

# APTEO MED Dermatol proszek, 2g KRÓTKA DATA 31.01.2025



Cena: 0,70 PLN

## Opis słownikowy

Opakowanie	2 g
Producent	SYNOPTIS PHARMA SP. Z O.O.
Rodzaj rejestracji	Lek

## Opis produktu

**OPIS PRODUKTU Z KRÓTSZĄ DATĄ WAŻNOŚCI. DATA WAŻNOŚCI 31.01.2025 INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH I BEZPOŚREDNICH SASZETKA Z PAPIERU TERMOZGRZEWALNEGO POKRYTEGO POLIETYLENEM (forma etykiety- ulotki) 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Dermatol APTEO MED, 100 g/100 g, puder leczniczy Bismuthi subgallas

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

1 g pudru leczniczego zawiera 1 g bizmutu galusanu zasadowego.

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

nie dotyczy

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Puder leczniczy, 2 g kod: 59099914824975 g kod: 5909991482480

### 5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie na skórę. Należy zapoznać się z treścią zamieszczoną na tym opakowaniu przed zastosowaniem leku.

### 6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

#### 7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

nie dotyczy

#### 8. TERMIN WAŻNOŚCI

**Termin ważności** Nie stosować po upływie terminu ważności.

#### 9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

#### 10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

Nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki.

#### 11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

**Podmiot odpowiedzialny** Synoptis Pharma Sp. z o.o. ul. Krakowiaków 6502-255 Warszawa **Wytwórca** Laboratorium Galenowe Olsztyn Sp. z o.o. ul. Spółdzielcza 25A11-001 Dywity

#### 12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 27059

#### 13. NUMER SERII

Numer serii -

#### 14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - lek wydawany bez recepty.

#### 15. INSTRUKCJA UŻYCIA **Wskazania**

**Wskazania do stosowania:** Jako lek ściągający, hamujący drobne krwawienia, odkażający w stanach zapalnych skóry, sączących ranach i owrzodzeniach. **Kiedy nie stosować leku Dermatol APTEO MED:** - jeśli pacjenta ma uczulenie na bizmutu galusan zasadowy- u osób z niewydolnością nerek.

**Ostrzeżenia i środki ostrożności:** Nie stosować długotrwale ani na rozległe zmiany skórne, w tym na rozległe rany oraz w okolicach twarzy. Należy unikać wdychania proszku lub przedostania się go do oczu z powodu możliwości wystąpienia łagodnego podrażnienia dróg oddechowych lub oczu. Należy zachować ostrożność podczas stosowania leku u osób, u których występuje zaburzenie czynności nerek - istnieje ryzyko uszkodzenia nerek. **Dermatol APTEO MED a inne leki:** Brak danych. **Ciąża i karmienie piersią:** Nie należy stosować w okresie ciąży i karmienia piersią. **Możliwe działania niepożądane:** Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Zgłaszano przypadki łagodnego podrażnienia i zaczerwienienia skóry. Po podaniach miejscowych na skórę mogą wystąpić reakcje alergiczne. Może wystąpić uszkodzenie nerek, zwykle przemijające.

#### **Sposób użycia**

Do przesypywania ran, owrzodzeń, otarć naskórka. Nie stosować u dzieci i młodzieży.

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z opisem na opakowaniu lub zaleceniami lekarza lub farmaceuty. Stosować od 2 do 3 razy na

dobę na zmienioną chorobowo skórę.

#### Ważne

W razie zastosowania nadmiernej ilości leku, należy jego nadmiar zmyć ze skóry wodą z mydłem. W przypadku podrażnienia oczu, należy je przemywać dużą ilością wody przez co najmniej 15 minut. Jeśli podrażnienie utrzymuje się, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem. Lek występuje w postaci żółtego proszku. Saszetka z papieru termozgrzewalnego pokrytego polietylenem zawiera 2 g leku. Saszetka z papieru termozgrzewalnego pokrytego polietylenem zawiera 5 g leku.

**Zgłaszanie działań niepożądanych:** Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione powyżej należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: 22 49-21-301, fax: 22 49-21-309, strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl> Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.