponibil în tuburi de 20 g, 30 g, 50 g și 100 g de gel.

Nu toate mărimile de ambalaj pot fi comercializate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**Deținătorul certificatului de înregistrare**

A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L. (Menarini Group),
Via Sette Santi 3, Florence, Italia

Fabricantul

A. MENARINI MANUFACTURING LOGISTICS
AND SERVICES S.r.l.,
Via Sette Santi 3, Florence,
Italia

Acest prospect a fost aprobat în octombrie 2016.

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