

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Aknefug-EL, 10 mg/ml nahalahus

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Aknefug-EL ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Aknefug-EL'i kasutamist
3. Kuidas Aknefug-EL'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Aknefug-EL'i säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON AKNEFUG-EL JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Aknefug-EL on antibakteriaalne ja põletikuvastane nahalahus.

Aknefug-EL'i kasutatakse akne põletikuliste vormide (paapulite ja pustulitega) välispidiseks paikseks raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE AKNEFUG-EL'I KASUTAMIST

Ärge kasutage Aknefug-EL'i

- kui te olete allergiline (ülitundlik) erütromütsiini või Aknefug-EL'i mõne koostisosa suhtes.
- kui teil esineb allergia (ülitundlikkus) makroliidantibiootikumide suhtes.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Aknefug-EL

Vältige ravimi sattumist silma, ninna ja suhu, kuna ravimis sisalduv alkohol võib põhjustada limaskesta ärritust.

Kasutamine koos teiste ravimitega:

Palun informeerige oma arsti või apteekrit kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Erütromütsiinil (Aknefug-EL'i toimeaine) võib esineda osalist ristuvat resistentsust haigusetekitajate osas linkomütsiini ja klindamütsiiniga.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Aknefug-EL'i võib kasutada raseduse ajal kuna erütromütsiin ei imendu olulisel määral naha kaudu vereringesse ning seetõttu ei eeldata sündimata lapsel kõrvaltoimeid.

Aknefug-EL'i võib kasutada imetamise ajal. Vältida tuleks imetatava lapse kontakti emal ravitava kehapiirkonnaga, et vältida erütromütsiini sattumist imiku suhu.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ettevaatusabinõud pole vajalikud.

3. KUIDAS AKNEFUG-EL`I KASUTADA

Kasutage Aknefug-EL`i alati täpselt nii, nagu arst on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Aknefug-EL on nahalahus, mis on ette nähtud paikseks kasutamiseks nahal.

Kui arst pole määranud teisiti, siis kanda Aknefug-EL kahjustatud nahapiirkonnale õhukese kihina 2 korda päevas.

Aknefug-EL`i kantakse nahale aplikaatori (25 ml pakendis) või vatipulgakese abil, mis võetakse iga kord uus.

Ravi Aknefug-EL`iga ei tohiks ületada 6 nädalat.

Pikaajalise kasutamise järel võivad sümptomid halveneda teatud bakterite resistentsuse (bakterite tundlikkuse puudumine) ilmnemisel ja teatud bakteritest põhjustatud nahapõletiku tõttu.

Kui te kasutate Aknefug-EL`i rohkem kui ette nähtud:

Jätkake järgmisel korral ravi tavalise annusega.

Aknefug-EL on ettenähtud kasutamiseks ainult välispidiselt nahale. Tahtmatu allaneelamise korral (eriti lastel) tuleks meeles pidada, et Aknefug-EL sisaldab alkoholi (2-propanooli), mistõttu kontakteeruge viivitamatult arstiga.

Kui te unustate Aknefug-EL`i kasutada

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata. Jätkake ravi tavapärase annusega.

Kui te lõpetate Aknefug-EL`i kasutamise

Palun rääkige oma arstiga ravi võimaliku jätkamise osas.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Aknefug-EL põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui teil tekib mõni kõrvaltoimetest, mida on allpool nimetatud, katkestage Aknefug-EL`i kasutamine ning konsulteerige arstiga nii kiiresti kui võimalik.

Väga harv (vähem kui 1-l patsiendil 10 000-st ravitud patsiendist): võib esineda kontaktallergiat.

Aeg-ajalt (vähem kui 1-l patsiendil 100-st kuid rohkem kui 1-l patsiendil 1000-st ravitud patsiendist): peamiselt ravi algul võivad ravimis sisalduva alkoholi tõttu tekkida naha kuivus, punetus, põletustunne ja sügelus. Kui need sümptomid peaksid kestma kauem kui 4...6 päeva, on vajalik põhjuse väljaselgitamine arsti poolt.

Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsisemaks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

5. KUIDAS AKNEFUG-EL`I SÄILITADA

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage Aknefug-EL`i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil.

Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Hoida pudel välispakendis valguse eest kaitstult.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. LISAINFO

Mida Aknefug-EL sisaldab:

- Toimeaine on erütromütsiin. 1 ml lahust sisaldab 10 mg erütromütsiini.
- Abiained on isopropüülmüristaat, 2-propanool.

Kuidas Aknefug-EL välja näeb ja pakendi sisu:

Aknefug-EL on läbipaistev värvitu lahus pruunis klaaspudelil. Pudelid sisaldavad 25 ml (kaasas aplikaator), 50 ml ja 60 ml nahalahust.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja ja tootja:

Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel

Sudbrackstrasse 56

33611 Bielefeld

Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloo hoidja kohaliku esindaja poole:

AS Sirowa Tallinn

Salve 2c

11612 Tallinn

Tel: 6 830 700

Infoleht on viimati kooskõlastatud oktoobris 2009