

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Pantomecol Plus 52,5 mg/8,02 mg/g cremă

Dexpanthenolum/Chlorhexidinum

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 sau asistentei medicale.

- 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, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 10-14 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 Pantomecol Plus și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Pantomecol Plus
3. Cum să utilizați Pantomecol Plus
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Pantomecol Plus
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Pantomecol Plus cremă și pentru ce se utilizează

Pantomecol Plus conține două substanțe active – dexpantenol și bigluconat de clorhexidină. Dexpantenolul ajută la vindecarea leziunilor mici și a iritațiilor pielii. Bigluconatul de clorhexidină este un agent antimicrobian, protejează suprafața plăgii de infecții, inhibă evoluția procesului infecțios.

Pantomecol Plus este utilizat la adulți și la copii cu vârsta de 0-18 ani:

- pentru prelucrarea și tratamentul:
 - rănilor mici cu pericol de infectare, cum ar fi excoriații, zgârieturi, tăieturi mici și leziuni de grataj, fisuri, arsuri ușoare;
 - leziunilor cutanate superficiale infectate;
 - fisurilor la nivelul mameloanelor în timpul alăptării;
- în caz de răni cronice, de exemplu, ulcere trofice ale gambei, escare și răni postoperatorii.

Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Pantomecol Plus Nu utilizați Pantomecol Plus:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la bigluconat de clorhexidină, dexpantenol sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă aveți leziuni grave, adânci și contaminate sever (astfel de răni necesită intervenție medicală);
- nu prelucrați canalul auditiv cu cremă, mai ales dacă aveți un proces inflamator la ureche și știți sau suspectați că aveți un timpan lezat.

Atenționări și precauții

Înainte de utilizarea Pantomecol Plus cremă adresați-vă medicului sau farmacistului.

A se evita contactul cremei cu urechile și mucoasele (de exemplu, cu mucoasa cavității bucale). Pantomecol Plus nu trebuie să intre în contact cu ochiul din cauza riscului de afectare vizuală. Dacă intră în contact cu ochii, clătiți imediat cu apă din abundență. În caz de iritație, roșeață sau durere oculară sau tulburări de vedere, solicitați imediat asistență medicală.

Au fost raportate cazuri grave de leziuni corneene persistente (leziuni la suprafața ochiului), care ar putea necesita transplant de cornee, atunci când medicamente similare au intrat în contact cu ochii în mod accidental în timpul procedurilor chirurgicale, la pacienți sub anestezie generală (somm adânc, fără dureri).

Pantomecol Plus nu trebuie utilizat pentru tratarea iritațiilor cutanate, care nu sunt predispuse la infectare (de exemplu, arsuri solare).

Aplicarea frecventă pe una și aceeași zonă a pielii poate duce la iritații.

Medicamentul este destinat pentru tratamentul rănilor mici, de aceea trebuie evitată aplicarea cantităților mari de cremă.

Adresați-vă medicului dacă aveți răni extinse, răni foarte contaminate și adânci, precum și răni prin mușcătură sau prin perforație. Aceste răni pot fi cauză a tetanosului (infecție cu pericol pentru viață) și necesită intervenție medicală.

Adresați-vă medicului, dacă dimensiunea răni rămâne mare și nu se modifică după o perioadă de timp sau dacă rana nu se vindecă în decurs de 10-14 zile.

Consultația medicului este necesară și în următoarele cazuri: marginile plăgii sunt extrem de hiperemiate (este puternic înroșită), umflarea răni, apare durere severă sau leziunea este însoțită de febră, deoarece aceasta poate fi un semn de nimerire a infecției în sânge (sepsis).

Pantomecol Plus împreună cu alte medicamente

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

Clorhexidina este incompatibilă cu săpunul sau cu alte substanțe anionice.

Ca măsură de precauție cu privire la posibila interacțiune (antagonism (reducerea acțiunii) sau inactivare), nu trebuie de utilizat concomitent cu alte remedii antiseptice.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Pantomecol Plus poate fi utilizat în timpul sarcinii și perioadei de alăptare. Totuși, se va evita aplicarea cremei pe suprafețe extinse ale corpului. Dacă medicamentul se utilizează pentru prelucrarea fisurilor mameloanelor în perioada de alăptare, mamelonul se va spăla bine înainte de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Pantomecol Plus cremă nu influențează capacitatea de a conduce a vehiculelor sau de a manevra utilaje potențial periculoase.

Pantomecol Plus conține propilenglicol. Poate provoca iritație cutanată.

Pantomecol Plus conține alcool cetostearilic. Poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

3. Cum să utilizați Pantomecol Plus

Utilizați întotdeauna Pantomecol Plus 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.

Pantomecol Plus cremă se utilizează numai cutanat.

Crema se aplică în strat subțire pe suprafața afectată o dată sau de câteva ori pe zi, în funcție de indicație.

La femeile ce alăptează se prelucrează suprafața infectată a mamelonului după alăptare. Sugerilor se aplică pe regiunea infectată după ce a fost schimbată lenjeria sau după baie.

Spălați-vă mâinile după aplicarea cremei cu excepția cazului, în care mâinile sunt locul de tratament. Dacă nu există nici o îmbunătățire după tratament sau simptomele se înrăutățesc sau apar simptome noi, este necesar să consultați medicul.

Utilizați medicamentul numai în conformitate cu indicațiile, metoda de administrare și dozele indicate în acest prospect.

Dacă utilizați mai mult Pantomecol Plus decât trebuie

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

Dacă ați administrat o doză semnificativ de mare adresați-vă medicului (luați ambalajul preparatului cu dumneavoastră).

Dacă uitați să utilizați Pantomecol Plus

Dacă ați uitat să utilizați medicamentul la timpul necesar, nu vă neliniștiți, utilizați medicamentul imediat cum v-ați amintit, apoi utilizați medicamentul conform recomandărilor.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Pantomecol Plus

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

4. Reacții adverse posibile

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

Următoarele reacții adverse pot fi posibile la utilizarea Pantomecol Plus:

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):

- reacții alergice, cum ar fi dermatita de contact, dermatita alergică, prurit, eritem (înroșire), eczemă, erupție cutanată, urticarie, iritarea pielii;
- leziuni corneene (leziuni ale suprafeței ochiului) și leziuni oculare permanente, inclusiv afectare vizuală permanentă (în urma expunerii oculare accidentale în timpul procedurilor chirurgicale la nivelul capului, feței și gâtului) la pacienți sub anestezie generală (sommn adânc, fără dureri);
- reacție anafilactică, șoc anafilactic (reacții alergice care pot pune viața în pericol, care se pot manifesta prin mâncărime severă a întregului corp, umflarea feței, laringelui, dificultăți de respirație, scăderea bruscă a tensiunii arteriale).

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 Pantomecol Plus

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament 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 informații suplimentare

Ce conține Pantomecol Plus

- *Substanțele active sunt:* dexpantenol și bigluconat de clorhexidină.

1 g cremă conține dexpantenol – 52,5 mg, bigluconat de clorhexidină – 8,02 mg (sub formă de soluție de bigluconat de chlorhexidină 20% – 42,7 mg).

- *Celelalte componente sunt:* propilenglicol, macrogol cetostearil, alcool cetostearilic [alcool cetilic nu mai mult de 60%, alcool stearilic nu mai puțin de 40%], parafină lichidă, vaselină, hidrogenofosfat de sodium dodecahidrat, dihidrogenofosfat de potasiu, apă purificată.

Cum arată Pantomecol Plus și conținutul ambalajului

Pantomecol Plus se prezintă sub formă de cremă de culoare albă sau aproape albă.

Pantomecol Plus este disponibil în cutii cu un tub de aluminiu sau tub de polietilenă laminată a câte 30 g cremă.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
603105, Nijnii Novgorod,
str. Salganskaya, 7
tel.: (831) 278-80-88
fax: (831) 430-72-28

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia
603105, Nijnii Novgorod,
str. Salganskaya, 7, bl. 1.

Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2024.

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