

BRAUNOVIDON (IMP.ROW.CZECHY), maść 20 g



Nasza cena: 19,15 zł

Opis słownikowy

Opakowanie	20g
Postać	MASC
Producent	DELFARMA SP. Z O.O. POLSKA [PL]
Rejestracja	Lek bez recepty
Substancja czynna	POLYVIDONUM

Opis produktu

Opis

BRAUNOVIDON (IMP.ROW.CZECHY), maść 20g

Czym jest Braunovidon i kiedy stosować lek?

Braunovidon jest to lek w postaci maści o brązowej barwie. Stosowany jest w leczeniu zmian skórnych, taki jak oparzenia płomieniem lub gorącym płynem, zakażone owrzodzenia, odleżyny, zakażone powierzchowne ubytki skóry niewykazujące tendencji do gojenia się z odczynem zapalnym lub głębszym owrzodzeniem, ropne zmiany skórne, choroby skóry bakteryjnego lub grzybiczego pochodzenia. **Lek ten przeznaczony jest do stosowania u osób powyżej 6 miesiąca życia.**

Skład

Substancją czynną tego leku jest powidon jodowany (Povidonum iodatum) (z 10% zawartością dostępnego jodu), którego zawartość w 100 g maści wynosi 10 g.

Substancje pomocnicze zawarte w tym produkcie leczniczym to: makrogol 400, makrogol 4000, woda oczyszczona, sodu wodorowęglan.

Dawkowanie

Lek ten zawsze powinno stosować się według zaleceń opisanych w ulotce lub tak jak zostało to wskazane przez lekarza lub farmaceutę, do których należy udać się w razie jakichkolwiek wątpliwości.

Osoby powyżej 6 miesiąca życia: maść dokładnie nakładać na całą chorobowo zmienioną powierzchnię skóry kilka razy na dobę, w początkowym okresie leczenia co 4 do 6 godzin. Gdy maść się odbarwi należy nałożyć jej nową warstwę.

Przeciwwskazania

- uczulenie na jod lub którykolwiek z pozostałych składników zawartych w tym leku
- zespół opryszczkowego zapalenia skóry
- choroby tarczycy
- przed lub po leczeniu radioaktywnym izotopem jodu (do czasu zakończenia terapii).

Działania niepożądane

Jak każdy lek, również Braunovidon może wywoływać działania niepożądane. Należy jednak pamiętać, że występują one tylko u niektórych osób.

Do możliwych bardzo rzadkich (u 1 na mniej niż 10 000 osób) działań niepożądanych należą reakcje anafilaktyczne.

Do możliwych działań niepożądanych o nieznannej częstotliwości należą: reakcje skórne np. późna alergja kontaktowa (swędzenie, zaczerwienienie, pęcherzyki), niewydolność nerek, zaburzenia osmolarności surowicy, zaburzenia elektrolitowe, kwasica metaboliczna, zaburzenia czynności tarczycy (przy długim stosowaniu leku lub na duże powierzenie skóry), przemijający ból, uczucie pieczenia i gorąca, zaburzenie gojenia się rany (przy długim stosowaniu leku).

Interakcje z innymi lekami

Przed rozpoczęciem stosowania leku należy poinformować lekarza lub farmaceutę o każdym leku aktualnie przyjmowanym przez pacjenta oraz każdym leku stosowanym w ostatnim czasie, jak i o lekach, których zażywanie pacjent planuje rozpocząć. Dotyczy to również produktów leczniczych przyjmowanych bez recepty.

Nie stosuje się tego produktu jednocześnie z następującymi lekami: substancjami redukującymi, solami alkaloidowymi, kwasem taninowym, kwasem salicylowym, solami srebra, solami bizmutu, tauroolidyną, nadtlenkami wodoru, pochodnymi rtęci.

Podczas terapii litem nie zaleca się regularnego stosowania tego produktu leczniczego.

Lek ten inaktywuje enzymy w produktach do opatrywania ran, w wyniku czego tracą one swoje właściwości.

Ostrzeżenia

Pacjentkom w ciąży, planującym lub podejrzewającym bycie w ciąży, a także w okresie karmienia piersią zaleca się konsultację z lekarzem lub farmaceutą przed podaniem tego leku.

Lek ten może być stosowany do 9 tygodnia ciąży wyłącznie po wcześniejszej konsultacji z lekarzem. Stosowanie tego produktu po 9 tygodniu ciąży i w okresie karmienia piersią jest przeciwwskazane.

Produkt ten reaguje z białkami i niektórymi związkami organicznymi np. składnikami krwi lub ropy, co może prowadzić do zmniejszenia jego skuteczności.

Podczas stosowania tego produktu niektóre diagnostyczne badania laboratoryjne mogą być zafałszowane np. oznaczanie poziomu hemoglobiny oraz glukozy za pomocą o-toluidyny lub żywicy guajakowej.

Lek ten może być przeszkodą w wykonywaniu niektórych badań tarczycy (scyntygrafii, oznaczania jodu związanego przez białko, diagnostyki z użyciem radioaktywnego izotopu jodu), co może uniemożliwiać leczenie za pomocą radioaktywnego izotopu jodu.

Nowy scyntygram może być wykonywany dopiero 1-2 tygodni po zakończeniu terapii tym lekiem.

Zaleca się przechowywać lek w otoczeniu o temperaturze nie wyższej niż 25°C, w miejscu niedostępnym dla dzieci.

Producent

B.BRAUN
Carl-braun-strasse 1
Melsungen

Przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki i skonsultuj się z lekarzem bądź farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany

zagraża twojemu życiu i zdrowiu.

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.