

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Sintomicin 100 mg/g liniment

Chloramphenicolium (D, L)

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

Utilizați întodeauna 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 sfaturi.
- 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 nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. CE ESTE SINTOMICIN LINIMENT ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Sintomicin liniment conține substanța activă cloramfenicol, antibiotic, care inhibă dezvoltarea agenților patogeni în plăgile infecțioase și în diverse procese inflamatorii. Linimentul curăță și tratează rănilor provocate de arsuri și ulcere trofice, accelerează refacerea integrității pielii.

Sintomicin liniment poate fi utilizat pentru tratamentul ranilor curate (fara puroi si tesut necrotic), ulcere trofice nevindecabile, arsuri superficiale.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI SINTOMICIN LINIMENT

Nu luați Sintomicin liniment dacă aveți

- alergii (hipersensibilitate înaltă) la cloramfenicol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct.6);
- o boală a sângelui;
- porfirie acută intermitentă (boală genetică);
- deficitul glucozo-6-fosfatdehidrogenazei;
- boli severe ale ficatului sau rinichilor;
- afecțiuni ale pielii (afecțiuni micotice, psoriazis, eczemă);
- sarcină sau alăptați;
- dacă rana are următoarele caracteristici: puroi abundanți, țesutul inflamator pronunțat, durere, sunt prezente masele necrotice;
- medicamentul nu trebuie utilizat la nou-născuți (până la 4 săptămâni).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Sintomicin liniment adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. În cazul unor simptome necunoscute sau noi, Dumneavoastră trebuie să vă adresați la medic.

Preparatul se va utiliza la copiii mici cu precauție.

Anunțați medicul dacă ați utilizat preparate medicamentoase, care se folosesc în boli oncologice

(chimioterapie) sau ați avut radioterapie, trebuie de utilizat Sintomicin liniment cu precauție. În timpul tratamentului se va monitoriza analiza sângelui.

Sintomicin liniment împreună cu alte medicamente

Anunțați medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă administrați sau de curând ați administrat alte medicamente.

Acest preparat poate modifica acțiunea altor preparate antibacteriene (de exemplu, eritromicina, clindamicina, lincomicina, penicilina, cefalosporine).

Sintomicin liniment împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu se vor folosi băuturi alcoolice, dacă aplicați Sintomicin liniment pe suprafețe mari ale pielii, deoarece aceasta poate provoca înroșirea pielii, bătăi rapide ale inimii, greață, vărsături, tuse, convulsii (reacția disulfiram-like).

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Administrarea preparatului este contraindicată în perioada sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilajele.

3. CUM SĂ LUAȚI SINTOMICIN LINIMENT

Luați întotdeauna Sintomicin liniment exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Preparatul se administrează cutanat. După prelucrarea chirurgicală a plăgilor și combustiiilor linimentul se aplică nemijlocit pe suprafața plăgii, după care se aplică pansament steril sau linimentul se aplică pe materialul de pansament, apoi pe plagă. Se îmbibă cu preparat tamponare sterile, care se aplică lejer în plăgile purulente, după prelucrarea lor chirurgicală, iar meșele de tifon cu liniment se introduc în canalul fistulelor.

În tratamentul plăgilor și combustiiilor linimentul se aplică o dată la 1-3 zile.

Dacă utilizați mai mult Sintomicin liniment decât trebuie

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

Dacă accidental dumneavoastră sau copilul dumneavoastră ați înghițit acest preparat, adresați-vă medicului sau le cel mai apropiat spital. Dacă aveți posibilitatea luați ambalajul preparatului cu dumneavoastră.

Dacă aveți întrebări suplimentare adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

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

La utilizare Sintomicin liniment pot apărea următoarele reacții adverse:

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți): micșorarea numărului de celule albe și roșii din sânge (reticulocitopenie, leucopenie, granulocitopenie, trombocitopenie, eritropenie, anemie

aplastică, agranulocitoză).

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile): reacții alergice (erupții cutanate, edem angioneurotic, de exemplu edemul feței, buzelor, pleoapelor).

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

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ SINTOMICIN LINIMENT

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

Nu utilizați acest medicament 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 aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Sintomicina liniment:

Substanța activă este cloramfenicolul. 1 g liniment conține substanța activă: cloramfenicol [D, L] (sintomicin) – 100 mg;

Celelalte componente sunt: ulei de ricin, emulgator №1, acid sorbinic, etanol, carmeloză de sodiu, apă purificată.

Cum arată Sintomicin liniment și conținutul ambalajului

Liniment de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, cu miros caracteristic slab.

Liniment 10%, câte 25 g în tuburi de aluminiu. Câte 1 tub cu prospectul plasate într-o cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
603950, or. Nijnii Novgorod, str. Salganskaya, 7
Tel.: (831) 278-80-88
Fax: (831) 430-72-28
E-mail: med@stada.ru

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia
603950, or. Nijnii Novgorod, str. Salganskaya, 7

Acest prospect a fost aprobat în ianuarie 2018

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