

Листовка: информация за потребителя

20050359

Солкосерил 10% гел
(депротеинизиран хемодиализат от телешка кръв,
химически и биологически стандартизиран)
Solcoseryl® 10% gel
(protein free haemodialysate of calves' blood,
chemically and biologically standardised)

20-05-2019

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 или фармацевт.

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

Какво съдържа тази листовка:

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

1. Какво представлява Солкосерил и за какво се използва

Солкосерил е активатор на клетъчното дишане, който увеличава консумацията на кислород в тъканите с повече от 200%, подобрява метаболизма, подпомага тъканната регенерация, предотвратява или намалява вторичните дегенерационни и патохистологични промени в обратимо увредени клетъчни системи, подобрява синтеза на колаген и стимулира клетъчната миграция и пролиферация.

Използва се за:

- рани;
- вариозни язви;
- първа и втора степен на изгаряне;
- декубитални язви, язви при рентгеново облъчване;
- кожни трансплантации.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Солкосерил

Не използвайте Солкосерил

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към депротеинизиран хемодиализат от телешка кръв или някоя от останалите съставки на Солкосерил;

Солкосерил гел съдържа метил хидроксибензоат E218 (methyl hydroxybenzoate), пропил парагидроксибензоат E216 ((propyl hydroxybenzoate) като консерванти.

Предупреждения и предпазни мерки

При употреба в съответствие с инструкцията не се налагат специални предпазни мерки.



Други лекарства и Солкосерил

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или накърно сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Не се съобщава за взаимодействия с други медикаменти.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Няма противопоказания за употребата на Солкосерил гел в периода на лактацията.

Солкосерил гел съдържат парагидроксибензоати (Е216 и Е218) като консерванти, които могат да причинят алергични реакции (възможно е да са от забавен тип).

3. Как да използвате Солкосерил

Винаги използвайте Солкосерил гел точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Солкосерил гел се прилага локално върху кожата. Солкосерил гел се използва за първично третиране на всякакъв вид улцерации и тежки изгаряния. Нанася се два пъти дневно върху раната.

Когато се появят гранулации, се преминава към нанасяне на солкосерил маз два пъти дневно до постигане на пълна епителализация.

По-леки форми на трофични изменения могат да се третират локално, докато за лечение на трофични увреждания на кожата и меките тъкани е необходимо комбинирано локално и парентерално приложение на Солкосерил. В случай на гнойни улцерации се препоръчват влажни компреси (с антисептични разтвори) преди започване на лечението. Ако е необходимо, може да се предпише антибиотична терапия, въпреки че, добавянето на антибиотики към Солкосерил гел или маз не се препоръчва.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Солкосерил
Не съобщавано за последствия от предозиране на Солкосерил.

Ако сте пропуснали да използвате Солкосерил

Пропуснато намазване не води до проблеми.

Да не се прилага двойна доза за компенсиране на пропуснатата.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

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

Честотата на нежеланите реакции се класифицират както следва:

Много чести: може да засегне повече от 1 на 10 души;

Чести: може да засегне до 1 на 10 души;

Нечести: може да засегне до 1 на 100 души;

Редки: може да засегне до 1 на 1 000 души;

Много редки: може да засегне до 1 на 10 000 души;

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Много рядко могат да възникнат алергични реакции. В такъв случай терапията трябва да се



прекрати.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или, фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, 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 Солкосерил

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 30°C.

Срокът на годност е 28 дни след първо отваряне, при съхранение на стайна температура (15-25 ° C). Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка (за отбелязване срока на годност са използвани съкрашения). 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 Солкосерил

- Активното вещество е депротеинизиран хемодиализат от телешка кръв, химически и биологически стандартизиран.
- 1 g гел съдържа 4,15 mg депротеинизиран хемодиализат от телешка кръв, химически и биологически стандартизиран (изразено като сухо вещество).
- Другите съставки са: метил хидроксибензоат (E218), пропил парагидроксибензоат (E216), кармелоза натрий, пропилен гликол, калций лактат пентахидрат, вода за инжекции.

Как изглежда Солкосерил и какво съдържа опаковката

Солкосерил гел е практически безцветен, хомогенен, прозрачен гел с висока плътност и слаб мирис на Солкосерил (приятен мирис на месен бульон).

Картонените кутии съдържат 1 туба с 20 g гел и листовка за пациента.

Притежател на разрешението за употреба

Майлан ЕООД

Офис сграда „Сердика офиси“

бул. Ситняково № 48, ет. 7

1505 София

България

Производител

MEDA Pharma GmbH & Co. KG

Benzstrasse 1

61352 Bad Homburg

Германия

Дата на последно преразглеждане на листовката:

03/2019

