

HEVIPOINT sztyft 50mg/g 3 g



Cena: 15,25 PLN

Opis słownikowy

Dawka	0,05 g/g
Opakowanie	1 szt.
Postać	sztyft
Producent	ADAMED CONSUMER HEALTHCARE S.A.
Rodzaj rejestracji	Lek
Substancja czynna	Aciclovirum

Opis produktu

Wskazania HEVIPOINT sztyft 50mg/g 3 g Leczenie zakażenia warg wirusem opryszczki zwykłej (nawracająca opryszczka wargowa). **Działanie** Hevipoint zawiera w swoim składzie acyklowir, który wykazuje działanie przeciwwirusowe. **Sposób użycia** Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak opisano to w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. Lek do stosowania miejscowego na skórę. Lek należy stosować co najmniej 5 dni, okres ten można przedłużyć do 10 dni. Leczenie należy zastosować w momencie zauważenia pierwszych objawów (świąd, zaczerwienienie, pieczenie). Lek można stosować również w późniejszym okresie zakażenia, gdy występują grudki lub pęcherzyki. Jeśli objawy nasiliły się lub brak poprawy po 10 dniach stosowania, należy zasięgnąć porady lekarza. **Młodzież powyżej 12 lat i dorośli:** 5 razy dziennie nakładać sztyft, w odstępach ok. 4-godzinnych, z przerwą nocną. Na miejsce zakażone należy nakładać małą ilość leku. **Ważne** Kiedy nie stosować leku Hevipoint: w przypadku uczulenia na substancję czynną - acyklowir lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku, gdy występuje u pacjenta nadwrażliwość na walacyklowir, u osób poniżej 12 roku życia. **Działania niepożądane** Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Niezbyt często występujące działania niepożądane (u 1 do 10 na 1000 osób): przemijające pieczenie, łucie lub mrowienie w miejscu aplikacji, łuszczenie się skóry, łagodne wysuszenie skóry, świąd. Rzadko występujące działania niepożądane (u 1 do 10 na 10 000 osób): rumień, kontaktowe zapalenie skóry. Bardzo rzadko występujące działania niepożądane (rzadziej niż u 1 na 10 000 osób): reakcje uczuleniowe, np. obrzęk naczynioruchowy. **Ostrzeżenia i środki ostrożności** Stosowanie leku należy przerwać i skontaktować się z lekarzem w momencie wystąpienia reakcji alergicznej na lek, który może obejmować np. obrzęk twarzy. Stosowanie leku omówić z lekarzem jeśli: układ odpornościowy nie działa właściwie (np. po przeszczepie szpiku kostnego), opryszczka nie ustąpiła po 10 dniach, zmiany chorobowe nie zagoiły się lub nasiliły, wystąpiła ciężka nawrotowa opryszczka wargowa. Podczas stosowania należy unikać kontaktu leku z błonami śluzowymi oczu, nosa, jamy ustnej. Lek nie jest przeznaczony do leczenia opryszczki narządów płciowych i zakażeń skórnych. Nie należy aplikować w wymienionych rejonach leku. Lek jest przeznaczony do stosowania w opryszczce zlokalizowanej na wargach. Podczas leczenia opryszczki nie należy dotykać miejsca zmienionego chorobowo aby uniknąć przenoszenia na zdrowe obszary skóry. Zmian opryszczkowych nie należy rozdrapywać, pęcherzyków przebijać. Lek zawiera butylohydroksytoluen, który może powodować miejscowe reakcje skórne, np. kontaktowe zapalenie skóry lub podrażnienie oczu lub błon śluzowych. Lek przechowywać w temperaturze poniżej 25°C, w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem. Leku nie należy przechowywać w lodówce. Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. Lek ważny jest 3 miesiące od pierwszego otwarcia. **Ciąża i karmienie piersią** W przypadku kobiet w ciąży lub karmiących piersią przed zastosowaniem leku należy skonsultować się z lekarzem. Stosowanie leku u dzieci i młodzieży Nie stosować u osób poniżej 12 lat. **Skład** Substancją czynną jest: acyklowir

(Aciclovirum).1 g sztyftu zawiera 50 mg acyklowiru.Substancje pomocnicze: olej rycynowy pierwszego tłoczenia, tłuszcz stały, wosk carnauba, wosk biały, oktylododekanol, wazelina biała, butylohydroksytoluen, aromat waniliowy.ProducentAdamed Pharma S.A.Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A05-152 Czosnów