

Prospect: Informații pentru utilizator**Grinazole100 mg/g pastă dentară**
Metronidazol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane.

Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este GRINAZOLE și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați GRINAZOLE
3. Cum să utilizați GRINAZOLE
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează GRINAZOLE
6. Conținutul ambalajului și alte informații suplimentare

1. Ce este GRINAZOLE și pentru ce se utilizează

GRINAZOLE se utilizează în tratamentul local al canalele dentare infectate după necroză și tratamentul stomatologic al complicațiilor.

Acesta conține ca substanță activă metronidazolul.

Acest medicament poate fi administrat numai de către un stomatolog.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați GRINAZOLE**Nu utilizați GRINAZOLE**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la metronidazole sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

GRINAZOLE împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcină

Metronidazolul poate fi prescris femeilor însărcinate pentru tratament local, dacă este necesar.

Alăptare

GRINAZOLE conferă gust amar laptelui matern, ceea ce poate conduce la vărsături și refuzul alimentării la copiii alimentați la sân.

Se recomandă evitarea administrării metronidazolului în timpul alăptării.
Totuși, dacă tratamentul nu poate fi evitat, nou-născutul trebuie ținut sub supraveghere clinică timp de 2 – 3 zile.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Grinazole nu are influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

GRINAZOLE conține parahidroxibenzoat de propil (E 216) și parahidroxibenzoat de metil (E 218).
Poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

3. Cum să utilizați GRINAZOLE

Vă va fi administrat de către stomatolog în timpul tratamentului stomatologic în canalul dentar infectat. Este destinat exclusiv uzului stomatologic. Dacă semnele clinice de infecție persistă după irigarea canalului, stomatologul va umple canalele cu Grinazole, o pastă dentară, utilizând un instrument rotativ, și apoi va obtura cu ciment temporar.

După 2 – 3 zile, dentistul dumneavoastră va îndepărta Grinazole și va obtura definitiv canalul prin mijloace clasice.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Hipersensibilitate la imidazoli și parahidroxibenzoat.

Iritații periapicale care accentuează complicațiile desmodontale.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează GRINAZOLE

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține GRINAZOLE

- Substanța activă este metronidazolul. Un gram de pastă dentară conține metronidazol 100 mg.
- Celelalte ingrediente sunt: parahidroxibenzoat de propil (E 216), parahidroxibenzoat de metil (E 218), monostearat de glicerol, glicerol.

Cum arată GRINAZOLE și conținutul ambalajului

GRINAZOLE se prezintă sub formă de pastă de culoare albă până la ivoriu.

Cutie cu un tub conținând 4,5 g pastă dentară.

Deținătorul Autorizației de punere pe piață și fabricantul

Septodont

58 rue du Pont de Créteil

94100 Saint-Maur-des-Fossés

Franța

Acest prospect a fost revizuit în Aprilie 2014.