

UPUTSTVO ZA LEK

HYDROCYCLIN[®], 1%+3%, mast hidrokortizon, oksitetraciklin

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da koristite ovaj lek.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko neko neželjeno dejstvo postane ozbiljno ili primetite neko neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, molimo Vas da o tome obavestite svog lekara ili farmaceuta.

U ovom uputstvu pročitacete:

1. Šta je lek HYDROCYCLIN[®] i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek HYDROCYCLIN[®]
3. Kako se upotrebljava lek HYDROCYCLIN[®]
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek HYDROCYCLIN[®]
6. Dodatne informacije

1. ŠTA JE LEK HYDROCYCLIN[®] I ČEMU JE NAMENJEN

HYDROCYCLIN[®] mast sadrži dve komponente: hidrokortizon, koji spada u grupu kortikosteroida i oksitetraciklin-hidrohlorid, koji spada u grupu lekova koji se zovu tetraciklinski antibiotici. Hidrokortizon smanjuje znake zapaljenja na koži (otok, bol, toplina) i svrab, dok oksitetraciklin-hidrohlorid, kao antibiotik, deluje na veliki broj mikroorganizama (gram–pozitivne i gram–negativne bakterije, rikecije, mikoplazme i hlamidije), tako što sprečava njihovo razmnožavanje.

HYDROCYCLIN[®] mast se upotrebljava za lečenje sledećih oboljenja:

- ekcemi različitog porekla kod kojih je prisutna naknadna infekcija,
- alergijske zapaljenske promene na koži nakon kontakta sa određenim kozmetičkim preparatima, biljkama ili lekovima, sekundarno inficiran (alergijski kontaktni) dermatitis,
- promene na koži nakon uboda insekta sa naknadnom infekcijom.

2. ŠTA TREBA DA ZNATE PRE NEGO ŠTO UZMETE LEK HYDROCYCLIN[®]

Lek HYDROCYCLIN[®] ne smete koristiti:

Lek HYDROCYCLIN[®] ne smete koristiti u sledećim slučajevima:

- preosetljivost na neku od komponenti preparata,

- primarne bakterijske infekcije (impetigo, piodermije, furunkuloza),
- trudnoća,
- dojenje,
- dečji uzrast do završetka procesa nicanja stalnih zuba.

Kada uzimate lek HYDROCYCLIN[®], posebno vodite računa:

Izbegavajte dugotrajnu ili često ponavljaju primenu HYDROCYCLIN[®] masti jer može doći do preosetljivosti na mestu primene. Ako u roku od 7 dana, ne dođe do ublažavanja simptoma bolesti ili ukoliko se javi nova infekcija otpornim bakterijama ili gljivicama, prekinite sa primenom leka. Primenu preparata na licu, a posebno u predelu očiju, ograničite na kraći vremenski period.

Ukoliko nameravate da ovim lekom tretirate velike površine kože ili lek primenjujete pod okluzivnim zavojem, posavetujte se se lekarom ili farmaceutom.

Primena drugih lekova

Značajne interakcije sa drugim lekovima nisu prijavljene.

Uzimanje leka HYDROCYCLIN[®] sa hranom ili pićima

Uzimanje hrane ili pića ne utiče na dejstvo lokalno primenjenog leka HYDROCYCLIN[®].

Primena leka HYDROCYCLIN[®] u periodu trudnoće i dojenja

Lek HYDROCYCLIN[®] se ne sme primenjivati u toku trudnoće i dojenja.

Uticaj leka HYDROCYCLIN[®] na upravljanje motornim vozilima i rukovanje mašinama

Lek ne utiče na sposobnost upravljanja motornim vozilom i rad sa mašinama.

Važne informacije o nekim sastojcima leka HYDROCYCLIN[®]

Lanolin može izazvati lokalne reakcije na koži (kontaktni dermatitis).

3. KAKO SE UPOTREBLJAVA LEK HYDROCYCLIN[®]

Pažljivo očistite obolelo mesto na koži, a zatim nanesite tanak sloj masti, 2 do 4 puta dnevno. Obolelo mesto možete prekriti sterilnom gazom.

Ne prekidajte sa primenom HYDROCYCLIN[®] masti čim primetite prve znake poboljšanja na tretiranoj koži.

Ukoliko nakon 7 dana od početka terapije ne dođe do poboljšanja, obratite se lekaru.

Ovaj preparat je namenjen isključivo za spoljašnju upotrebu. Ne treba ga upotrebljavati za lečenje infekcija oka.

Ako ste uzeli više leka HYDROCYCLIN[®] nego što je trebalo

Kada se lek primenjuje prema uputstvu nisu opisani slučajevi predoziranja.

Ako ste zaboravili da uzmete lek HYDROCYCLIN[®]

U slučaju da ste zaboravili da uzmete lek, samo nastavite sa terapijom kao i do tada.

Ako naglo prestanete da uzimate lek HYDROCYCLIN®

U slučaju naglog prestanka primene leka ne dolazi do neželjenih posledica.

4. MOGUĆA NEŽELJENA DEJSTVA

Tokom upotebe HYDROCYCLIN® masti povremeno može doći do neželjenih reakcija na mestu primene u vidu:

- peckanja,
- svraba,
- iritacije,
- suvoće kože,
- akni (bubuljica),
- stanjenja ili omekšanja kože,
- širenja ili pogoršanja infekcije,
- zapaljenja korena dlake (folikulitis),
- pojačane maljavosti (hipertrichoza),
- belih pečata po koži (hipopigmentacije),
- milijarije (zapušenje izvodnih kanala znojnih žlezda),
- strija (crvene linije po koži).

Nakon prestanka primene HYDROCYCLIN® masti ove promene se obično povlače. U slučaju da ne dođe do njihovog povlačenja, obratite se lekaru ili farmaceutu.

Odmah se obratite lekaru ili farmaceutu ukoliko tokom primene ovog leka primetite neki od sledećih simptoma:

- otežano disanje, stezanje u grudima,
- otok kapaka, lica ili usana,
- čvoriće na koži ili tačkasto crvenilo kože praćeno svrabom.

5. KAKO ČUVATI LEK HYDROCYCLIN®

Rok upotrebe

3 godine

Lek se ne sme koristiti posle isteka roka upotrebe označenog na pakovanju.

Čuvanje

Čuvati van domašaja dece!

Čuvati u originalnom pakovanju.

Lek ne zahteva posebne uslove čuvanja.

Posle prvog otvaranja čuvati u originalnom pakovanju na temperaturi do 25°C, najduže 30 dana.

Neupotrebljeni lek se uništava u skladu sa važećim propisima.

6. DODATNE INFORMACIJE

Šta sadrži lek HYDROCYCLIN[®]

Sadržaj aktivnih supstanci:

1 g masti sadrži: hidrokortizona 10 mg i oksitetraciklin-hidrohlorida 30 mg

Sadržaj pomoćnih supstanci:

parafin čvrsti; parafin tečni, laki; lanolin i parafin beli, meki.

Kako izgleda lek HYDROCYCLIN[®] i sadržaj pakovanja

Izgled:

Homogena mast žute boje.

Pakovanje:

tuba sa 20 g masti

Nosilac dozvole i Proizvođač

Nosilac dozvole za stavljanje leka u promet:

GALENIKA a.d., Batajnički drum b.b.,11080 Beograd

Proizvođač:

GALENIKA a.d., Batajnički drum b.b.,11080 Beograd

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Oktoibar, 2010.

Režim izdavanja leka:

Lek se može izdavati samo uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

4624/2010/12

26.10.2010.