

## BETADINE VAG 200 mg 7 globulek dopochwowych L!

Cena: 24,90 PLN



### Opis słownikowy

Dawka	200 mg
Opakowanie	7 glob.
Postać	glob.dopoch.
Producent	EGIS PHARMACEUTICALS PLC
Rodzaj rejestracji	Lek
Substancja czynna	Polyvidonum

### Opis produktu

**Wskazania**Lek Betadine VAG jest wskazany w leczeniu zakażeń pochwy. Batadine VAG stosuje u kobiet dorosłych oraz dziewcząt po okresie pokwitania. Jeśli po upływie 7 dni nie nastąpi poprawa lub pacjentka poczuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.**Działanie**Lek Betadine VAG jest przeznaczony wyłącznie do stosowania dopochwowego. Betadine VAG zawiera jako substancję czynną jodowany powidon. Jodowany powidon jest związkiem kompleksowym jodu z powidonem - po zastosowaniu dopochwowo uwalnia jod. Jod działa na bakterie Gram-dodatnie oraz Gram-ujemne, wirusy, grzyby, a także niektóre pierwotniaki.**Sposób użycia**Zaleca się stosować 1 globulkę dopochwowo raz na dobę przez 7 dni. W razie braku poprawy należy zgłosić się do lekarza.Zaleca się zwilżenie globulki przed użyciem, a następnie wprowadzenie jej głęboko do pochwy wieczorem przed położeniem się spać.Aplikacja globulki:Należy oddzielić jedną globulkę od paska, rozrywając wzdłuż perforacji w miejscu cięcia „V”.Chwycić plastikowe zakładki obiema rękami i odciągnąć, aby wyjąć globulkę z opakowania.Zaleca się także stosowanie podpasek w trakcie leczenia.Istotne jest, aby zwilżyć globulkę przed jej założeniem w celu zapewnienia maksymalnego rozpuszczenia się substancji czynnej oraz uniknięcia miejscowego podrażnienia. Przerwanie leczenia nie jest konieczne nawet po wystąpieniu krwawienia miesięczkowego.**Ważne**Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Betadine VAGLek Betadine VAG jest przeznaczony wyłącznie do stosowania dopochwowego.Przy stosowaniu zgodnie z instrukcją nie ma ryzyka przedawkowania.W przypadku miejscowego przedawkowania zaleca się usunięcie założonej globulki.W razie zastosowania większej niż zalecana dawki leku Betadine VAG lub omyłkowego spożycia globulki, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.Nadmiar jodu w organizmie może spowodować występowanie wola, zaburzeń czynności tarczycy.Objawami ostrego zatrucia jodem są:niewydolność nerek i brak tworzenia się moczu (bezmocz),niewydolność krążenia (zapaść),trudności w oddychaniu (obrzęk płuc),zaburzenia metaboliczneW przypadku zauważenia następujących objawów toksyczności ogólnoustrojowej należy natychmiast zwrócić się o pomoc lekarską:zaburzenia czynności nerek (w tym bezmocz),szybkie bicie serca (tachykardia),obniżone ciśnienie krwi (niedociśnienie),zapaść krążeniowa,trudności w oddychaniu (obrzęk głośni prowadzący do zamartwicy lub obrzęk płuc),drgawki,gorączka,kwasica metaboliczna,może również rozwinąć się nadczynność lub niedoczynność tarczycy (patrz punkt 4. – „Możliwe działania niepożądane”, częstość „bardzo rzadko” i „częstość nieznana”).Pominięcie zastosowania leku Betadine VAGNależy kontynuować leczenie jak dotychczas i zastosować lek tak szybko, jak to możliwe. Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.Przerwanie stosowania leku Betadine VAG Aby zapobiec nawrotowi choroby i zapewnić całkowite wyleczenie zakażenia, nie należy przerywać leczenia przed upływem 7 dni. W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.4. Możliwe działania niepożądaneJak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. W przypadku wystąpienia wymienionych poniżej

działań niepożądanych należy zaprzestać stosowania leku Betadine VAG i natychmiast skontaktować się z lekarzem. Rzadko występujące objawy niepożądane (występują rzadziej niż u 1 na 1000 pacjentów): Reakcje nadwrażliwości. Bardzo rzadko występujące objawy niepożądane (występują rzadziej niż u 1 na 10 000 pacjentów): Reakcja anafilaktyczna (groźna reakcja alergiczna, powodująca trudności w oddychaniu, zawroty głowy, spadek ciśnienia tętniczego). Obrzęk naczynioruchowy (groźna reakcja alergiczna powodująca obrzęk twarzy lub gardła). Ponadto mogą wystąpić: Rzadko (występują rzadziej niż u 1 na 1000 pacjentów): Zapalenie skóry (tzw. kontaktowe zapalenie skóry (z objawami takimi jak zaczerwienienie, małe pęcherze i swędzenie). Bardzo rzadko (występują rzadziej niż u 1 na 10 000 pacjentów): Nadczynność tarczycy (nadmierna aktywność gruczołu tarczycowego powodująca zwiększenie apetytu, utrata masy ciała, poty, szybsze bicie serca lub niepokój ruchowy) u pacjentek z chorobą tarczycy w wywiadzie. Objawy niepożądane o nieznanym częstości występowania (na podstawie dostępnych danych nie można określić częstości ich występowania): Po dłuższym lub intensywniejszym stosowaniu jodowanego powidonu może wystąpić niedoczynność tarczycy (niedostateczna aktywność gruczołu tarczycowego, powodująca - zmęczenie, zwiększenie masy ciała, wolniejsze bicie serca). Zaburzenia czynności nerek, ostra niewydolność nerek; Zaburzenia elektrolitowe (brak równowagi płynów i soli we krwi), Kwasica metaboliczna (stan zwiększonej kwasowości krwi co może powodować przyspieszony oddech, dezorientację lub letarg), Nieprawidłowa osmolarność krwi (odnosi się do stopnia zagęszczenia krwi) mogą wystąpić po przyjęciu bardzo dużych ilości powidonu jodowanego. Przejściowe przebarwienia skóry w miejscu aplikacji. Zgłaszanie działań niepożądanych: Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. 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.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 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. 5. Jak przechowywać lek Betadine VAG Przechowywać w lodówce (2-8°C). Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku po: Termin ważności (EXP). Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca. Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko. **Skład** Substancją czynną leku jest jodowany powidon. Każda globulka zawiera 200 mg jodowanego powidonu. Pozostały składnik leku to: makrogol 1000.