

SOPHARMA

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Моля прочетете внимателно тази листовка. Тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекуващ лекар.

UNIVERTAN®

УНИВЕРТАН®

Лекарствени вещества: Sulfathiazole, Chloramphenicol, Nystatin, Sulphur, Borax

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ФАРМАКО-ТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА

Универтан под формата на маз е комбиниран дерматологичен лекарствен продукт.

ПОКАЗАНИЯ

В кои случаи може да се прилага продукта?

При стрептококови и стафилококови кожни инфекции: интертриго, еризипел, панарициуми, абсцеси, инфектирани рани, изгаряния.

При вторично инфектирани дерматози: екземи, дерматити, невродерматит.

При кандидамикози (гъбични инфекции на кожата).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

В кои случаи не трябва да се прилага?

Не се прилага при свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Трябва да се избягва прилагането му върху обширни участъци от кожата и под оклузивна превръзка поради риск от резорбция. Лекарственият продукт трябва да се прилага за кратко време върху лицето и да не се прилага върху лигавици.

По време на лечението с продукта не трябва да се правят слънчеви бани, да не се стои на слънце и да не се подлагат болните на облъчване с кварцова лампа и с рентгенови лъчи.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Досега не са наблюдавани клинично значими лекарствени взаимодействия при локалното му приложение. Въпреки това не се препоръчва употребата на продукта с други лекарства за локално приложение едновременно.

СПЕЦИАЛНИ УКАЗАНИЯ

Няма данни за увреждащ ефект върху плода и за екскрецията му с кърмата при локално приложение на продукта. Може да се употребява по време на бременност и кърмене.

Няма данни за нарушаване на способността за шофиране и работа с машини, изискващи повишено внимание при употребата на продукта.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Продуктът се нанася върху кожата 1-2 пъти дневно на засегнатото място в продължение на 3-5 дни, като при необходимост лечението може да продължи още няколко дни.

Продукта трябва да се прилага за кратко време, да се избягва прилагането му върху обширни участъци, върху големи ерозирани участъци, както и да се използва при деца.

Не трябва да се прилага продължително време.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

В отделни случаи може да се наблюдават прояви на свръхчувствителност, фотосенсибилизация. Локалното лечение на големи площи със сулфонамиди върху кожата може да доведе до сенсibiliзиране с алергични реакции.

При неспазване указанията за локалното прилагане на продукта е възможно в редки случаи да се развие аплазия на костния мозък.

За всички нежелани лекарствени реакции, включително и неописани в листовката, пациентът трябва незабавно да съобщи на своя лекуващ лекар.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Досега няма данни на предозирание с продукта при локалното му приложение.

ИНСТРУКЦИИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

В оригинална опаковка на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° С.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

Две години от датата на производство.

Да не се употребява след изтичане срока на годност!

СЪСТАВ

Съдържание в mg за 1 g маз:

Лекарствени вещества:

Sulfathiazole 130,0

Chloramphenicol 16,0

Nystatin 2,6

Sulphur 13,0

Вогар 13,0

Помощни вещества: Захароза, вазелин бял.

ДАНИИ ЗА ОПАКОВКАТА

По 18 g от продукта се дозират в алуминиеви туби, които се поставят в единични картонени кутии заедно с листовка за пациента.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

По лекарско предписание.

ПРОИЗВОДИТЕЛ И ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

СОФАРМА АД, България

София, ул. "Илиенско шосе" N 16

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

16.12.2002 г.