

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

ERYTHRAN 1% ointment
ЕРИТРАН 1% маз
Еритромицин

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 28909/21.11.08

ВНИМАТЕЛНО ПРОЧЕТЕТЕ ТАЗИ ЛИСТОВКА ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ДА ПРИЕМАТЕ ТОЗИ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

- *Запазете тази листовка! Може да се наложи да я прочетете отново.*
- *Ако у Вас възникнат допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекуващ лекар или към фармацевт!*
- *Този продукт е предписан лично за Вас и не трябва да се дава на друг! Той може да навреди на други хора, дори ако те имат подобни на Вашите оплаквания.*

В ТАЗИ ЛИСТОВКА СЕ СЪДЪРЖА СЛЕДНАТА ИНФОРМАЦИЯ:

1. Какво представлява Еритран маз и за какво се прилага
2. Какво е необходимо да знаете преди приложението на Еритран маз
3. Как се прилага Еритран маз
4. Възможни нежелани реакции
5. Условия на съхранение
6. Допълнителна информация

Еритран маз
Еритромицин

Лекарствено вещество в 1 g маз: Еритромицин 0,01 g

Помощни вещества: метил паракидроксибензоат, ланолин, твърд парафин, течен парафин, бял вазелин

Еритран маз 20 g в лакирани алуминиеви туби, мембрани, затворени с пластмасова капачка на винт.

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ЕРИТРАН МАЗ И ЗА КАКВО СЕ ПРИЛАГА

Еритран е широкоспектърен антибиотик, който спира развитието на болесттворни микроорганизми, а във високи дози ги унищожава.

Еритран маз се прилага за локално лечение на:

- Кожни инфекции като фоликули, фурункули, карбункули;
- Импетигинизиране при херпесни инфекции и краста;
- различни форми на acne vulgaris (acne papulo-pustulosa, acne comedonica).

2. КАКВО Е НЕОБХОДИМО ДА ЗНАЕТЕ ПРЕДИ ЗА ПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕТО С ЕРИТРАН МАЗ

Продуктът не се прилага при свръхчувствителност към еритромицин или някое от помощните вещества и при кожни гъбични заболявания.

При приложението на този лекарствен продукт имайте предвид следното:
При продължително лечение трябва се има предвид възможността за развитие на нечувствителност към еритромицин.
При липса на признания на подобрение трябва да се обсъдят други възможности.

Приложение на Еритран маз и прием на храни и напитки
Еритран маз е продукт за приложение върху кожата.

Бременност и кърмене

Преди прием на каквито и да е лекарствени продукти се консултирайте с лекуващия Ви лекар или с фармацевт

Еритран маз следва да се прилага само след лекарско предписание по време на бременността и кърменето.

Шофиране и работа с машини

Еритран маз не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Приемане на други лекарства

Моля, информирайте своя лекуващ лекар или фармацевт ако приемате или скоро сте приемали скоро други лекарствени продукти, дори ако те не са Ви били предписани от лекар

Няма установени лекарствени взаимодействия.

Дани за помощните вещества

Еритран маз съдържа т. нар. парабени, които могат да станат причина за алергични реакции и в редки случаи да доведат до астматични пристъпи.

3. КАК СЕ ПРИЛАГА ЕРИТРАН МАЗ

Винаги прилагайте Еритран маз според инструкциите на лекуващия лекар!

Еритран маз се прилага 1–3 пъти дневно на тънък слой върху засегнатите места чрез леко втриване под формата на масаж. Преди това засегнатите участъци трябва да се почистят и подсушат, както и да се отстроят крустите.

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар.

Ако сте приложили по-голямо количество от лекарството

Няма съобщения за предозиране с продукта.

Ако сте пропуснали да приложите Еритран маз

Ако сте пропуснали да приложите поредната доза, то приложете я час по-скоро.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всеки друг лекарствен продукт, Еритран маз може да предизвика нежелани лекарствени реакции

Продуктът се понася добре и при продължително приложение. Най-често наблюдаваните нежелани лекарствени реакции при прилагане на Еритран маз се изразяват в дразнене, зачеряване, лющене на кожата, но те са редки.

Ако забележите каквито и да е нежелани реакции, които не са отразени в тази листовка, моля съобщете за това на лекуващия лекар или фармацевт.

5. УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ

При температура под 25° C!

Срок на годност: 3 (три) години

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Притежател на разрешението за употреба

Актавис ЕАД

ул."Атанас Дуков " 29

1407, София България

Производител

"Балканфарма-Разград" АД

бул."Априлско въстание" №68

7200, Разград

За всяко допълнителна информация относно този лекарствен продукт се обръщайте към местното представителство на Притежателя на разрешението за употреба.

Актавис ЕАД

ул."Атанас Дуков " 29

1407, София България

Тел. ++359 2 9321762; ++359 2 9321771

Последна актуализация на текста – Ноември 2008 г.

