

Pakendi infoleht: teave kasutajale
Solutio Iodi Spirituosa , 5% nahalahus
Joodilahus.
1 ml lahus sisaldab 50.0 mg joodi (Iodum)

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet. Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst, apteeker või meditsiiniõde on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vaata lõik 4.
- Kui pärast 2-3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on joodilahus ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne joodilahuse kasutamist
3. Kuidas joodilahust kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Joodilahuse säilitamine
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on joodilahus ja milleks seda kasutatakse

Välispidisel kasutamisel on jood antiseptiliste omadustega ravim. Kasutatakse naha desinfektsiooniks.

2. Mida on vaja teada enne joodilahuse kasutamist

Ärge kasutage joodilahust:

- kui olete joodi või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne joodilahuse kasutamist pidage nõu oma arsti, apteekeri või meditsiiniõega.

Vältida regulaarset kasutamist raseduse või imetamise ajal.

Allergiliste reaktsioonide tekkimisel pöörduge koheselt arsti poole.

Pärast joodilahuse nahale kandmist ei tohi nahale asetada oklusioonsidet.

Ettevaatusega kasutada kilpnäärme ületalitlusega patsientidel (hüpertüreoidismi korral).

Vältige preparaadi sattumist silma, suhu ja limaskestale.

Ettevaatus on vajalik, kui joodi kasutatakse pikema aja vältel (5-7 päeva), kuna võib esineda ülitundlikkusreaktsioone. Ülitundlikkuse tekkimisel lõpetada ravimi kasutamine.

Muud ravimid ja joodilahus

Teatage oma arstile või apteekrile, kui kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Joodipreparaadid ei sobi kokku ammoniaagi, leelise ja leeliskarbonaatide, naatriumtiosulfaadi,

vedela elavhõbedaga ja pliisoolade, tanniini, tärklise, atsetooni, tärpentiniõli ja peamiste eeterlike õlidega.

Joodilahus koos toidu ja joogiga

Ei mõjuta joodilahuse toimet.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Joodilahust tuleb kasutada ettevaatusega raseduse ja imetamise ajal.

Andmed toimest viljastumisvõimele puuduvad.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine:

Joodilahus ei mõjuta autojuhtimist ja masinate käsitlemist võimet.

Joodilahus sisaldab

Joodilahus sisaldab 96% etanooli.

3. Kuidas joodilahust kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti, apteekriga või meditsiiniõega.

Kasutage välispidiselt vastavalt vajadusele kahjustatud nahapiirkondade desinfektsiooniks.

Niisutage vatitups joodilahusega ja kandke kahjustatud nahapinnale.

Kui teil on tunne, et joodilahuse toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest arstile või apteekrile.

Kasutamine lastel ja noorukitel

Ei ole soovitatav kasutada lastel vanuses alla 12-ne eluaasta.

Ettevaatusega kasutada noorukitel, sest nende nahk on tundlikum.

Kui te kasutate joodilahust rohkem kui ette nähtud:

Joodilahuse lokaalsel kasutamisel on üleannustamine ebatõenäoline.

Joodilahuse ägeda mürgituse sümptomid juhuslikul allaneelamisel on tingitud peamiselt selle söövitavast mõjust seedetraktis: võivad tekkida ebameeldiv metallimaitse suus, kõhuvalu, oksendamine ja kõhulahtisus. Kui kõhus sisaldub tärklisi siis okses on sinine.

Anuuria võib tekkida 1 kuni 3 päeva hiljem. Surm võib olla tingitud vereringe puudulikkusest, võib tekkida söögitoru ahanemine, mille tulemusena lämbumine, aspiratsioonipneumoonia või kopsuturse. Surmav annus on tavaliselt umbes 2 või 3 g.

Kui teie või teie laps on sisse võtnud joodilahust tuleb koheselt pöörduda lähimasse kiirabisse või arsti poole.

Kui te unustate joodilahust kasutada:

Ärge kasutage kahekordset annust kui annus jäi eelmine kord kasutamatta.

Kasutage ununenud annus niipea kui see teile meenub ning jätkake oma tavapärase raviskeemiga.

Kui te lõpetate joodilahuse kasutamise:

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti, või apteekri või meditsiiniõega.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Harva võib esineda tundlikkus, bulloosne lööve, nahapunetus, ketendus. Väga harva on täheldatud ülitundlikkusreaktsioone - šokk, palavik, lööve. Võib häirida kilpnäärme talitlust.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas joodilahust säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Solutio Iodi Spirituosa sisaldab

- Toimeaine on 50 mg joodi. 1 ml nahalahust sisaldab 50 mg joodi (Iodum).
- Teised koostisosa abiained on kaaliumjodiid, 96% etanool, puhastatud vesi.

Kuidas Solutio Iodi Spirituosa välja näeb ja pakendi sisu

Läbipaistev, merevaigukollane, iseloomuliku lõhnaga lahus.

20 ml lahust pruunis klaaspudelis, millel on polüetüleenist tilguti ja plastikust ohutuskork.

Iga klaaspudel on märgistatud ning paigutatud koos infolehega pappkarpi.

Müügiloa hoidja ja tootja

JSC "Riga Pharmaceutical Plant", Duntse 16/22, Riia, LV-1005, Läti Vabariik.

Tel. +371 67355550, +371 67355551

Fax +371 67355551

e-post: inara@rff.lv

Infoleht on viimati uuendatud augustis 2013