

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Zoxitin 400 mg/g unguent

Oxid de zinc

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

Utilizați întotdeauna 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 recomandări.
- 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 după 3–5 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Zoxitin și pentru ce se utilizează

Zoxitin aparține unui grup de medicamente numite emoliente și protectoare pentru uz topic. Conține substanța activă oxid de zinc care posedă acțiune locală antiinflamatoare, antiseptică, astringentă, adsorbantă.

Zoxitin se utilizează pentru a trata: dermatita de „scutece” (iritația și inflamația pielii sub scutece), intertrigo (dermatoză microbială), miliarie (erupție cutanată cauzată de caldura), plăgi superficiale, combustii (arsuri), dermatite, afecțiuni ulcerose ale pielii, escare (leziuni ulcerative la nivelul pielii și părților moi subcutanate datorită imobilizării prelungite a pacientului), eczeme (afecțiuni ale pielii cauzate de sensibilitatea organismului față de anumite substanțe) în perioada de acutizare, herpes simplex, streptodermie (afecțiune a pielii produsă de streptococci), ulcere trofice (răni, ulcere pe membrele inferioare).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Zoxitin

Nu utilizați Zoxitin:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la oxid de zinc sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă aveți afecțiuni inflamatorii purulente acute ale pielii și țesuturilor adiacente.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Zoxitin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Unguentul se aplică extern!

Evitați contactul unguentului cu ochii.

Zoxitin împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Până în prezent la administrarea topică a unguentului, interacțiuni cu alte medicamente nu au fost semnalate.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Se admite utilizarea preparatului în timpul sarcinii și perioadei de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Medicamentul nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Zoxitin unguent conține lanolină anhidră, metilparahidroxibenzoat (E218), butilhidroxianisol (E320)

Lanolina anhidră din compoziția medicamentului poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact), metilparahidroxibenzoat (E218) poate provoca reacții alergice (chiar întârziate), iar butilhidroxianisol (E320) – reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact) sau iritația ochilor sau a mucoaselor.

3. Cum să utilizați Zoxitin

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Mod de administrare

Extern.

Înainte de aplicare spălați și uscați zona afectată. Aplicați unguentul în strat subțire pe suprafețele afectate de 4–6 ori pe zi. Durata tratamentului este determinată de medic în funcție de caracterul și evoluția bolii. Cantitatea de unguent aplicat depinde de mărimea zonei afectate.

În cazul arsurilor și plăgilor – aplicați un pansament cu unguent.

Pentru profilaxia intertrigoanelor unguentul se aplică pe suprafețele supuse contactului îndelungat cu lenjeria umedă.

Dacă utilizați mai mult Zoxitin decât trebuie

Cazuri de supradozaj nu au fost semnalate.

În cazul în care v-ați administrat o doză mai mare decât cea recomandată, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Zoxitin

Dacă ați uitat să utilizați o doză, aplicați alta, imediat ce v-ați amintit, apoi reveniți la programul normal de aplicare.

Nu aplicați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Zoxitin

Nu întrerupeți tratamentul fără să discutați în prealabil cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10 000 persoane)

- reacții alergice cutanate de contact manifestate prin erupții cutanate, mâncărime, eritem; la administrare îndelungată - iritația pielii.

În cazul apariției unor astfel de reacții adresați-vă medicului dumneavoastră.

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.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

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

5. Cum se păstrează Zoxitin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Zoxitin 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 Zoxitin

- Substanța activă este oxid de zinc. 1 g unguent conține 400 mg oxid de zinc.
- Celelalte componente sunt: ulei de ficat de batog, lanolină anhidră, parafină albă moale, talc, ulei de lămâie, metilparahidroxibenzoat (E218), butilhidroxianisol (E320), apă purificată.

Cum arată Zoxitin și conținutul ambalajului

Unguent omogen cu aspect granulos slab pronunțat, de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie, cu miros caracteristic.

Zoxitin este disponibil în cutie cu un tub din aluminiu a câte 40 g unguent însoțit de prospect.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

FARMAPRIM SRL, Republica Moldova
str. Crinilor, 5, s. Porumbeni, r-ul Criuleni, MD-4829
telefon (+373 22) 28-18-45
fax (+373 22) 28-18-46
e-mail: safety@farmaprim.md

Fabricantul

FARMAPRIM SRL, Republica Moldova
str. Crinilor, 5, s. Porumbeni, r-ul Criuleni, MD-4829

Acest prospect a fost aprobat în Iulie 2021

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