

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Doporison 100 mg/g salv

Joodpovidoon

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 või apteeker 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 või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast mõne päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Doporison ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Doporison'i kasutamist
3. Kuidas Doporison'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Doporison'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Doporison ja milleks seda kasutatakse

Doporison on salv, mis sisaldab joodpovidooni, mis on polümeer polüvinüülpirolidooni kompleks koos joodiga. Ühendist vabanev jood hävitab enamuse bakteritest ja seega kaitseb ravitavat ala infektsioonide eest. Polümeer toimib depoon, mis vabastab joodi pikema aja vältel.

Doporison'i salv on näidustatud väikeste haavade, sisselõigete, kriimustuste, pindmiste põletushaavade, marrastuste ja villide raviks täiskasvanutel, noorukitel, lastel ja üle 6 kuu vanustel imikutel.

Kui pärast mõne päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Doporison'i kasutamist

Ärge kasutage Doporison'i

- kui olete joodpovidooni või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on hüpertüreoidism (kilpnäärme ületalitlus);
- kui teil on äge kilpnäärmehaigus;
- enne ja pärast ravi radioaktiivse joodiga ning ka ravi ajal (kuni ravi lõpuni);
- kui teil on herpeselaadne nahapõletik (Duhring'i tõbi);
- kui te saate ravi liitiumipreparaatidega;
- enneaegsetel imikutel, vastsündinutel ja kuni 6 kuu vanustel imikutel.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Doporison'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

- Kui teil tekib nahaärritus, kontaktdermatiit või allergiline reaktsioon, tuleb ravi katkestada.
- Pika-ajaline ravi võib põhjustada nahaärritust, mis võib mõnikord osutuda tõsiseks.
- Vältige ravimi sattumist silma.

- Kui teil on struuma, söömeline struuma või teised kilpnäärme haigused, võib teil pikema aja vältel Doporison'i suurte annuste kasutamisel tekkida hüpertüreoidism (kilpnäärme ületalitlus). Teie arst võib isegi pärast Doporison'i ravi lõppu soovida teie seisundit jälgida või teostada teile kilpnäärmeuuringu.
- Kui teil on neeruhaigus, peab teie arst Doporison'i pikaajalist suurtes annustes kasutamist hoolikalt jälgima.
- Seda ravimit ei tohi kasutada enne radioaktiivset joodi sisaldavat stsintigraafiat või radioaktiivse joodiga läbiviidavat kilpnäärmevähi ravi (kuni ravi lõpuni), ega ka nende ajal ja pärast neid protseduure.

Lapsed ja noorukid

Seda ravimit ei tohi kasutada enneaegsetel imikutel, vastsündinutel ja kuni 6 kuu vanustel imikutel. Kui ravi on vajalik, peab arst selle määrama ja selle kulgu hoolikalt jälgima. Doporison'i mistahes võimalikku allaneelamist lapse poolt tuleb täielikult vältida.

Muud ravimid ja Doporison

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

- Orgaanilised ühendid vähendavad Doporison'i toimet.
- Samaaegne kasutamine koos ensümaatilisi komponente sisaldavate haavahoolduspreparaatidega vähendab mõlema kasutatava preparaadi toimet.
- Mitte kasutada samaaegselt koos hõbedat, vesinikülhapendit (vesinikperoksiidi) või taurolidiini sisaldavate desinfitseerivate ainetega.
- Samaaegne kasutamine koos liitiumi sisaldavate ravimitega võib kilpnäärme funktsiooni täiendavalt pärssida.
- Mitte kasutada koos hüpertüreoidismi ja ägedate kilpnäärmehaiguste raviks mõeldud preparaatidega.
- Doporison võib anda valepositiivseid tulemusi peitevere avastamise ja uriini veresisalduse analüüsides.
- Doporison võib häirida kilpnäärme uuringuid ja muuta võimatuks kilpnäärme planeeritud ravi joodiga. Uut stsintigrammi ei tohi teha enne 1...2 nädala möödumist.

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.

Rasedus

Seda ravimit tohib raseduse ajal kasutada ainult arsti poolt määratuna ja selle kasutamist tuleb hoida nii minimaalsena kui võimalik, kuna imendunud jood võib läbida platsentabarjääri. Joodpovidooni kasutamine pärast kolmandat raseduskuud ei ole soovitatav.

Imetamine

Seda ravimit tohib imetamise ajal kasutada ainult arsti poolt määratuna ja selle kasutamist tuleb hoida nii minimaalsena kui võimalik, kuna imendunud jood võib erituda rinnapiima. See võib lapse kilpnäärme funktsiooni ajutiselt vähendada.

Doporison'i mistahes võimalikku allaneelamist imiku poolt tuleb täielikult vältida.

Viljakus

Puuduvad andmed selle kohta, et Doporison mõjutaks viljakust.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Doporison ei mõjuta või mõjutab ebaoluliselt autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

3. Kuidas Doporison'i kasutada

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

Doporison on ainult nahapinnal kasutamiseks. Kahjustatud nahapiirkonnad tuleb salviga täielikult katta.

Märkus! Salvi pruun värvus on preparaadile iseloomulik omadus ja see näitab vaba joodi esinemist ning ühtlasi ravimi toimivust. Pruuni värvuse kadumisel salvi mikroobidevastane toime väheneb.

Kasutamine täiskasvanutel, noorukitel ja 6 kuu vanustel ning vanematel lastel

Määrige Doporison'i 1...2 korda päevas otse puhtale ja kuivale nahale. Ravim peab kahjustatud ala täielikult katma, sest sellel on täielikult paikne toime.

Vajadusel katke ravitav koht sidemega.

Tugevalt põletikulistele või niisketele nahapiirkondadele tuleb Doporison'i parimate tulemuste saamiseks määrida iga 4...6 tunni järel. Salvi värvuse kadumisel tuleb Doporison'i uuesti peale kanda. Ärge kasutage seda ravimit kauem kui 14 päeva.

Kasutamine kuni 6 kuu vanustel lastel

Seda ravimit ei tohi kasutada enneaegsetel imikutel, vastündinutel ja kuni 6 kuu vanustel imikutel.

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

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Allpool on loetletud ravimi kõrvaltoimeid vastavalt nende esinemissagedusele:

Harv (võib esineda kuni 1 inimesel 1000'st):

- ülitundlikkusreaktsioonid, kontaktdermatiit (sümptomiteks erüteem, väikesed villid ja sügelus).

Väga harv (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000'st):

- anafülaktiline reaktsioon (raske allergiline reaktsioon, mis põhjustab hingeldust, pearinglust ja vererõhu langust);
- hüpertüreoidism (kilpnäärme ületalitlus, mis põhjustab söögiisu suurenemist, kehakaalu vähenemist, higistamist, kiiret südamerütmi või rahutust) – seda võib eeldada patsientidel, kellel juba on kilpnäärmehaigus;
- angioödeem (raske allergiline reaktsioon, mis põhjustab näo või kõri turset).

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- hüpotüreoidism (kilpnäärme alatalitus, mis võib põhjustada väsimust, kehakaalu suurenemist ja aeglast südamerütmi) – võib ilmned selle ravimi pikaajalisel või ohtral kasutamisel;
- nahakuivus ja suurte nahapindade põletik, millega kaasneb punetus ja ketendus;
- ravimi pikaajalisel või ohtral kasutamisel võib ilmned neerupuudulikkus;
- keemilised nahapõletused;
- selle ravimi suurte annuste imendumisel võib ilmned muutusi vere keemilistes omadustes.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. 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 Doporison'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Kõlblikkusaeg pärast esmast avamist: 6 kuud.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud tuubil ja karbil pärast „EXP“.
Kõlblikkusaeg viitab selle 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 Doporison sisaldab

- Toimeaine on joodpovidoon.
- 1 g salvi sisaldab 100 mg joodpovidooni.
- Teised koostisosad on: naatriumvesinikkarbonaat (E500ii), makrogool 4000 (E1521), makrogool 1500 (E1521), makrogool 1000 (E1521), makrogool 400 (E1521) ja puhastatud vesi.

Kuidas Doporison välja näeb ja pakendi sisu

Doporison on pruunika värvusega salv, millel on spetsiifiline joodilõhn.

20 g salvi on pakendatud polüpropüleenkorgiga alumiiniumtuubi.

Müügiloa hoidja ja tootja

SOPHARMA AD
16 Iliensko Shosse Str.
Sofia 1220
Bulgaaria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

VIP Pharma Eesti OÜ
Uusaru 5
76505 Saue
Eesti Vabariik
Tel: 56480207
E-mail: it@vippharma.ee

See ravimpreparaat on saanud müügiloa Euroopa Majanduspiirkonna liikmesriikides järgmiste nimetustega:

Bulgaaria	Допорисон 100 mg/g маз
Eesti	Doporison
Leedu	Doporison 100 mg/g tepalas
Läti	Doporison 100 mg/g ziede

Infoleht on viimati uuendatud veebruaris 2018.