



SOLCOSERYL®/СОЛКОСЕРИЛ

Листовка за пациента

Листовка за пациента

SOLCOSERYL®/СОЛКОСЕРИЛ 10 % гел

СЪСТАВ

SOLCOSERYL® 10% гел

Активно вещество

1 g гел съдържа 100 mg Solcoseryl 120 concentrate (4,15 mg protein-free haemodialysate of blood from veal calves, chemically and biologically standardised, като сухо вещество).

Помощни вещества

Метил парахидроксибензоат (E218), пропил парахидроксибензоат (E216), натриева карбоксисиметилцелулоза, пропилен гликол, калциев лактат, вода за инжекции.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

1 туба с 20 g гел, в картонена кутия.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

АЛКАЛОИД АД - Скопие
Бул. Александър Македонски 12
1000 Скопие, Република Македония
Македония

ПРОИЗВОДИТЕЛ

АЛКАЛОИД АД - Скопие
Бул. Александър Македонски 12
1000 Скопие, Република

по лиценз:
ICN Pharmaceuticals Switzerland
Ltd., Birsfelden, Switzerland.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Солкосерил е активатор на клетъчното дишане, който увеличава консумацията на кислород в тъканите с повече от 200%, подобрява метаболизма, подпомага тъканната регенерация, предотвратява или намалява вторичните дегенерационни и патохистологични промени в обратимо увредени клетъчни системи, подобрява синтеза на колаген и стимулира клетъчната миграция и пролиферация.

май, 2005
ЦВ



SOLCOSERYL®/СОЛКОСЕРИЛ

Листовка за пациента

ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

- Рани
- Варикозни язви
- Първа и втора степен на изгаряне
- Декубитални язви, язви при рентгеново облъчване
- Кожни трансплантации

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ ЗАПОЧВАНЕ НА УПОТРЕБАТА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Противопоказания

Свръхчувствителност към активните или някое от помощните в-ва.

Специални предпазни мерки при употреба

При употреба в съответствие с инструкцията не се налагат специални предпазни мерки.

Лекарствени и други форми на взаимодействия

Не се съобщава за взаимодействия с други медикаменти.

Специални предупреждения

Няма противопоказания за употребата на Солкосерил- гел в периода на лактацията.

ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

Дозировка и начин на приложение

Солкосерил-гел се използва за първично третиране на всякакъв вид улцерации и тежки изгаряния. Нанася се два пъти дневно върху раната.

Когато се появят грануляции, се преминава към нанасяне на солкосерил- маз два пъти дневно до постигане на пълна епителизация.

По-леки форми на трофични изменения могат да се третират локално, докато за лечение на трофични увреждания на кожата и меките тъкани е необходимо комбинирано локално и парентерално приложение на солкосерил. В случай на гнойни улцерации се препоръчват влажни компреси (с борна киселина, разтвор на Дакин и т.н.) преди започване на лечението. Ако е необходимо може да се предприше антибиотична терапия, въпреки че, добавянето на антибиотици към солкосерил гел или маз не се препоръчва.

Предозиране

Не е съобщавано за последствия от предозиране на Солкосерил- гел.

Ако е пропуснат един прием

Пропуснатото намазване не води до проблеми.



SOLCOSERYL®/СОЛКОСЕРИЛ

Листовка за пациента

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Много рядко могат да възникнат алергични реакции. В такъв случай терапията трябва да се прекрати.

Може да възникне краткотрайно смъдене след апликацията на солкосерил-гел, но терапията не би трябвало да прекъсва заради това. Пациентът трябва да бъде предупреден за такова явление. Увеличената секреция в засегнатите области налага само честа подмяна на превръзките и предпазване на околната кожа от мацерации. Препоръчва се околната кожа да се предпазва с цинкова паста.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява под 30°C.

ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЕСТО, НЕДОСТЪПНО ЗА ДЕЦА!

СРОК НА ГОДНОСТ

Пет (5) години.

Да не се използва след изтичане на срока на годност, означен върху опаковката.

Без лекарско предписание.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

май, 2005

