

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка Приложение 2	
Към Рег. №	20040153
Разрешение №	64451
ВГ/МА/МР	24-01-2024
Сборение №	

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

АНЕСТЕЗОЛ КУПРО 1.0g/100g+2.5g/100g+1.0g/100g разтвор за кожа
ANESTHESOL KUPRO 1.0g/100g+2.5g/100g+1.0g/100g cutaneous solution

Бензокаин/Левоментол/Прокаин хидрохлорид
(Benzocaine/Levomenthol/Procaine hydrochloride)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да 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, фармацевт или медицинска сестра.

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

Какво съдържа тази листовка:

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

1. Какво представлява АНЕСТЕЗОЛ КУПРО и за какво се използва

Лекарственият продукт АНЕСТЕЗОЛ КУПРО се прилага като обезболяващо средство за приложение върху кожата.

2. Какво трябва да знаете преди да използвате АНЕСТЕЗОЛ КУПРО

Не използвайте АНЕСТЕЗОЛ КУПРО при:

- Ако сте чувствителни към бензокаин, левоментол и прокаин хидрохлорид или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в т.6);
- Ако имате открити рани и върху лигавица;
- Ако сте болни от бронхиална астма и други атопични заболявания, прилагайте с внимание поради опасност от алергични реакции;
- Да се прилага след предварителен тест за свръхчувствителност върху малък участък от вътрешната страна на предмишницата, може да се прилага при отсъствие на зачервяване на 24-тият час;
- Възможна е локална реакция към бензокаина, при продължително прилагане.
- При деца под 12 годишна възраст.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приложите АНЕСТЕЗОЛ КУПРО:

АНЕСТЕЗОЛ КУПРО не се прилага върху лигавици и открити рани



Други лекарства и АНЕСТЕЗОЛ КУПРО

Продуктът няма известни взаимодействия с други лекарствени продукти.

АНЕСТЕЗОЛ КУПРО с храна и напитки

Не са известни.

Бременност, кърмене и ферилитет

Няма специални предупреждения.

Шофиране и работа с машини

Не са известни.

АНЕСТЕЗОЛ КУПРО, съдържа Етанол.

3. Как да използвате АНЕСТЕЗОЛ КУПРО

Винаги използвайте АНЕСТЕЗОЛ КУПРО точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо попитайте Вашия лекар или фармацевт. Обичайното приложение е както следва: с помощта на подходящ тампон лекарствения продукт се нанася върху съответния кожен участък 2-3 пъти дневно.

4. Възможни нежелани реакции

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

Много редки нежелани реакции (могат да засегнат не повече от 1 на 10000 души):

- възможна е поява на локално дразнене на кожата, алергични реакции).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, в 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 АНЕСТЕЗОЛ КУПРО

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да се съхранява в оригинални опаковки, на сухо и защитено от светлина място, при температура под 25 °C.

Период на използване след първоначално отваряне на опаковката 5 (пет) месеца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа АНЕСТЕЗОЛ КУПРО:

Активно вещество: В 100 ml се съдържат активните вещества:
Бензокаин -1,0g, Легоментол – 2,5g, Прокаинол хидрохлорид-1,0g.
Другите съставки са: етанол и пречистена вода.

Как изглежда АНЕСТЕЗОЛ КУПРО и какво съдържа опаковката

Първична опаковка - тъмни бутилки 100ml, затворени с капачка на винт от полиетилен.

Притежател на разрешението за употреба

КУПРО ЕООД
ул. „Мано Тодоров“ № 28,
Горна Оряховица 5100
България

Производител

КУПРО ЕООД
ул. " Иван Момчилов" № 2,
Горна Оряховица 5100
България

Дата на последно преразглеждане на листовката
Декември 2023

