

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

PANTODERM 50 mg/g unguent

Dexpantenol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece el 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 câteva 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 PANTODERM și pentru ce se utilizează
- 2.Ce trebuie să știți înainte să utilizați PANTODERM
- 3.Cum să utilizați PANTODERM
- 4.Reacții adverse posibile
- 5.Cum se păstrează PANTODERM
- 6.Conținutul ambalajului și alte informații

1.Ce este PANTODERM și pentru ce se utilizează

PANTODERM conține în calitate de substanță activă dexpantenolul, un medicament care face parte din grupul preparatelor, pentru tratamentul rănilor și ulcerațiilor cutanate.

PANTODERM se utilizează în:

- piele uscată;
- tratamentul leziunilor cutanate: leziuni mici, arsuri (inclusiv solare), zgârâieturi, dermatită buloasă (inflamația pielii cu formarea bulelor cu puroi), abces (acumulare de puroi), furuncul (inflamație purulentă a foliculilor firelor de păr), ulcere trofice ale gambei, decubitusuri (răni formate la persoane care stau mult timp la pat), fisuri (crăpături);
- răni aseptice postoperatorii, transplant de piele cu grefe rău tolerate (care nu se prind);
- tratamentul și profilaxia fisurilor și inflamației mameloanelor glandelor mamare în perioada alăptării;

- tratamentul și profilaxia intertrigo (roșeață la nivelul pliurilor cutanate) la sugari.

1. Ce trebuie să știți înainte să utilizați PANTODERM

Nu utilizați PANTODERM

- dacă sunteți alergic la dexpantenol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Atenționări și precauții

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

Nu sunt necesare precauții speciale.

Copii și adolescenți

PANTODERM poate fi utilizat la toate grupele de vârstă. La copii, medicamentul trebuie utilizat numai sub supravegherea unui adult.

PANTODERM împreună cu alte medicamente

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

Nu s-au observat interacțiuni cu alte medicamente în cazul în care PANTODERM a fost utilizat conform recomandărilor.

Sarcina și alăptarea

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.

PANTODERM poate fi utilizat în timpul sarcinii și alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

PANTODERM nu are nici o influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

PANTODERM conține alcool cetostearilic

Deoarece PANTODERM conține alcool cetostearilic, poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

3. Cum să utilizați PANTODERM

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 sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Administrare cutanată.

Unguentul se aplică pe suprafața lezată sau inflamată o dată sau de câteva ori pe zi.

Îngrijirea glandelor mamare ale mamelor care alăptează: unguentul se aplică pe mameloane după fiecare alăptare; poate fi utilizat sub formă de comprese.

Îngrijirea sugarilor: unguentul se aplică la fiecare schimbare a scutecului.

Dacă utilizați mai mult PANTODERM decât trebuie

Este puțin probabil să apară supradozaj cu PANTODERM în cazul utilizării acestuia conform recomandărilor.

Dacă uitați să utilizați PANTODERM

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul conform schemei recomandate.

Dacă încetați să utilizați PANTODERM

Dacă întrerupeți utilizarea PANTODERM, nu veți obține cel mai bun rezultat al tratamentului.

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.

Reacții cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):
- reacții alergice.

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 PANTODERM

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 alte informații

Ce conține PANTODERM

- *Substanța activă* este dexpantenolul.

1 g unguent conține dexpantenol în recalcul la 100% substanță – 50 mg.

Celelalte componente sunt: vaselină, parafină lichidă, ulei de migdale, ceară albă de albine, lanolină, alcool cetostearilic (alcool cetilic 60 %, alcool stearilic 40%), alcool lanolic, apă purificată.

Cum arată PANTODERM și conținutul ambalajului

PANTODERM se prezintă sub formă de unguent de culoare de la alb cu nuanță gălbuie până la galben deschis, cu miros specific.

PANTODERM este disponibil în cutii cu un tub de aluminiu a câte 30 g unguent.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Combinatul chimico-farmaceutic “AKRIHIN” S.A.,
str. Kirova 29, or. Staraya Kupavna, mun. Bogorodsk,
reg. Moscova 142450, Rusia.
Tel./fax: +7 (495) 702-95-03

Fabricantul

Combinatul chimico-farmaceutic “AKRIHIN” S.A.,
str. Kirova 29, or. Staraya Kupavna, mun. Bogorodsk,
reg. Moscova 142450, Rusia.

Acest prospect a fost revizuit în Noiembrie 2021.

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

