
УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО: ИНФОРМАЦИИ ЗА КОРИСНИКОТ
SOLCOSERYL® / СОЛКОСЕРИЛ 2,07 mg / 1 g маст
(депротеинизиран хемодијализат од телешка крв)

Пред употреба на лекот внимателно прочитајте го упатството бидејќи содржи важни информации за Вас.

Овој лек се издава без рецепт. И покрај тоа, треба да го употребувате претпазливо за да Ви биде што повеќе од корист.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Советувајте се со Вашиот фармацевт ако Ви се потребни дополнителни податоци.
- Ако симптомите на Вашата болест не се подобрят во текот на 2 до 3 недели, тогаш мора да го известите Вашиот доктор.
- Ако некоја од несаканите појави стане сериозна или ако забележите несакана појава која не е наведена во ова упатство, Ве молиме известете го Вашиот доктор или фармацевт.

Упатството содржи:

1. Што претставува Солкосерил масти и за што се употребува
2. Што мора да знаете пред да употребите Солкосерил масти
3. Како да се употребува Солкосерил масти
4. Можни несакани дејства
5. Чување на Солкосерил масти
6. Дополнителни информации за лекот

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА СОЛКОСЕРИЛ масти И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

Солкосерил масти како активна супстанција содржи дијализат од телешка крв.

Солкосерил масти помага при заздравувањето. Масна е и формира заштитен филм над раната. Особено е погодна за заздравување на сувите рани (кои не течат). Може да се применува за мали повреди како што се гребеници, мали исеченици и гребеници (мали повреди), површински изгореници (прв и втор степен, како изгореници од сончање и од попарување) и смрзнатини (Пернио еритем).

Солкосерил масти може да се применува и кај варикозни рани (венозни улцери на потколеницата) само доколку е препорачано од доктор.

2. ШТО МОРА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА УПОТРЕБИТЕ СОЛКОСЕРИЛ масти

Немојте да употребувате Солкосерил масти:

- сте алергични (преосетливи) на една или повеќе состојки на лекот.

Бидете особено претпазливи со Солкосерил масти ако:

Во случај да Ви се влошат локалните симптоми (болка, црвеноцврло гнојење, треска) или ако нема подобрување за две до три недели, консултирајте се со Вашиот доктор.

Ве молиме известете го својот доктор или фармацевт ако:

- имате друго заболување
- имате алергија



A handwritten signature in blue ink is located in the bottom right corner of the page.

- земате други лекови (дури и лекови за автомедикација).

Употреба на други лекови

Ве молиме да го известите Вашиот доктор или фармацевт ако земате или ако неодамна сте земале кој било друг лек, вклучувајќи и лекови што се земаат без рецепт.

- Интеракции со други лекови досега не се објавени.

Бременост и доенje

Советувајте се со Вашиот доктор или фармацевт пред да земете каков било лек.

Според досегашното искуство, не е познато за ризик на плодот кога лекот се зема според упатството за примена. Меѓутоа контролирани студии кај бремени жени не се направени. Како претпазливист, доколку е можно избегнувајте ја примената во текот на бременоста и доенјето или побарајте совет од вашиот доктор или фармацевт.

Важни информации за некои од состојките во Солкосерил маст

Солкосерил маста содржи парахидроксибензоати (E216 и E218) и траги од слободна парахидрокси бензоева киселина (E210) кои можат да предизвикаат одложена алергиска реакција.

3. КАКО СЕ УПОТРЕБУВА СОЛКОСЕРИЛ маста

Ве молиме следете го дозирањето од ова упатство или како што ви препишал вашиот доктор. Ако не сте сигурни, консултирајте се со својот доктор или фармацевт.

Доколку поинаку не е препишано нанесете Солкосерил маст во тенок слој на раната два пати дневно.

Траење на терапијата: до комплетно заздравување на раните и до појава еластични лузни.

Ако сте земале поголема доза Солкосерил маст отколку што треба

Токсични ефекти од предозирање при примена на Солкосерил маст не се познати.

Ако сте заборавиле да земете Солкосерил маст

Пропуштената доза не претставува проблем.

Ако имате дополнителни прашања за употребата на овој лек, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите други лекови, и Солкосерил маст може да предизвика несакани дејства, кои не се појавуваат кај сите пациенти.

Алергиски реакции може да се јават многу ретко. Во таков случај примената на лекот се прекинува.

Во многу ретки случаи може да се јави реакција на преосетливост.

Доколку забележите необична кожна реакција, прекинете ја терапијата и известете го вашиот доктор или фармацевт.

Ако кој било од несаканите ефекти станува сериозен или ако забележите несакан ефект кој не е наведен во ова упатство, Ве молиме за тоа да го известите Вашиот



доктор или фармацевт.

Несаканите реакции од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

5. ЧУВАЊЕ НА СОЛКОСЕРИЛ маст

Да се чува на температура до 25°C.

Лекот чувајте го на места недостапни за децата!

Не го употребувајте Солкосерил маст по датумот на истекот на рокот на употреба, наведен на пакувањето по “Употребливо до:”. Датумот на истекот на рокот на употреба се однесува на последниот ден од тој месец.

По првото отворање лекот не смее да се користи повеќе од 28 дена ако се чува на температура под 25°C.

Лековите не треба да се исфрлаат во отпадна вода ниту во смет од домаќинството. Прашајте го Вашиот фармацевт како да ги отстрани лековите кои повеќе не Ви се потребни. Овие мерки ќе помогнат да се заштити околната.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи Солкосерил маст

- *Активна супстанција:* депротеинизиран хемодијализат од телешка крв.
1 g масти содржи 2,07 mg депротеинизиран хемодијализат од телешка крв, хемиски и биолошки стандардизиран (пресметано на сува супстанција).
- Помошни состојки:* метил паракидроксибензоат (E218); пропил паракидроксибензоат (E216); бел вазелин; цетил алкохол; вода за инјекции.

Изглед на лекот Солкосерил маст и содржина на пакувањето

Солкосерил маста е бела до слабо жолтенкова хомогена масна маса која лесно се нанесува со слаб мирис по Солкосерил (пријатен како месен бујон) и по вазелин.

Кутијата содржи 1 туба со 20 g масти и упатство за пациентот.

Начин на издавање на лекот

Лекот може да се издава и без лекарски рецепт (БР).

Број и датум на решението за промет

11-5691/2 од 10.07.2017

Носител на одобрението за ставање во промет

Септима дооел - Скопје
ул. Сава Ковачевиќ 13 бр. 9
1000 Скопје, Република Македонија

Производител:

Meda Pharma GmbH & Co. KG, Benzstrasse 1, 61 352 Bad Homburg, Германија

Упатството е одобрено: февруари 2019



