

Prospect: Informații pentru utilizator**DOXIPROCT 40 mg + 20 mg/g unguent rectal**
Dobesilat de calciu monohidrat/Clorhidrat de lidocaină

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 nenumționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este DOXIPROCT și pentru ce se utilizează

DOXIPROCT este o combinație de două substanțe active: dobesilat de calciu monohidrat și clorhidrat de lidocaină. DOXIPROCT este folosit pentru tratamentul hemoroizilor interni și externi, pruritului anal, inflamației anale și peri-anale, trombozei hemoroidale acute sau al fisurii anale. Preoperator și postoperator în caz de hemoroidectomie.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați DOXIPROCT**Nu utilizați DOXIPROCT:**

- dacă sunteți alergic la dobesilatul de calciu monohidrat, clorhidratul de lidocaină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați DOXIPROCT, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- dacă suferiți de insuficiență renală, tratamentul nu trebuie urmat pe perioade lungi de timp;
- dacă apar semne de alergie locală, întrerupeți tratamentul.

DOXIPROCT împreună cu alte medicamente

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

Sarcina și alăptarea

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.

Doctorul dumneavoastră va decide ce să facă și vă va spune dacă să utilizați sau nu DOXIPROCT în timpul sarcinii sau alăptării.

DOXIPROCT trebuie administrat în timpul sarcinii doar dacă beneficiul terapeutic potențial justifică riscul potențial asupra fătului.

Ca precauție DOXIPROCT nu este recomandat femeilor ce alăptează deoarece unele componente pot trece în lapetele matern.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

DOXIPROCT nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

DOXIPROCT conține butilhidroxianisol (E320), alcool cetilic și propilenglicol, care pot cauza reacții cutanate locale (dermatită de contact).

3. Cum să utilizați DOXIPROCT

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza uzuală este de 2 - 3 aplicații pe zi, dimineața și seara, de preferință după defecație.

Pentru aplicarea profundă se utilizează canula înșurubată la extremitatea tubului. Se introduce canula cât mai adânc în anus și se presează tubul retrăgând lent canula.

Conținutul tubului este suficient pentru 8 aplicații.

În cazurile de hemoroizi externi și prurit anal se va aplica un strat subțire de unguent de mai multe ori pe zi.

Medicul trebuie informat dacă după 1 – 2 săptămâni de tratament simptomatologia nu s-a ameliorat sau chiar s-a agravat.

Nu modificați doza prescrisă din proprie inițiativă. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă medicamentul este prea slab sau prea puternic.

4. Reacții adverse posibile

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

În mod excepțional pot apărea probleme intestinale, senzație de arsură rectală, durere locală.

Pot surveni, de asemenea, reacții alergice cutanate și/sau febră.

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 DOXIPROCT

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

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

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 DOXIPROCT

- Substanțele active sunt: dobesilat de calciu monohidrat 40mg/g, clorhidrat de lidocaină 20mg/g
- Celelalte componente sunt: polisorbat 80, acid citric anhidru, butilhidroxianisol (E 320), galat de propil, alcool cetilic, macrogol 300, macrogol 1500, macrogol 4000, propilenglicol.

Cum arată DOXIPROCT și conținutul ambalajului

Unguent rectal fără miros, de culoare albă.

Cutie cu un tub din aluminiu, acoperit la interior, sigilat cu membrană din aluminiu, închis cu capac cu filet din polietilenă, prevăzut cu sistem de perforare a membranei; tubul este însoțit de o canulă aplicatoare din polietilenă, de culoare albă, care se înșurubează la extremitatea tubului în momentul utilizării; tubul conține 30 g unguent rectal.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

OMEDICAMED Unipessoal Lda
Avenida António Augusto de Aguiar n° 19 – 4°
1050-012 Lisabona, Portugalia

Fabricantul

Flavine Pharma France
3 Voie D Allemagne, Vitrolles, 13127, Franța

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie, 2023.