

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ
СОЛКОСЕРИЛ 10% гел
(освободен от белтък хемодиализат от телешка кръв,
химически и биологически стандартизиран)
SOLCOSERYL® , 10% gel
(protein free haemodialysate of calves' blood,
chemically and biologically standardised)

Прочетете внимателно цялата листовка, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Солкосерил и за какво се използва
2. Преди да използвате Солкосерил
3. Как да използвате Солкосерил
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Солкосерил
6. Допълнителна информация

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Листовка - Приложение 2
Към Рег. № <u>20050355</u>
Разрешение № <u>П-11055/22.10.2010</u>
Одобрение № <u>5</u> / <u>28.07.2010</u>

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.

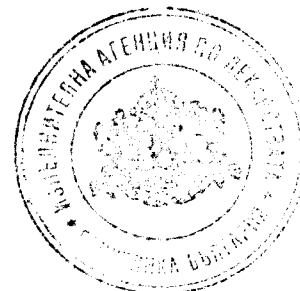
Използва се за:

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

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ СОЛКОСЕРИЛ

Не използвайте Солкосерил

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към депротенизиран хемодиализат от



телешка кръв или някоя от останалите съставки на Солкосерил;
Солкосерил-гел съдържат парахидроксибензоати (E216 и E218) като консерванти и
произтичащи от процеса на производство следи от свободна бензоена киселина (E210).

Обърнете специално внимание при употребата на Солкосерил

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

Прием на други лекарства

*Моля информирайте Вашия лекар или фармацевта, ако приемате или наскоро сте
приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.*

Не се съобщава за взаимодействия с други медикаменти.

Бременност и кърмене

*Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е
лекарство.*

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

Важна информация относно някои от съставките на Солкосерил

Солкосерил-гел съдържат парахидроксибензоати (E216 и E218) като консерванти,
които могат да причинат алергични реакции (възможно е да са от забавен тип).

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ СОЛКОСЕРИЛ

*Винаги приемайте Солкосерил гел точно както Ви е казал Вашия лекар. 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 грануляции, се преминава към нанасяне на солкосерил- маз два пъти
дневно до постигане на пълна епителизация.

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 гноjni
улцерации се препоръчват влажни компреси (с антисептични разтвори) преди
започване на лечението. Ако е необходимо може да се предприше антибиотична
терапия, въпреки че, добавянето на антибиотици към солкосерил гел или маз не се
препоръчва.

Ако сте приели повече от необходимата доза Солкосерил

Не е съобщавано за последствия от предозиране на Солкосерил.

Ако сте пропуснали да приемете Солкосерил

Пропуснатото намазване не води до проблеми.

Да не се прилага двойна доза за компенсиране на пропуснатата.

*Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт,
моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.*



4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

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, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ СОЛКОСЕРИЛ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява под 30°C.

Не използвайте Сокосерил- гел след срока на годност, отбелязан върху опаковка (за отбелязване срока на годност са използвани съкращения). Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМЦИЯ

Какво съдържа Солкосерил

- Активното вещество е депротенизиран хемодиализат от телешка кръв, химически и биологически стандартизиран.

1 g гел съдържа 4,15 mg депротенизиран хемодиализат от телешка кръв, химически и биологически стандартизиран (изразено като сухо вещество).

- Другите съставки са метил парахидроксибензоат (E218), пропилен парахидроксибензоат (E216), кармелоза натрий, пропилен гликол, калциев 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.

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля, свържете се с Притежателя на разрешението за употреба:

Притежател на разрешението за употреба

АЛКАЛОИД ЕООД

ж.к. "Мотописта" 2,

ул. "Рикардо Вакарини" 2, ет. 3, ап.10

гр. София 1404 България



тел. +359 2 8081081
+359 2 8081099
факс: +359 2 9589367
e-mail. office@alkaloid.bg

Производител, отговорен за освобождаване на партидите
ALKALOID d.o.o. Ljubljana
Celovška 40 a
1000 Ljubljana
Р. Словения

Дата на последно одобрение на листовката

Октомври, 2010

