

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA MASTU S kenőcs

Mielőtt elkezdené gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót.

- Ez a gyógyszer orvosi rendelvény nélkül kapható. Az optimális hatás érdekében azonban elengedhetetlen e gyógyszer körültekintő és szakszerű alkalmazása.
- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon gyógyszerészéhez.
- Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei 8-10 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen betegségek esetén alkalmazható a Mastu S kenőcs?
2. Tudnivalók a készítmény alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a kenőcsöt?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Tárolás

Hatóanyag: 50mg bufexamák, 50 mg titán-dioxid (E171), 50mg bázisos bizmut-gallát, 5,00mg lidokain-hidroklorid-monohidrát 1g kenőcsben.

Segédanyagok: folyékony paraffin, szorbitán-szeszkviolet, gyapjúviasz, nem kristályosodó szorbit 70%, izopropil-palmitát Polycos (folyékony paraffin és polietilén) tisztított víz.

Gyártó és a forgalombahozatali engedély jogosultja: STADA Arzneimittel AG, Bad Vilbel, Németország

1. MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ A MASTU S KENŐCS?

Aranyér kezelésére szolgáló készítmény. A Mastu S kenőcs I. és II. fokú aranyér, végbélrepedések, akut és krónikus végbél körüli ekcéma, a végbélnyílás és a végbél területén jelentkező gyulladásos folyamatok kezelésére szolgál.

2. TUDNIVALÓK A KÉSZÍTMÉNY ALKALMAZÁSA ELŐTT

Ne alkalmazza a készítményt:

- ha túlérzékeny a készítmény hatóanyagára vagy bármely segédanyagára
- bizonyos bőrfolyamatok (szifilisz, tuberkulózis) esetén.

Terhesség, szoptatás

Amennyiben terhes vagy szoptat, keresse fel kezelőorvosát, aki egyedileg fogja elbírálni a készítmény alkalmazhatóságát.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre
Fenti képességeket a készítmény nem befolyásolja.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek:

Gyógyszerkölcsonhatások jelenleg nem ismertek.

Mastu készítmények és gumióvszer egyidejű használata esetén a szakítószilárdság csökkenhet és ez befolyásolhatja a gumióvszer biztonságát.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A KENŐCSÖT?

Az alábbi útmutatás akkor érvényes, ha orvosa másképp nem rendelte a készítményt. Tartsa be az előírást, különben a Mastu S kenőcs nem hat megfelelőképpen.

Alkalmazás külsőleg

A kenőcsöt naponta 2-szer kell a végbélnyílásra felvinni, és enyhén bedörzsölni. Használata előtt a bőrt melegvíz és puha rongy segítségével (szappan nélkül) kell megtisztítani.

Alkalmazás a végbélben

A kenőcsöt naponta 2-szer – lehetőleg székletürítés után – a végbélbe kell bejuttatni. A kenőcs bejuttatására használja a mellékelt eszközt.

A Mastu S kenőcsöt a heveny tünetek csökkenéséig kell alkalmazni. A kezelés sikerének biztosítása érdekében további 8-10 napos kezelés javasolt. Ha hosszabb ideig való alkalmazásra van szükség, akkor helyi érzéstelenítőt nem tartalmazó készítményt kell választani.

Ha adagját elfelejtette alkalmazni:

Következő alkalommal ne használjon dupla adagot, mert ezzel már nem pótolja a kiesett mennyiséget, viszont a túladagolás veszélyének tenné ki magát. Folytassa a kezelést az előírtak szerint.

4. LEHETESÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszernek, a Mastu s kenőcsnek is lehetnek mellékhatásai.

A készítmény bármely összetevőjével szembeni túlérzékenység, ami általában helyi izgalmi tünetekben nyilvánul meg (pír, égető érzés, viszketés). Ritkán a folyamat a kezeletlen bőrfelületre is ráterjedhet, s hólyagképződéssel járó bőrduzzanat, nedvedzés, pikkelyképződés, valamint csalánkiütés alakulhat ki. Ritkán ezek a tünetek erősebb formában is megjelenhetnek, és egyes esetekben nagyobb bőrfelületre is kiterjedhetnek.

Túlérzékenységi reakciók, valamint a bőrbetegség heveny romlása esetén a gyógyszer alkalmazását fel kell függeszteni, és orvoshoz kell fordulni.

Ha olyan mellékhatást észlel, ami ebben a tájékoztatóban nem szerepel, forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez.

5. TÁROLÁS

Legfeljebb 30°C -on tárolandó.

A készítmény csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül használható fel.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

OGYI-T-7619/01

A beteg tájékoztató engedélyezésének dátuma: 2009. december 30.