

Б. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Дефламо[®] 350 IU/400 IU/g маз
 Deflamol[®] 350 IU/400 IU/g ointment
 ретинол палмитат/ергокалциферол

20090502
BG/HA/MA-40135/

10-01-2018

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Дефламо[®] и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Дефламо[®]
3. Как да използвате Дефламо[®]
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Дефламо[®]
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Дефламо[®] и за какво се използва

Дефламо[®] маз е комбиниран лекарствен продукт с изразено епителотонично действие. При прилагане върху кожата оказва омекотяващо, стимулиращо и регенеративно действие върху епителните клетки на кожата.

Прилага се като предпазващо и омекотяващо средство при суха и раздразнена кожа (вкл. при дренажи, илеостома или колостомия, дерматити и обрив от пелени), повърхностни кожни увреждания от слънчеви, термични и химични въздействия, повърхностни рани и язви (охлузване, напукване, протриване).

Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Дефламо[®]**Не използвайте Дефламо[®]**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активните вещества, към фъстъци и соя или към някое от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

- Не нанасяйте Дефламо[®] в очите, както и върху дълбоки, секретирани и инфектирани рани, лигавици и големи кожни участъци.

Деца и юноши

Дефламо[®] може да се използва при деца.

Други лекарства и Дефламо[®]

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства.

Не са известни неблагоприятни лекарствени и други взаимодействия.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

ДефламоЛ маз може да се използва по време на бременност и в периода на кърмене.

Шофиране и работа с машини

ДефламоЛ маз е лекарствен продукт за прилагане върху кожата. Не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

Важна информация относно някои от съставките на ДефламоЛ

В състава на продукта като помощни вещества се съдържа т метил- и пропил парахидроксibenзоати, които могат да предизвикат възпаление на кожата и обриви. Съдържа също ланолин, перувиански балсам и макрогол, които могат да предизвикат локално кожно дразнене.

3. Как да използвате ДефламоЛ

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

ДефламоЛ маз се нанася на тънък слой върху увредените кожни повърхности 1-2 пъти дневно. При липса на подобрение до 7 дни лечението трябва да се преоцени след консултация с лекар.

Ако сте приложили повече от необходимата доза ДефламоЛ

При прилагане върху кожата на продукта няма данни за предозиране.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, ДефламоЛ маз може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

В редки случаи е възможно да се наблюдава сърбеж, парене или обриви на мястото на приложение при пациенти с повишена чувствителност.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35 928903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате ДефламоЛ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.



Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина, при температура под 25°C.

Срок на годност след отваряне на тубата: 6 месеца.

Не използвайте ДефламоЛ след срока на годност, отбелязан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Допълнителна информация

Какво съдържа ДефламоЛ

- 1 g маз съдържа активни вещества: ретинол палмитат (*retinol palmitate*) 0,35 mg (съответно 350 IU); ергокалциферол (*ergocalciferol*) 0,01 mg (съответно 400 IU).

- Другите съставки са: рибено масло от черен дроб на треска; перувиански балсам; течен парафин; твърд парафин; бял мек парафин; ланолин; полисорбат 80; полисорбат 60; сорбитанов олеат; макрогол 4000; метил парахидроксибензоат (E218); пропил парахидроксибензоат (E216); етилгалат; пречистена вода.

Как изглежда ДефламоЛ и какво съдържа опаковката

Жълтокафява хомогенна маз със специфичен мирис на перувиански балсам.

По 18 g маз в мембранни алуминиеви туби с капачки от полипропилен, по 1 туба в картонена кутия, заедно с листовка.

По 40 g маз в мембранни алуминиеви туби с капачки от полипропилен, по 1 туба в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Дата на последно преразглеждане на листовката: септември 2017

