

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova
INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE

LIOTON 1000[®]
gel

Numărul certificatului de înregistrare în Republica Moldova:

30 g – nr. 17448 din 28.12.2011

50 g – nr. 17449 din 28.12.2011

100 g – nr. 17447 din 28.12.2011

Denumirea comercială

Lioton 1000[®] gel

Compoziția preparatului

100 g gel conține:

substanța activă: heparin sodic 100 000 UI;

substanțe auxiliare: carbomer 940, metil-p-hidroxibenzoat, propil-p-hidroxibenzoat, ulei de nerol (ulei de flori de portocal amar), ulei de lavandă, alcool etilic, trietanolamin, apă purificată.

Forma farmaceutică

Gel.

Grupa farmacoterapeutică și codul ATC

Antitrombotic, C05B A03.

Proprietăți farmacologice

Proprietăți farmacodinamice

Lioton 1000[®] gel manifestă acțiune antiinflamatoare, anticoagulantă, antiedematoasă, antiproliferativă. În sânge formează complexul cu antitrombina III și dereglează transformarea protrombinei în trombină, inhibă activitatea trombinei, reduce agregarea trombocitelor. Reduce activitatea hialuronidazei, crește proprietățile fibrinolitice ale sângelui. Manifestă acțiune hipolipidemică.

Proprietăți farmacocinetice

După aplicare concentrația plasmatică maximă se realizează peste 8 ore și se reîntoarce la nivelul normal peste 24 ore. Se elimină preponderent prin urină.

Administrarea percutană de Lioton 1000[®] gel nu modifică parametrii de coagulare.

Indicații terapeutice

Boala varicoasă și complicațiile ei: flebotromboza, tromboflebita, periflebita superficială, ulcere varicoase. Flebita varicoasă postoperatorie; complicațiile după înțeluirea venelor superficiale ale membrelor inferioare. Traume, inclusiv a structurilor musculo-tendinoase și capsulo-ligamentare; contuzii, infiltrate și edeme localizate; hematoame subcutanate.

Doze și mod de administrare

Extern. Se aplică pe regiunea afectată 3-10 cm gel și ușor se masează în piele de 1-

3 ori pe zi.

Preparatul nu se va administra copiilor, deoarece nu este determinat siguranța și inofensivitatea aplicării lui la această categorie de vârstă.

Reacții adverse

Reacțiile alergice se dezvoltă rar după aplicarea topică a heparinei, însă ocazional pot să se înregistreze reacții de hipersensibilitate, așa ca hiperemia pielii și pruritul, care dispar după întreruperea administrării preparatului.

Contraindicații

Hipersensibilitate la heparină sau la orice component al preparatului.

Supradozaj

Supradozarea se manifestă prin hemoragii. În acest caz se va administra protamina sulfat.

Atenționări și precauții speciale de utilizare

Nu se va administra în hemoragii, prezența proceselor purulente, nu se va aplica pe plăgi deschise și mucoase (pentru a evita absorbția sistemică). Cu prudență se va administra în diateze hemoragice.

Utilizarea în perioada de sarcină și lactație.

Date specifice cu privire la utilizarea Lioton 1000[®] gel în timpul sarcinii și alăptării nu sunt disponibile.

Efecte asupra capacității de conducere a autovehiculelor și de manevrare a utilajelor

Date referitor la acțiunea Lioton 1000[®] gel asupra capacității de conducere a autovehiculelor și de manevrare a utilajelor nu se cunosc.

Interacțiuni cu alte medicamente

La administrarea concomitentă cu anticoagulantele orale poate prelungi timpul protrombinic.

Prezentare, ambalaj

Gel 1000 UI/g câte 30g, 50g sau 100g în tuburi..

Păstrare

Nu necesită condiții speciale de păstrare.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Termen de valabilitate

5 ani

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

Statutul legal

Fără prescripție medicală.

Data ultimei verificări a textului

Septembrie 2011.

Deținătorul certificatului de înregistrare:

. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite S.r.l. (Menarini Group)
Via Sette Santi 3
50131 Florence, Italia

Producător:

A. Menarini Manufacturing Logistics&Services SRL,
Via Sette Santi 3
50131 Florence, Italia

Reprezentant oficial:

BERLIN-CHEMIE AG,
(MENARINI GROUP)
12489 Berlin, Germania.

Însoțiți orice reclamație cu numărul de serie înscris pe ambalaj!