

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Deflamol 350 UI/400 UI/g unguent

Retinolum palmitatum/Ergocalciferolum

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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7 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 Deflamol și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Deflamol
3. Cum să utilizați Deflamol
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Deflamol
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Deflamol și pentru ce se utilizează

Deflamol unguent este un produs combinat cu efect pronunțate de tonifiere epitelială. La aplicare topică, exercită efecte de emolier, stimulare și regenerare asupra celulelor epiteliale.

Deflamol unguent este indicat în calitate de agent protector și emolient pentru pielea uscată și iritată (inclusiv drenaj, ileostomie sau colostomie, dermatită și erupție cutanată de scutec), leziuni superficiale ale pielii datorate arsurilor solare, termice și chimice, răni superficiale și ulcere (abraziune, fisuri, iritații).

Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău după 7 zile.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Deflamol

Nu utilizați Deflamol:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active, la arahide și soia sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Atenționări și precauții

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

Nu aplicați Deflamol unguent pe ochi, mucoase, pe suprafețe mari ale pielii și pe răni profunde, secretante sau infectate.

Copii și adolescenți

Deflamol poate fi utilizat la copii și adolescenți.

Deflamol împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Nu sunt cunoscute interacțiuni cu alte medicamente și alte tipuri de interacțiuni.

Sarcina și alăptarea

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

Deflamol unguent poate fi utilizat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Deflamol unguent este un medicament destinat pentru administrare cutanată. Nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Informații importante despre unele componente ale Deflamol

Deflamol conține lanolină. Poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

Deflamol conține metilparahidroxibenzoat și propilparahidroxibenzoat. Pot provoca reacții alergice (chiar întârziate).

Deflamol conține balsam de Peru. Poate provoca reacții adverse cutanate.

3. Cum să utilizați Deflamol

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.

Aplicați Deflamol în strat subțire pe suprafața lezată a pielii de 1-2 ori pe zi.

În absența ameliorării după 7 zile de utilizare a medicamentului, tratamentul trebuie reevaluat după consultarea cu un medic.

Dacă utilizați mai mult Deflamol decât trebuie

Nu există date privind supradozajul la administrarea topică a medicamentului.

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.

În cazuri rare, pacienții cu sensibilitate crescută pot dezvolta mâncărimi, arsuri sau erupții cutanate.

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

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

5. Cum se păstrează Deflamol

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după „Exp.:”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a tubului: 6 luni.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Deflamol

- *Substanțele active sunt:* palmitat de retinol, ergocalciferol.
1 g unguent conține: palmitat de retinol (concentrat de vitamina A (formă uleioasă), sintetică) 0,35 mg (echivalent cu 350 UI), ergocalciferol (vitamina D₂) 0,01 mg (echivalent cu 400 UI).
- *Celelalte componente sunt:* ulei din ficat de cod (tip A), parafină albă moale (vaselină albă), parafină solidă, parafină lichidă, macrogol 4000, lanolină, galat de etil, sorbitan oleat, polisorbitat 80, polisorbitat 60, metilparahidroxibenzoat, propilparahidroxibenzoat, balsam de Peru, apă purificată.

Cum arată Deflamol și conținutul ambalajului

Descrierea medicamentului

Unguent sub formă de masă omogenă, de culoare galben-brună, cu aromă specifică de balsam de Peru.

Conținutul ambalajului

Câte 18 g unguent în tub din aluminiu cu membrană, cu capac din polipropilenă cu filet.
Câte 1 tub și prospectul pentru consumator/pacient în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SOPHARMA AD,
16 Iliensko Shosse Str., Sofia, 1220, Bulgaria.

Fabricantul

SOPHARMA AD,
16 Iliensko Shosse Str., Sofia, 1220, Bulgaria.

Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2023

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