

Листок-вкладыш: Информация для потребителя/пациента

Лиотон 1000®

1000 МЕ/ г геля

Гепарина натриевая соль

Перед началом применения данного лекарственного препарата внимательно прочтите весь листок-вкладыш, поскольку в нем содержится важная для Вас информация.

- Данный препарат отпускается без рецепта врача. Тем не менее, необходимо тщательно использовать Лиотон 1000 100000 МЕ / 100 г геля, чтобы получить наилучшие результаты.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.
- Если Вам нужна дополнительная информация или совет, проконсультируйтесь у работника аптеки.
- Если по истечении 7 дней симптомы усугубились или улучшение не наступило, обратитесь к врачу.
- Если какой-либо из побочных эффектов становится серьезным, или если вы заметили какие-либо побочные эффекты, не перечисленные в данном листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите своему врачу или работнику аптеки (См. раздел 4).

Содержание данного листка-вкладыша

1. Что представляет собой ЛИОТОН ГЕЛЬ® и для чего он используется
2. Что нужно знать перед использованием препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ®
3. Как использовать ЛИОТОН ГЕЛЬ®
4. Возможные побочные действия
5. Как хранить ЛИОТОН ГЕЛЬ®
6. Содержимое упаковки и прочая информация

1. Что представляет собой ЛИОТОН ГЕЛЬ и для чего он используется

Действующим веществом препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ является гепарин (гепарина натриевая соль). Лиотон выпускается в виде геля, предназначенного для нанесения на кожу. При нанесении на пораженные участки гепарин предотвращает образование тромбов в поверхностных венах, улучшает местную микроциркуляцию и уменьшает отечность.

ЛИОТОН ГЕЛЬ используется для:

- симптоматического лечения при заболеваниях поверхностных вен (такие, например, заболевания, для которых характерно варикозное расширение вен и их осложнения, образование тромбов в пораженных венах с воспалением или без воспаления стенки вен, а также язвы, появляющиеся на коже в области варикозно расширенных вен);
- лечения при воспалении стенки вены, пораженной вследствие оперативных вмешательств;
- уменьшения выраженности явлений, имеющих место после оперативных вмешательств, проведенных на венах (например, синяки и отеки);
- устранения отеков и синяков в области суставов и мышц после их травм и растяжений.

ЛИОТОН ГЕЛЬ можно использовать в качестве отдельно взятого - при наличии показаний к местному лечению - или же в комбинации с системной терапией (она оказывает влияние на весь организм).

2. Что нужно знать перед использованием препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ

ЛИОТОН ГЕЛЬ использовать нельзя

- при наличии аллергии на гепарина натриевую соль или любые другие компоненты данного лекарственного средства (перечислены в разделе б).

Предупреждения и меры предосторожности

- Если у Вас имеется повышенная склонность к кровотечениям. В этом случае Вашему врачу необходимо тщательно взвесить возможность применения препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ;
- Если у Вас после использования препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ появляются признаки аллергии. В этом случае использование препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ должно быть немедленно прекращено;
- Если у Вас в области, где должен наноситься препарат, есть открытые раны, кровотечения на коже или же имеет место кожная инфекция: ЛИОТОН ГЕЛЬ на такие места наносить нельзя. ЛИОТОН ГЕЛЬ также не следует использовать на участках, не покрытых кожей (например, половые органы, рот). (См. также раздел «ЛИОТОН ГЕЛЬ использовать нельзя»).

Перед использованием препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ обратитесь за консультацией к врачу или работнику аптеки:

Дети и подростки

ЛИОТОН ГЕЛЬ не следует использовать у детей и подростков, поскольку безопасность и эффективность препарата в этой возрастной группе не выяснена.

Другие лекарственные средства и ЛИОТОН ГЕЛЬ

Соблюдайте особую осторожность, если Вы принимаете пероральные антикоагулянты (т. е. лекарства для профилактики образования тромбов). В этих случаях нанесение гепарина на кожу может способствовать удлинению времени свертывания крови.

Если Вы в настоящее время принимаете, принимали в недавнем прошлом или могли принимать любые другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу или работнику аптеки.

Беременность, грудное вскармливание и детородная функция

Данные по использованию препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ в период беременности или лактации отсутствуют.

В случае беременности или кормления грудью, а также при наличии возможной или планируемой беременности перед приемом данного препарата обращайтесь за консультацией к врачу или работнику аптеки.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и обслуживанию механизмов

ЛИОТОН ГЕЛЬ не оказывает влияния на Вашу способность управлять автомобилем и обслуживать механизмы.

В препарате ЛИОТОН ГЕЛЬ содержатся метил-*n*-гидроксibenзоат и пропи-*n*-гидроксibenзоат, которые могут вызвать аллергические реакции (возможно, замедленные).

3. Как использовать ЛИОТОН ГЕЛЬ

Данный препарат следует использовать строго в соответствии с указаниями, изложенными в данном листке-вкладыше, или в соответствии с назначениями лечащего врача или работника аптеки. Если у Вас имеются сомнения, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дозировка и способ применения

ЛИОТОН ГЕЛЬ предназначен для использования на неповрежденной коже. Наносить гель (из тюбика выдавливается полоска геля длиной 3 - 10 сантиметров) на пораженный участок от одного до трех раз в сутки и втирать массажными движениями. Если симптомы, наблюдаемые у Вас, усугубились или же по истечении 7 дней улучшение не наступило, обратитесь к врачу.

Если Вы нанесли большее количество препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ, чем следовало

О случаях передозировки препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ сообщений не поступало.

Если Вы забыли нанести ЛИОТОН ГЕЛЬ, нанесите его, как только об этом вспомните. Не используйте двойную дозу для компенсации пропущенной.

Если у Вас появятся дальнейшие вопросы по применению данного препарата, обратитесь к своему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные побочные действия

Как и все лекарственные средства, данный препарат может вызывать побочные действия, хотя они возникают не у всех.

Аллергические реакции на гепарин после его нанесения на кожу наблюдаются очень редко («очень редко» означает, что они встречаются менее, чем у 1 из 10000 пациентов).

В единичных случаях (частота не известна: по имеющимся данным оценке не поддается) могут развиваться реакции повышенной чувствительности - такие, как покраснение кожи и зуд. Эти реакции, обычно, исчезают вскоре после отмены препарата.

Сообщение о возникновении побочных действий

При возникновении любых побочных действий сообщите об этом лечащему врачу или работнику аптеки. Это относится к любым побочным действиям, не указанным в этом листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о побочном действии непосредственно через национальную систему сообщений www.amed.md или e-mail: farmacovigilenta@amed.md. Сообщая о побочных действиях, Вы можете помочь собрать больше информации о безопасности данного лекарственного препарата.

5. Как хранить ЛИОТОН ГЕЛЬ

Хранить в недоступном для детей месте.

Данный лекарственный препарат не требует особых условий хранения.

По истечению срока годности, указанного на картонной упаковке и тубе, данное лекарственное средство больше не используйте. Датой окончания срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте никакие лекарственные препараты в канализацию или с бытовым мусором. Проконсультируйтесь с работником аптеки в отношении того, как утилизировать ненужный лекарственный препарат. Эти меры способствуют защите окружающей среды.

6. Содержимое упаковки и прочая информация

Что содержится в препарате ЛИОТОН ГЕЛЬ

– Действующим веществом является гепарина натриевая соль: 100000 МЕ на 100 г геля.

- Прочие компоненты: этанол, карбомер, троламин, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, масло цветов померанца (масло неролиевое), масло лавандовое, вода очищенная.

Внешний вид препарата ЛИОТОН ГЕЛЬ и содержимое упаковки

ЛИОТОН представляет собой почти прозрачный гель, бесцветный или слегка желтоватого цвета, вязкой консистенции, с ароматным запахом.

Лекарственное средство выпускается в тубах по 20 г, 30 г, 50 г и 100 г геля. В продаже могут иметься упаковки не всех размеров.

Владелец регистрационного удостоверения и Производитель

Владелец регистрационного удостоверения

А. Менарини Индустриэ Фармачеутикэ Риунитэ с.р.л. (Менарини Групп), Виа Сеттэ Санти 3, Флоренция, Италия

Производитель

А. Менарини Мэнюфекчеринг Лоджистикс энд Сервисиз с.р.л., Виа Сеттэ Санти 3, Флоренция, Италия

Дата последней редакции данного листка-вкладыша: 10.2016

Более подробная информация об этом продукте можно найти на веб-сайте
Агентство по Лекарствам и Медицинским Изделиям (АЛМИ)
<http://nomenclator.amed.md/>