

УПАТСТВО ВО ПАКУВАЊЕТО/ИНФОРМАЦИЈА ЗА ПАЦИЕНТОТ

SINEDOL / СИНЕДОЛ

гел

heparin/dimethyl sulfoxide/dexpanthenol

Пред употребата на лекот, внимателно прочитајте го упатството.

- Овој лек можете да го купите без лекарски рецепт.
- Внимателно употребувајте го лекот за терапијата да има ефект.
- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.
- Ако симптомите на болеста се влошат, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.

Упатството содржи:

- Што ѝ представува SINEDOL и за што се употребува?
- Што мора да знаеше преј да го употребиш SINEDOL?
- Како се употребува SINEDOL?
- Можни несакани дејсиви.
- Чување и рок на употреба на SINEDOL.
- Други информации.

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА ЛЕКОТ SINEDOL И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА?

SINEDOL гелот како активна супстанција содржи: хепарин натриум, диметилсулфоксид и декспантенол.

Лекот SINEDOL се употребува за третирање на спортски повреди и друг вид повреди предизвикани од дејство на тапа сила врз мускулите, тетивите, синовијалната обвивка, лигаментите и зглобовите. SINEDOL се користи за третман на спортски повреди (изливи, измествувања) и при нарушувања како бурзитис и тендовагинитис (воспаленија на обвивката на тетивите).

SINEDOL се употребува и за третман на нарушувањата на периферните вени, како тромбофлебитис (воспаление на вените асоцирано со создавање крвни згрутчувања) и проширени вени со последователни промени на кожата, акутна невралгична болка и воспаленија во пределот на зглобот на рамото (хумероскапуларен периартритис).

Хепаринот што влегува во состав на лекот SINEDOL ја спречува коагулацијата (згрутчувањето) на крвта при спортски и друг вид повреди. Други активни супстанции во лекот се диметилсулфоксид и декспантенол. Диметилсулфоксидот го забрзува проникнувањето на хепаринот низ кожата, со што се зголемува неговиот ефект. Покрај тоа, диметилсулфоксидот има и противвоспалителен ефект и ги намалува болката и отокот на ткивата. Декспантенолот го забрзува зараснувањето и обновувањето на оштетената кожа.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБИТЕ ЛЕКОТ SINEDOL?



Информирајте ѝо лекарот доколку земаате други лекови, ако имаате хронична болест, некакво нарушување на мешавината, ако сте преосетливи на лекови или сте имале алергиски реакции на некои од нив.

Не употребувајте SINEDOL

- ако сте алергични (преосетливи) на хепарин, диметилсулфоксид, декспантенол или на која било друга составна компонента на препаратот (видете состав на помошните супстанции);
- ако имате бронхијална астма;
- ако сте бремени или доите;
- ако имате оштетување на функцијата на црниот дроб или на бубрезите (без разлика на потеклото);
- ако имате еритематоиден лупус (болест на кожата со појава на црвени плочести воспалени жаришта и белузлави лушпи на површината), и
- лекот не се препорачува за деца помали од 5 години.

Бидете особено внимателни при употребата на SINEDOL

Лекот не треба да се аплицира врз отворени рани и слузници.

Во случај на појава на алергиски реакции, третманот треба да се прекине.

Употреба со храна и пијалаци

Не е применливо.

Употреба за време на бременост и доење

Пред да йочнете да употребувате некој лек, обратете се за совет кај Вашиот лекар или фармацевт.

SINEDOL гелот не може да се употребува за време на бременост и доење.

Возење и управување со машини

Нема податоци за влијанието на лекот врз способноста за возење и управување со машини.

Помошни супстанции со посебно дејство

Нема значајни податоци во врска со помошните супстанции на лекот.

Употреба на други лекови

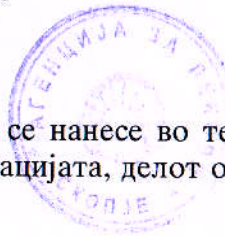
Имајте предвид дека овие информации можат да се однесуваат на лекови кои веќе не се употребуваат, како и на лекови коишто планираате да ги употребувате во иднина. Информирајте ѝо Вашиот лекар или фармацевт ако употребувате или до неодамна сте употребувале некој друг лек, вклучувајќи и лекови што се продаваат без лекарски рецепт.

SINEDOL гелот не треба да се употребува истовремено со сулиндаком, противвоспалителен лек од групата антиревматици.

Доколку употребувате некој препарат што се нанесува на кожата, пред да почнете да го употребувате лекот SINEDOL обратете се за совет кај Вашиот лекар. За да се спречи појавата на несакани ефекти, пред или по апликацијата на SINEDOL гелот на кожата не смее да се нанесуваат други лекови.

3. КАКО СЕ УПОТРЕБУВА SINEDOL?

Гелот се аплицира двапати дневно. Гелот треба да се нанесе во тенок слој на болното место, без да се втрне во кожата. По апликацијата, делот од кожата на кој е нанесен гелот не треба да се покрие со завој.



Пред апликација на SINEDOL гелот, кожата на која се нанесува гелот треба да биде сува и чиста.

Ако сте зеле доза од лекот поголема од потребната:

Ако сте зеле доза од лекот поголема од потребната или некој друг го зел Вашиот лек, треба веднаш да се посоветувате со Вашиот лекар или да се обратите во најблиската здравствена институција.

Ако сте заборавиле да го земете лекот:

Ако сте заборавиле навреме да го земете лекот, земете ја наредната доза во вообичаеното време според режимот на дозирање.

Не земајте двојна доза за да ја надоместите пропуштената.

Ефекти по прекин на третманот

Не треба да очекувате појава на некакви ефекти доколку нагло ја прекинете Вашата терапија.

Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот лекар или фармацевт.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА НА SINEDOL

Како и сите други лекови, и SINEDOL може да доведе до појава на несакани дејствија кај некои лица.

Описаны се случаи на гастроинтестинални несакани ефекти, како гадење, повраќање, дијареја (пролив), констипација (запек) и анорексија (губиток на апетитот).

Во ретки случаи се регистрирани реакции на преосетливост, како уртикарија и ангионевротски едем (нагла појава на локализиран оток кој најчесто ги зафаќа лицето и вратот).

Хепаринот може да доведе до појава на тромбоцитопенија (намален број крвни плочки). Кај лицата кои консумираат големи количества алкохол, постои повисок ризик од крвавење.

Диметилсулфоксидот аплициран врз кожа, особено доколку е во висока концентрација, може да доведе до воспаление, пецање, чешање, еритем (црвенило), уртикарија и појава на пликови. Овие реакции не се јавуваат при наредните нанесувања на лекот. Без оглед на начинот на апликација, диметилсулфоксидот може да предизвика краткотрајна промена на сетилото за вкус, здив со мирис на бел лук (што исчезнува за неколку минути) и алергиска сензибилизација (појава на алергиски реакции).

Ако забележите некое од овие несакани дејствија или кое било друго несакано дејство што не е наведено во внатрешносто упатство, Ве молиме да го информирајте Вашиот лекар или фармацевт.

5. НАЧИН НА ЧУВАЊЕ НА SINEDOL

ДА СЕ ЧУВА НА МЕСТА НЕДОСТАПНИ ЗА ДЕЦА!

Рок на употреба

5 години.



Лекот не смее да се употребува ио исчекот на датумот на употреба што е наведен на пакувањето. Датумот на употреба исчекува на последниот ден од месецот што е наведен на пакувањето.

Да се чува на температура до 25°C.

Медицинските производи не треба да се отстрануваат со отпадната вода и со домашното губре. Прашајте го Вашиот фармацевт за совет во врска со тоа како да ги отстраните лековите кои веќе не Ви се потребни. Овие мерки придонесуваат да се заштити околната.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи SINEDOL

Активна суштаница

Еден грам гел (1 g) содржи:

Хепарин натриум.....	500 I.E.
Диметил сулфоксид.....	150 mg
Декспантенол	25 mg

Помошни суштаници:

Изопропил алкохол;
Карбомер 940;
Макроголглицерол хидрокистеарат;
Триетаноламин;
Масло од планински бор;
Етерично масло од рузмарин;
Етерично масло од лимон;
Пречистена вода.

Опис и содржина на пакувањето

Гел. Прозирен, безбоен, хомоген гел.
Туба што содржи 40 g гел.

Начин на издавање

Лекот може да се издава и без лекарски рецепт.

Производител

HEMOFARM A.D., ул. Београдски пут б.б., Вршац, Р. Србија

Место на производство

HEMOFARM A.D. Вршац, огранок погон Шабац, ул. Хајдук Вељкова бб, Шабац,
Р.Србија

Носител на одобрението за промет во Република Македонија

ХЕМОФАРМ А.Д. ФАРМАЦЕВТСКО-ХЕМИСКА

ИНДУСТРИЈА

ПРЕТСТАВНИШТВО СКОПЈЕ

ул. Јадранска Магистрала бр.31, Скопје, Република Македонија

Број и датум на одобрението за ставање во промет

15-5157/12 од 30.08.2012

Датум на последната ревизија на внатрешното упатство

May, 2015

