

ICHTHYOL 50%
маз

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

*Моля, прочетете тази листовка внимателно преди да започнете лечение.
Тя съдържа кратка информация относно вашето лекарство. Ако не
разбираете нещо или имате допълнителни въпроси, моля попитайте
лекуващия си лекар.*

*Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
Това лекарство е предписано лично на вас и не трябва да го давате на други.
То може да им навреди, дори и ако симптомите им са същите като
вашите.*

ICHTHYOL 50% ИХТИОЛ 50% Маз

КАКВО СЪДЪРЖА ИХТИОЛ?

1 g маз съдържа Ichthammol 500 mg

Помощни съставки: Безводен ланолин, Бял вазелин.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Софарма АД, България

1220 София, ул. "Илиенско шосе" N 16

ПРОИЗВОДИТЕЛ

Софарма АД, България

1220 София, ул. "Илиенско шосе" N 16



КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ИХТИОЛ?

Ихтиол под формата на маз е дерматологичен антисептичен продукт.

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ИХТИОЛ?

Ихтиол е показан при лечение на повърхностни и по-дълбоки локални възпалителни заболявания на кожата:

- Фурункули (цирей - ограничено гноично възпаление на кожата, обхващащо една космена торбичка и потна жлеза)
- Карбункули (гноично възпаление на кожата и подкожието, обхващащо няколко космени торбички и мастни жлези)
- Панарициуми (остро гноично възпаление на пръст на ръката или на крака)
- Абсцеси (кухина, изпълнена с гной)

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ИХТИОЛ ?

- Не трябва да използвате Ихтиол, ако сте свръхчувствителни към Ихтамол или към някоя от помощните съставки на лекарствения продукт;
- при инфектирани изгаряния и екземи;
- при възпалителни процеси с обилна секреция.

Ако нещо не Ви е ясно, попитайте лекуващия си лекар.

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С ИХТИОЛ

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате някакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни или ако взимате други лекарства.



Бременност и кърмене

Няма данни за неблагоприятното действие на Ихтиол при бременни и кърмещи жени.

Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за неблагоприятното действие на Ихтиол върху способността за шофиране и работа с машини.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОЖЕ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ИХТИОЛ?

Моля, уведомете лекуващия си лекар за всички лекарства, които взимате в момента или сте взимали доскоро, независимо дали са ви предписани от лекар или сте ги купили без рецепт.

Това е важно, защото Ихтиол може да промени активността на някои лекарства или някои лекарства може да променят ефектите на Ихтиол.

Ихтиолът е несъвместим с разтвори съдържащи: алкалоиди, гликозиди, йодни соли, разтвори на амоняк и соли на тежки метали.

ДОЗИРОВКА И МЕТОД НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар.

Дозира се външно като предварително почищената засегната зона се намазва добре 1 – 2 пъти дневно, покрива се с марля и се превързва. Унгвентът се прилага до затихване на възпалителния процес, болката и изчистване на раните.

Ако имате чувството, че ефектът на лекарството е много силен или твърде слаб, моля консултирайте се с лекуващия си лекар.



Ако използвате по-дълго време Ихтиол, отколкото трябва!

Досега няма данни за предозиране с продукта при локално приложение.

НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ

Както всички лекарства, Ихтиол може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.

Ихтиолът се понася добре независимо дали се прилага за къс или дълъг период от време. В по-високи концентрации Ихтиолът проявява дразнещо действие върху кожата.

Ако получите нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, моля, информирайте лекуващия си лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25°C.

Съхранявайте Ихтиол в оригиналната опаковка, на сухо и защитено от светлина място.

Съхранявайте Ихтиол на сигурно място, където децата не могат да го видят или да го стигнат.

Лекарственият продукт не трябва да се използва след датата на изтичането на срока на годност, отбелязана върху опаковката.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

Без лекарско предписание!



ОПАКОВКА

По 18 g от продукта се дозират в алуминиеви туби, които се поставят в единични картонени кутии заедно с листовка за пациента. Преди първото използване алуминиевото фолио на отвора се пробива.

Последна редакция на текста - 10.05.2004.

