

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

Maść ichtiolowa LGO, 10%, maść
Ammonii bituminosulfonatis unguentum

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Maść ichtiolowa LGO i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Maść ichtiolowa LGO
3. Jak stosować lek Maść ichtiolowa LGO
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Maść ichtiolowa LGO
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Maść ichtiolowa LGO i w jakim celu się go stosuje

Lek Maść ichtiolowa LGO jest stosowany w wyprysku, czyrączności oraz trądziku jako środek bakteriostatyczny oraz ułatwiający odchodzenie ropy.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Maść ichtiolowa LGO

Kiedy nie stosować leku Maść ichtiolowa LGO

- jeśli pacjent ma uczulenie na substancję czynną - sulfobituminian amonowy lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6),
- na otwarte rany.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed zastosowaniem leku w chorobach skóry, w tym ropnych zmianach chorobowych, należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką

Kontakt oczu z niemytymi rękami po aplikacji może potencjalnie powodować podrażnienie. Należy unikać kontaktu z oczami.

Lek Maść ichtiolowa LGO a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Brak danych dotyczących interakcji leku.

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Maść ichtiolowa LGO nie wpływa na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Maść ichtiolowa LGO zawiera lanolinę. Lek może powodować miejscowe reakcje skórne (np. kontaktowe zapalenie skóry).

3. Jak stosować lek Maść ichtiolowa LGO

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

Podanie na skórę.

Dawkowanie:

Dorośli, dzieci powyżej 6 lat: maść nakładać od 1 do 2 razy na dobę na chorobowo zmienione miejsca na skórze.

Stosowanie u dzieci i młodzieży

Należy zachować szczególną ostrożność stosując lek u dzieci. Nie zaleca się stosowania u dzieci poniżej 6 lat.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Maść ichtiolowa LGO

Przedawkowanie leku Maść ichtiolowa LGO jest mało prawdopodobne. W przypadku zastosowania zbyt dużej ilości leku, należy zmyć go ze skóry wodą i powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

Pominięcie zastosowania leku Maść ichtiolowa LGO

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Przerwanie stosowania leku Maść ichtiolowa LGO

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Lek może powodować miejscowe podrażnienia skóry.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań produktów Lekniczych Urzędu Rejestracji Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych:

Al. Jerozolimskie 181C,

02-222 Warszawa,

tel.: 22 49-21-301,

fax: 22 49-21-309,

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Maść ichtiolowa LGO

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu po: Termin ważności. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Maść ichtiolowa LGO

- Substancją czynną leku jest sulfobituminian amonowy.
- 1 g maści zawiera 100 mg sulfobituminianu amonowego.
- Pozostałe składniki (substancje pomocnicze) to: lanolina, wazelina żółta.

Jak wygląda lek Maść ichtiolowa LGO i co zawiera opakowanie

Maść ichtiolowa LGO występuje w postaci brunatnej, jednorodnej masy o charakterystycznym zapachu.

Tekturowe pudełko zawiera:

- tubę aluminiową z zakrętką z polietylenu zawierającą 10 g lub 30 g maści lub
- pojemnik z polietylenu z zakrętką z polietylenu zawierający 50 g maści.

Nie wszystkie rodzaje opakowań muszą znajdować się w obrocie.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Laboratorium Galenowe Olsztyn Sp. z o.o.
ul. Spółdzielcza 25A
11- 001 Dywity

Data ostatniej aktualizacji ulotki: grudzień 2021r.