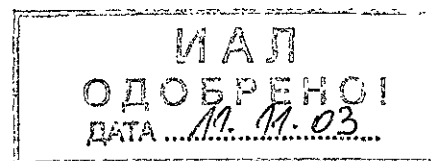


Информационна листовка

Износител ЦИЕХ ПОЛФА



ОХУСОРТ ОКСИКОРТ

Дермален спрей, суспензия
30 ml

Състав

Лекарствени вещества	Oxytetracycline hydrochloride	150 mg
	Hydrocortisone	50 mg

Помощни вещества

Сорбитан триолеат, лецитин, изопропилмиристат,
дризоол 35 до 30 ml

Свойства и действие

Оксикорт е лекарствен продукт за локално приложение, комбинация на окситетрациклин хидрохлорид и хидрокортизон.

Оксикорт ограничава развитието на бактериалната флора във възпалителните огнища на кожата, повлиява местните възпалителни процеси, намалява зачервяването и сърбежа, действа охлаждащо и подсушаващо.

Показания

При повлияващи се от кортикостероиди дерматози, вторично инфектирани с чувствителни на окситетрациклин микроорганизми:

- Хронични гнойни инфекции на кожата
- Гнойни усложнения на алергични кожни заболявания – обрив, екзема, сърбеж
- Първи стадий изгаряния и измръзвания
- Вторични инфекции след ухапване или ужилване от насекоми
- Червен вятър

Противопоказания

- Свръхчувствителност към някои от съставките на лекарствения продукт.
- Вирусни, гъбични и туберкулозни инфекции на кожата, ракови образувания по кожата и предраковисъстояния
- Гнойни образувания в остър стадий
- След ваксинации, обикновено акне и розацея, периорален дерматит.

Нежелани лекарствени реакции

- При продължително прилагане върху кожата на лицето може да се получи атрофия на кожата и разширени периферни съдове
- При продължително прилагане и нанасяне върху голяма кожна повърхност може да се абсорбира и да предизвика системно хормонално действие
- Възможни са парене, сърбеж, дразнене на мястото на приложение, прекалено изсушаване, атрофично възпаление на кожата, акнеподобен обрив, вторични инфекции.



- Депигментация на кожата, стрии, патологично окосмяване, както и реакции на фоточувствителност .

Лекарствени и други взаимодействия

Не са доказани при локално приложение

Дозировка и начин на приложение

Според предписанията на лекаря.

От 2 до 4 пъти на ден местата с болезнени изменения се напръскват от разстояние 15 – 20 cm в продължение на 1– 3 сек. при вертикално положение на флакона.

Продължителността на лечението не трябва да надвишава 8 дни .

Да не се прилага върху лицето.

Да не се прилага при деца.

Предозиране

При местно приложение в съответствие с препоръчаната дозировка, като правило, не се наблюдава. Само в спорадични случаи използването на продукта в течение на дълго време и върху големи участъци може да доведе към ^{св.} абсорбция на лекарствените вещества в кръвообращението и към общо действие върху организма. Тогава е необходимо обезателно да се прекъсне лечението с продукта, да се проведе консултация с лекар , за да се включи съответно лечение.

Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

- В случай на дразнене на кожата да се прекрати приложението на продукта и да се предприемат съответните мерки.
- Да не се прилага продължително върху обширни участъци от кожата
- Да се пазят очите , да не се вдишва . В случай на контакт на лигавиците с продукта е необходима промивка с хладка вода.
- Да не се прилага под покриваща превръзка.
- Поради риск от поява на фоточувствителност да се избягва излагането на UV-светлина (солариуми, изкуствено осветление).
- Безопасността на прилагането на продукта върху деца не е определена.
- Да не се употребява след изтичане срока на годност , посочен върху опаковката.

Бременност и кърмене

Не се препоръчва употребата на препарата при бременни и кърмачки.

Срок на годност

2 години

Специални условия за съхранение

Да се съхранява под 25 ° C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Опаковка

Алуминиева опаковка под налягане със спрей вентил, 30 ml, в картонена кутия с всички необходими означения и информационна листовка

Име и адрес на производителя

Tarchomin Pharmaceutical Works "Polfa" S.A.



2, Fleminga str.,
03-176 Warsaw
Poland

Дата на последна редакция

