

Základní informace o léčivech

ACYLPYRIN EFFERVESCENS TBL EFF 15X500MG

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Acidum acetylsalicylicum 500 mg v 1 šumivé tabletě.

Další látky obsažené v léku

Kyselina citronová, hydrogenuhličitan sodný, monohydrát glukonanu vápenatého, uhličitan vápenatý, dihydrát sodné soli sacharinu, citronové aroma.

Indikační skupina

Analgetikum, antipyretikum.

Charakteristika

Přípravek s obsahem kyseliny acetylsalicylové účinně tlumí bolesti a efektivně snižuje teplotu, ve vyšších dávkách má protizánětlivé účinky.

Kdy se lék používá?

Přípravek se užívá při horečce a bolesti, zejména při akutních chřipkových onemocněních.

Dále při bolestech hlavy, kloubů, svalů, zubů, nervů a při bolestech páteře různého původu.

Přípravek mohou užívat dospělí i mladiství.

Kdy byste neměli lék užívat

Přípravek se nesmí užívat při známé přecitlivělosti na salicyláty a na pomocné látky přípravku, při chorobné krvácivosti, při chirurgických zákrocích spojených s větším krvácením, při vředové chorobě, při průduškovém [astmatu](#) a v posledních třech měsících těhotenství. Těhotné ženy, kojící matky a děti do 15 let mohou přípravek užívat jen na doporučení lékaře.

Nežádoucí účinky

Přípravek je obvykle dobře snášen. Přesto se mohou objevit poruchy zažívacího ústrojí (žaludeční nevolnost, zvracení, krvácení).

Při dlouhodobém užívání se může vyskytnout zvýšená krvácivost, poruchy krvetvorby, poškození funkce jater a ledvin. U přecitlivělých jedinců může vyvolávat různé alergické projevy ([astmatický](#) záchvat, kožní vyrážky). U dětí s virovým onemocněním se může objevit tzv. Reyův syndrom (poruchy vědomí, křeče, vysoké teploty).

Při případném výskytu nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se o dalším užívání přípravku poraďte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Účinky přípravku Acylpyrin effervescens a jiných současně užívaných léků se mohou vzájemně ovlivňovat.

Kyselina acetylsalicylová zesiluje účinek látek snižujících srážlivost krve, zvyšuje riziko krvácení z trávicího ústrojí při současné hormonální

léčbě, zvyšuje účinek a nežádoucí účinky léků používaných při léčbě revmatických onemocnění. Dále zesiluje účinek léků používaných při léčbě cukrovky a zesiluje nežádoucí účinky metotrexátu a sulfonamidů. Kyselina acetylsalicylová snižuje účinek léků působících na močový systém.

Dávkování

Nedoporučí-li lékař jinak, dospělí a mladiství obvykle užívají 1-2 tablety každých 4-8 hodin. Maximální denní dávka 8 tablet se nesmí překročit.

Minimální odstup mezi jednotlivými dávkami je 4 hodiny.

Dětem se přípravek podává výjimečně v odůvodněných případech jen na doporučení dětského lékaře. Obvyklá dávka pro děti od 7 let je 1/2 tablety 3krát denně, pro děti nad 10 let 1 tableta 3krát denně.

Použití

Šumivá tableta vytvoří v polovině skleničky vody šumivý nápoj, který se vypije okamžitě po rozpadu tablety.

Předávkování

Předávkování se projevuje poruchami dýchání, rozvratem vnitřního prostředí a poruchami vědomí. Při objevení se těchto příznaků okamžitě vyhledejte lékaře. Při náhodném požití přípravku dítětem také vyhledejte lékaře.

Upozornění

O vhodnosti současného užívání Acylpyrinu effervescens s jinými léky proti bolesti nebo teplotě se poradte s lékařem. Bez lékařského doporučení užívejte přípravek nejdéle po dobu 7 dnů. Neustoupí-li bolesti do 7 dnů, nebo se teplota nesníží do 3 dnů, případně se během léčby příznaky zhorší, vyhledejte lékaře. Během léčby Acylpyrinem effervescens nepijte alkoholické nápoje.

U nemocných, kde je žádoucí omezený přívod sodíkových iontů, je nutno vzít v úvahu, že šumivé tablety obsahují hydrogenuhličitan sodný.

Uchovávání

Přípravek uchovávejte v suchu při teplotě 15-25 st. C, chraňte před světlem.

Varování

Přípravek nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

10, 15 nebo 20 šumivých tablet.

Výrobce

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

Držitel registrace

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

Zdroj informací

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

ACYLPYRIN TBL 10X500MG

ACYLPYRIN se užívá při horečce a bolesti hlavně při akutních chřipkových onemocněních

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Acidum acetylsalicylicum 500 mg v 1 tabletě.

Další látky obsažené v léku

Bramborový škrob, mastek.

Indikační skupina

Analgetikum, antipyretikum.

Charakteristika

Přípravek s obsahem kyseliny acetylsalicylové účinně tlumí bolesti a efektivně snižuje teplotu.

V dávkách nad 3 g denně se může počítat s protizánětlivým účinkem.

Kdy se lék používá?

Přípravek se užívá při horečce a bolesti hlavně při akutních chřipkových onemocněních. Dále při bolestech hlavy, při bolestech kloubů a svalů hlavně revmatického původu, při bolestech zubů, nervů a páteře.

Přípravek mohou užívat dospělí a mladiství.

Kdy byste neměli lék užívat

Přípravek se nesmí užívat při známé přecitlivělosti na salicyláty a na pomocné látky, při chorobné krvácivosti, při chirurgických zákrocích spojených s větším krvácením, při vředové nemoci a při průduškovém [astmatu](#) a v posledních třech měsících těhotenství. Těhotné ženy, kojící matky a děti do 15 let mohou přípravek užívat jen na doporučení lékaře.

Nežádoucí účinky

Přípravek je obvykle dobře snášen, ale mohou se objevit poruchy zažívacího ústrojí (žaludeční nevolnost, zvracení, krvácení). Při dlouhodobém užívání zvýšená krvácivost, poruchy tvorby krve, poškození funkce jater a ledvin. U přecitlivělých osob může vyvolávat různé alergické projevy ([astmatický záchvat](#), kožní vyrážky). U dětí s virovým onemocněním existuje možnost vzniku tzv. Reyova syndromu (poruchy vědomí, křeče, vysoké teploty).

V případě výskytu nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se o dalším užívání přípravku poraďte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Účinky přípravku Acylpyrin a jiných současně užívaných léků se mohou vzájemně ovlivňovat.

Kyselina acetylsalicylová zesiluje účinek látek snižujících srážlivost krve, při současné hormonální léčbě zvyšuje riziko krvácení ze zažívacího traktu, zvyšuje účinek a nežádoucí účinky léků používaných při léčbě revmatických onemocněních. Dále zesiluje účinek léků používaných při léčbě cukrovky a zesiluje nežádoucí účinky metotrexátu a sulfonamidů.

Kyselina acetylsalicylová snižuje účinek léků působících na močový systém.

Dávkování

Nedoporučí-li lékař jinak, obvyklé dávkování u dospělých a mladistvých je 1-2 tablety každých 4-8 hodin. Maximální denní dávka 8 tablet se nesmí překročit. Minimální odstup mezi jednotlivými dávkami je 4 hodiny.

Dětem se přípravek podává výjimečně v odůvodněných případech jen na doporučení dětského lékaře. Obvyklá dávka pro děti od 7 let je 1/2 tablety 3krát denně, pro děti nad 10 let 1 tableta 3krát denně.

Použití

Tablety užívejte celé nebo rozpadlé v malém množství vody, ke konci jídla nebo po něm a zapijte vhodnou tekutinou, nejlépe zásaditou minerálkou.

Předávkování

Předávkování se projevuje hučením v uších, bolestmi hlavy, zvracením, poruchami dýchání, křečemi, rozvratem vnitřního prostředí a poruchami vědomí. Objeví-li se tyto příznaky, ihned vyhledejte lékaře.

Při náhodném požití přípravku dítětem také vyhledejte lékaře.

Upozornění

O vhodnosti současného užívání Acylpyrinu s jinými léky proti bolesti nebo teplotě se poradte s lékařem. Bez lékařského doporučení užívejte přípravek nejdéle po dobu 7 dnů.

Neustoupí-li bolesti do 7 dnů nebo do 3 dnů teploty neklesnou, případně se během léčby příznaky zhorší, vyhledejte lékaře. Během léčby Acylpyrinem nepijte alkoholické nápoje.

Uchovávání

Uchovávejte v suchu při teplotě 15-25 st. C, chraňte před vlhkem.

Varování

Přípravek nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

10 tablet, 10 x 10 tablet.

Výrobce

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

Držitel registrace

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

Zdroj informací

Herbacos-Bofarma s.r.o., Pardubice, ČR.

APO-IBUPROFEN 400 MG TBL OBD 100X400MG

Při bolestivých stavech nerevmatického původu, např. při sportovních a jiných poraněních, při bolestech hlavy nebo zubů, při bolestivé menstruaci a ke zmírnění horečky a bolesti při nachlazení

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Ibuprofenum 400 mg v 1 potahované tabletě.

Další látky obsažené v léku

Mikrokrytalická celulóza, sodná sůl kroskarmelózy, magnézium-stearát, koloidní bezvodý oxid křemičitý, hyprolóza, makrogol 8000, oxid titaničitý, hlinitý lak oranžové žluti.

Indikační skupina

Antiflogistikum, analgetikum, antipyretikum.

Charakteristika

Přípravek obsahuje účinnou látku ibuprofen, který působí proti zánětu, bolesti a horečce.

Kdy se lék používá?

Přípravek mohou užívat dospělí a děti od 12 let s tělesnou hmotností nad 50 kg.

Bez porady s lékařem je možné přípravek užívat při bolestivých stavech nerevmatického původu, např. při sportovních a jiných poraněních, při bolestech hlavy nebo zubů, při bolestivé menstruaci a ke zmírnění horečky a bolesti při nachlazení.

U náhle vzniklých nebo vleklých zánětlivých chorob nebo u degenerativních (z opotřebení) onemocnění pohybového ústrojí, u chorob páteře, u mimokloubního revmatismu a při bolestech po operacích lze přípravek užívat pouze na doporučení lékaře. V těchto případech se přípravek užívá většinou dlouhodobě a v dávkování, které určí lékař individuálně.

Kdy byste neměli lék užívat

Apo-Ibuprofen 400 mg nesmí být užíván při přecitlivělosti na ibuprofen a další složky přípravku, při přecitlivělosti na kyselinou acetylsalicylovou nebo jiné protizánětlivé léky, projevující se jako průduškové astma, kopřivka nebo rýma a dále při aktivním vředu žaludku nebo dvanácterníku a při poruchách krvetvorby nebo srážlivosti krve. Pouze na doporučení lékaře mohou přípravek užívat těhotné a kojící ženy a nemocní s astmatem, nosními polypy, těžkými poruchami funkce jater, ledvin nebo srdce, hypertenzí (vysoký krevní tlak), nemocní, kteří dříve prodělali vředovou chorobu žaludku nebo dvanácterníku a nemocní, kteří užívají kumarinová antikoagulancia (léčiva snižující srážlivost krve). Pro relativně vysoký obsah účinné látky není přípravek vhodný pro děti do 12 let věku.

Nežádoucí účinky

Při užívání přípravku se mohou vyskytnout zažívací obtíže (nevolnost, pálení žáhy, bolesti v nadbříšku, zvracení, průjem, zácpa) nebo projevy přecitlivělosti (kopřivka, svědění). Vzácně může dojít ke krvácení do trávicího ústrojí a ke vzniku žaludečního nebo dvanácterníkového vředu. U některých nemocných se mohou vyskytnout deprese, zmatenost, nespavost, bolesti hlavy a závratě. Vzácně se mohou vyskytnout i otoky ze zadržování vody (zejména na dolních končetinách u chodících nemocných), poruchy krvetvorby a změny hladin jaterních enzymů. Ojedinele může dojít k poruše činnosti ledvin.

Při případném výskytu nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se o dalším užívání přípravku poradte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Účinky přípravku Apo-Ibuprofen 400 mg a účinky jiných současně užívaných léků se mohou navzájem ovlivňovat. Váš lékař má být proto informován o všech lécích, které v současné době užíváte nebo které začnete užívat, a to na lékařský předpis nebo bez něj. Jestliže vám jiný lékař bude předepisovat nebo doporučovat nějaký další lék, informujte ho, že již užíváte Apo-Ibuprofen 400 mg. Než začnete současně s užíváním přípravku Apo-Ibuprofen 400 mg užívat nějaký volně prodejný lék, poraďte se se svým ošetřujícím lékařem.

Apo-Ibuprofen 400 mg zvyšuje:

- účinek přípravků proti srážení krve (kumarinových antikoagulancií a kyseliny acetylsalicylové) a tím zvyšuje nebezpečí krvácení;
- nežádoucí účinky jiných antirevmatik;
- možnost vzniku krvácení ze žaludku a dvanácterníku při současném užívání s glukokortikoidy;
- účinek některých léků proti cukrovce (derivátů sulfonylmočoviny);
- nežádoucí účinky metotrexátu;
- účinek digoxinu, lithia, fenytoinu a kalium šetřících diuretik (močopudných látek, které zadržují v těle draslík).

Apo-Ibuprofen 400 mg snižuje účinek probenecidu, sulfinpyrazonu, furosemidu a některých léků proti vysokému krevnímu tlaku.

Dávkování

Neurčí-li lékař jinak, doporučuje se dospělým a dětem nad 12 let věku o hmotnosti více než 50 kg toto dávkování:

Při bolesti a horečce se užívá jednotlivá dávka 400 mg ibuprofenu, tj. 1 potahovaná tableta Apo-Ibuprofenu 400 mg 1-3krát denně. Jednotlivé dávky se užívají s odstupem nejméně 4-6 hodin. Nejvyšší celková denní dávka je 1200 mg ibuprofenu, tj. 3 potahované tablety Apo-Ibuprofenu 400 mg.

U revmatických a dalších onemocnění, u nichž se Apo-Ibuprofen 400 mg užívá pouze na doporučení lékaře, určí dávku a délku léčby lékař podle tíže a průběhu onemocnění. Jednotlivá dávka zde nepřesahuje 800 mg ibuprofenu a doporučená celková denní dávka je 1200-2400 mg ibuprofenu, tj.

1-2 potahované tablety Apo-Ibuprofenu 400 mg 3krát denně.

Potahované tablety se nekoušou, užívají se při jídle nebo mezi jídly a zapíjejí se dostatečným množstvím tekutiny (alespoň 100 ml).

Předávkování

Při předávkování nebo náhodném požití tablet dítětem se poraďte s lékařem.

Upozornění

Pokud bolest přetrvává déle než 5 dnů nebo horečka déle než 2 dny, poraďte se o dalším postupu s lékařem.

Pokud se při léčení revmatických a dalších onemocnění, u nichž se Apo-Ibuprofen 400 mg užívá pouze na doporučení lékaře, nedostaví v průběhu 1-2 týdnů zlepšení, poraďte se s lékařem o dalším postupu.

Bez porady s lékařem neužívejte v žádném případě Apo-Ibuprofen 400 mg déle než 7-10 dní.

Přípravek může u některých jedinců nepříznivě ovlivnit činnosti, vyžadující zvýšenou pozornost, koordinaci pohybů a rychlé rozhodování, jako jsou řízení motorových vozidel a obsluha strojů. Tyto činnosti byste měl(a) vykonávat pouze na základě výslovného souhlasu lékaře.

Při užívání přípravku Apo-Ibuprofen 400 mg není vhodné současné požívání alkoholu, který zvyšuje výskyt nežádoucích účinků.

Uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25 st. C.

Varování

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

30 a 100 potahovaných tablet v lahvičce se šroubovacím uzávěrem.

Výrobce

Chanelle Medical Ltd., Loughrea, Irsko.
Katwijk Farma B.V., Leiden, Nizozemsko.

Držitel registrace

Apotex Europe BV, Leiden, Nizozemsko.

Zdroj informací

Apotex Europe BV, Leiden, Nizozemsko.

BETADINE LIQ 1X30ML

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Iodopovidonum 100 mg v 1 ml vodného roztoku (odpovídá 10% roztoku).

Další látky obsažené v léku

Glycerol, nonoxinol, bezvodá kyselina citronová, čištěná voda, hydrogenfosforečnan sodný, hydroxid sodný.

Indikační skupina

Lokální antiseptikum, dezinficiens.

Charakteristika

Roztok Betadine je dezinfekční prostředek, který ničí řadu choroboplodných zárodků (antimikrobiální účinek) a je vhodný k dezinfekci pokožky a sliznic.

Působí na bakterie, plísně, viry a prvoky. Přípravek je prakticky netoxický.

Roztok Betadine je antimikrobiálně účinný v rozmezí pH 1,5-6.

Kdy se lék používá?

Přípravek se používá k místní dezinfekci pokožky i sliznic včetně dezinfekce otevřených poranění a předoperační dezinfekci. Přípravek je také určen k léčení bakteriálních a plísňových onemocnění.

Přípravek mohou použít dospělí i děti od 6 měsíců věku.

Kdy byste neměli lék užívat

Přípravek se nesmí používat při: přecitlivělosti na [jód](#) a nebo na některou z pomocných látek, některých onemocněních štítné žlázy, zánětu kůže provázeného výsevem puchýřků (dermatitis herpetiformis Duhring) a před léčbou nebo vyšetřením radioaktivním [jódem](#).

Pouze ze zvlášť závažných důvodů (po zvážení poměru rizik a výhod) se používá u dětí do 6 měsíců, a to pod lékařským dohledem.

Pokud se stavy uvedené v tomto odstavci vyskytnou teprve během používání přípravku, informujte o tom svého ošetřujícího lékaře.

Nežádoucí účinky

U citlivých lidí se může v ojedinělých případech objevit přechodné podráždění pokožky jako pálení, svědění kůže, zarudnutí (až puchýře),

splývající vyrážka až mokrání. Pokud k podráždění dojde nebo se během používání přípravku vyskytnou jiné neobvyklé reakce, poraďte se o dalším používání tohoto přípravku s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Účinky přípravku Betadine, roztok a účinky jiných současně užívaných léků se mohou navzájem ovlivňovat. Váš lékař by proto měl být informován o všech lécích, které v současné době užíváte nebo které začnete užívat, a to na lékařský předpis i bez něj. Než začnete k roztoku Betadine současně užívat volně prodejný lék, poraďte se se svým ošetřujícím lékařem. Pokud Vám bude lékař doporučovat nebo předepisovat nějaký lék, informujte ho, že používáte přípravek Betadine, roztok. Roztok Betadine se nesmí kombinovat současně s jinými dezinfekčními přípravky obsahujícími rtuť. Rtuť reaguje s [jódem](#) obsaženým v přípravku na jodid rtuťnatý, který je silně leptavý. Proto nelze nanášet sloučeniny rtuti současně s roztokem Betadine nebo v krátké době po jeho použití. S přípravkem Betadine roztok nesmějí být současně podávány enzymatické prostředky na ošetřování ran, protože enzymatické složky těchto přípravků by ztratily účinnost.

PVP - [jódový](#) komplex v přípravku Betadine roztok také nelze používat současně s některými dalšími látkami, které s přípravkem chemicky reagují (např. s redukčními činidly, solemi alkaloidů a kyselinami).

O vhodnosti současného používání jiných, i volně prodejných léků s místním účinkem se poraďte se svým lékařem.

Těhotenství a kojení

Bez lékařského doporučení nelze používat od 4. měsíce těhotenství a během kojení.

Použití

Roztok Betadine se používá buď koncentrovaný (neředěný) nebo ředěný destilovanou vodou 1:10 nebo 1:100.

Před injekcí, před punkcí, odběrem krve, transfuzí, infuzí, biopsií nebo operací se přípravek nanáší v koncentrované (neředěné) formě a nechá se účinkovat na neporušenou kožní plochu po dobu 1-2 minut.

K dezinfekci otevřených poranění, popálenin, bakteriálních a plísňových onemocnění kůže a k dezinfekci sliznic se po poradě s lékařem používá 10% vodou zředěný roztok Betadine (ředění v poměru 1:10).

K dezinfekční předoperační koupeli se používá 1% vodou ředěný Betadine, roztok (ředění v poměru 1:100). Nejúčinnější je opláchnout stejnoměrně celý povrch těla mimo obličej, zředěným roztokem, nechat jej účinkovat nejméně 2 minuty a pak opláchnout celé tělo vlažnou vodou.

Ředění přípravku Betadine, roztok se provádí vždy bezprostředně před použitím.

Zředěný roztok se nesmí skladovat.

Betadine, roztok je možno odstranit z textilií vlažnou vodou, v případě silnějšího znečištění roztokem thiosulfátu sodného.

Upozornění

O vhodnosti současného používání přípravku Betadine roztok s jinými léky s místním působením se poraďte s lékařem.

Tmavě hnědá barva roztoku Betadine je znamením jeho účinnosti. Jestliže

se roztok začíná odbarvovat, jeho antimikrobiální účinnost klesá. Rozklad roztoku je podporován působením světla a teplot vyšších než 40 st. C. Je nutno dbát, aby se přípravek Betadine roztok nedostal do očí. Pokud se tak přes veškerou opatrnost stane, je nutné ihned vypláchnout oči velkým množstvím vody.

Při náhodném požití přípravku dítětem se ihned poradte s lékařem.

Uchovávání

Uchovávejte při teplotě 15-25 st. C, chraňte před světlem.

Varování

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí!

Balení

Zelené polyetylenové kapací lahvičky o obsahu 30 ml, 120 ml a 1000 ml.

Výrobce

Egis Pharmaceuticals Plc, Budapešť, Maďarsko, ve spolupráci: Mundipharma A.G. Basilej, Švýcarsko.

Držitel registrace

Egis Pharmaceuticals Plc, Budapešť, Maďarsko, ve spolupráci: Mundipharma A.G. Basilej, Švýcarsko.

Zdroj informací

Egis Pharmaceuticals Plc, Budapešť, Maďarsko, ve spolupráci: Mundipharma A.G. Basilej, Švýcarsko.

CARBOSORB 20X320MG Tablety

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

1 tableta obsahuje: Carbo activatus (adsorpční uhlí) 320 mg.

Další látky obsažené v léku

Saccharosum (sacharóza), Cellulosum microcristallinum (mikrokrystalická celulóza), Glycerolum 85% (glycerín), Gelatina (želatina), Talcum (mastek), Magnesii stearas (magnesium stearát), Carboxymethylamylum natricum (sodná sůl karboxymethylškrobu).

Indikační skupina

Střevní adsorbens.

Charakteristika

Adsorpční uhlí pohlcuje svůj povrch plyny a toxické látky ze zažívacího ústrojí. V organismu se nevstřebává. Po užití ústy chrání sliznice zažívacího ústrojí před dráždivými účinky složek potravy a před průjmy.

Kdy se lék používá?

Carbosorb je určen pro léčbu dospělých, mladistvých a dětí starších 3 let. Bez porady s lékařem mohou přípravek krátkodobě (nejdéle 2 dny) užívat dospělí včetně těhotných a kojících žen a mladiství u akutních průjmů způsobených dietní chybou, při výskytu méně závažných střevních infekcí způsobených viry a bakteriemi, při dráždivém tračníku, po poradě s lékařem u akutních otrav toxickými látkami. Dětem od 3 let může být přípravek podáván pouze na doporučení lékaře. Také dospělí, kteří trpí vředovým zánětem tlustého střeva, zánětem sliznice žaludku a nadměrným rozkladem potravy ve střevě, nebo průjmy vyvolanými v průběhu jiných základních onemocnění (cukrovka), mohou přípravek používat pouze na doporučení lékaře. Přípravek se používá také u diagnostického vyšetření žlučníku a žlučových cest.

Kdy byste neměli lék užívat

Přípravek se nepodává dětem do 3 let.

Nežádoucí účinky

Vyšší dávky mohou způsobit zácpu nebo zvracení. Při případném výskytu jakýchkoliv neobvyklých reakcí se o dalším užívání přípravku poraďte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Přípravek může snižovat vstřebávání a tím účinnost jiných léčiv podávaných ústy, proto musí být mezi užitím Carbosoru a jiných léků dodržen interval alespoň dvou hodin. Při současném užívání jiných léků se poraďte s lékařem.

Přípravek může snižovat i účinek antikoncepčních přípravků užívaných ústy a proto je třeba, aby se ženy v období užívání Carbosorbu pojistily i jinou formou antikoncepce.

Dávkování

Dospělí a mladiství: pokud lékař neurčí jinak, obvykle se užívají 2-4 tablety 3-4krát denně. U průjmu a podezření na otravu je možné zvýšit dávku na 10-12 tablet 3-4krát denně.

Děti od 3 let: přesné dávkování a délku léčby určí vždy lékař. Obvyklá dávka je 2-4 tablety 3-4krát denně, u průjmu obvykle 4-5 tablet 3-4krát denně.

Použití

Tablety se spolknou celé a zapijí trochou vody, nebo se nechají rozpadnout v sklenici v malém množství vody, důkladně se rozmíchají a obsah sklenice se vypije. Tablety je možné pro jejich velikost rozkousnout nebo rozdrtit a zapít vodou. Dětem se tablety podávají vždy jako suspenze vzniklá rozdrčením nebo rozpadnutím tablet v malém množství vody a dávku dítě zapije sklenicí vody nebo hořkého čaje.

Upozornění

Jestliže se příznaky onemocnění nezlepší do 2 dnů, nebo se naopak zhoršují, případně se vyskytnou nežádoucí účinky nebo nějaké neobvyklé reakce, poraďte se o dalším užívání přípravku s lékařem. Při užívání tablet se stolice zbarví černě. Toto zbarvení zmizí, když se tablety přestanou užívat.

Uchovávání

Tablety se uchovávají při teplotě do 25 st. C, v suchu.

Varování

Přípravek nesmí být užíván po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek musí být uchováván mimo dosah a dohled dětí. Při náhodném požití nezjištěného množství tablet dítětem vyhledejte ihned lékaře.

Balení

20 tablet.

Výrobce

Imuna Pharm, a.s., Jarková 17, 082 22 Šarišské Michaľany, SR.

Držitel registrace

Imuna Pharm, a.s., Jarková 17, 082 22 Šarišské Michaľany, SR.

Zdroj informací

Imuna Pharm, a.s., Jarková 17, 082 22 Šarišské Michaľany, SR.

ENDIARON 20X250MG Potahované tablety

Endiaron se používá při průjmech s pravděpodobným infekčním původem.

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Cloroxinum 250 mg v 1 potahované tabletě.

Další látky obsažené v léku

Monohydrát laktózy, kukuřičný škrob, želatina, glycerol 85%, stearan vápenatý, mastek, sodná sůl kroskarmelózy, koloidní bezvodý oxid křemičitý, acetylškrob, makrogol 6000, makrogol 300, potahová soustava Opaspray M-1-6181.

Indikační skupina

Střevní dezinficiens.

Charakteristika

Endiaron je střevní dezinficiens, které se používá u některých infekčních průjmů. Je účinný nejen proti bakteriím, nýbrž i proti některým prvokům, kvasinkám a plísním. Neovlivňuje mikroorganismy žijící normálně ve střevě.

Kdy se lék používá?

Endiaron se používá u dospělých a dětí o vyšší váze než 40 kg při průjmech s pravděpodobným infekčním původem, často provázených zvýšením tělesné teploty, při střevních dysmikrobiích (změny biologické rovnováhy střevní flóry), průjmech vzniklých po léčbě antibiotiky a chemoterapeutiky se širokým spektrem účinku.

Kdy byste neměli lék užívat

Endiaron se neužívá při přecitlivělosti na kloroxin nebo na některou pomocnou látku, dále při těžších chorobách jater a ledvin. Pouze na doporučení lékaře mohou užívat Endiaron pacienti s jaterním a ledvinovým onemocněním lehčího rázu.

Endiaron není určen pro děti o nižší váze než 40 kg.

Nežádoucí účinky

Během léčby se vzácně mohou vyskytnout zažívací obtíže (nevolnost, zvracení), kožní vyrážky, bolesti hlavy.

Při výskytu těchto nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se poraďte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Vzájemné ovlivnění Endiaronu a jiných léků není sice známo, ale přesto, jestliže užíváte jiné léky, a to na lékařský předpis anebo bez něj, se poraďte o vhodnosti současného užívání Endiaronu s lékařem a bez porady s ním ho neužívejte. Bez porady s lékařem neužívejte současně s tímto přípravkem žádné jiné volně prodejné léky.

Při předepisování jiných léků oznamte lékaři, že užíváte Endiaron.

Těhotenství a kojení

Přípravek se nesmí užívat v těhotenství ani při kojení.

Dávkování

Obvykle dospělí a děti s váhou vyšší než 40 kg užívají 1 potahovanou tabletu Endiaron 3krát denně, pokud možno po jídle. Potahované tablety se polykají celé, nerozkousané, zapijí se douškem tekutiny.

Délka léčby je obvykle 2-3 dny (do normalizace stolice), u některých závažnějších stavů je možno po poradě s lékařem léčbu prodloužit až na dobu 7-10 dnů. Tuto dobu užívání není vhodné překračovat, dlouhodobé užívání může být spojeno se zvýšeným vznikem nežádoucích účinků. V závažnějších případech je možno léčbu po poradě s lékařem opakovat až po týdenní přestávce.

Předávkování

Při předávkování nebo náhodném požití více potahovaných tablet malým dítětem vyhledejte lékaře.

Upozornění

V případě, že obtíže neustupují po 2-3 dnech léčby, případně dojde ke zhoršení stavu nebo se objeví stopy krve ve stolici, obraťte se na lékaře.

Během léčby Endiaronem je nutno dodržovat dietní opatření. První den nejíst, druhý a třetí den možno sníst suché pečivo, případně mrkvovou nebo šlemovou polévku. Je nutno hodně pít -slazený čaj, minerálky, iontové nápoje. Není vhodné pít alkoholické nápoje.

Uchovávání

V suchu, při teplotě 10-25 st. C.

Varování

Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek musí být ukládán mimo dosah dětí.

Balení

20 potahovaných tablet.

Výrobce

Zentiva a.s. Praha, ČR.

Držitel registrace

Zentiva a.s. Praha, ČR.

Zdroj informací

Zentiva a.s. Praha, ČR.

FENISTIL GEL 1X30GM/30MG

Fenistil gel odstraňuje svědění nejrůznějšího původu - při svědivých onemocněních kůže, kopřivce, po pokousání a poštípání hmyzem, při poškození kůže slunečním zářením a u mírných povrchových popálenin.

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Dimetindenil maleas 0,1 g v 100 g gelu.

Další látky obsažené v léku

Benzalkoniumchlorid, dihydrát edetanu disodného, karbomer 934 P, roztok hydroxidu sodného, propylenglykol, čištěná voda.

Indikační skupina

Antihistaminikum, antipruriginozum, dermatologikum.

Charakteristika

Fenistil je protisvědivý, protialergický přípravek. Účinná látka obsažená v gelu je silné antihistaminikum. Gel je bezbarvý, téměř čirý a jeho použití je provázeno příjemně chladivým pocitem.

Kdy se lék používá?

Fenistil gel odstraňuje svědění nejrůznějšího původu vyjma toho, které provází stavy spojené s městnáním žluče ve žlučových cestách. Má velmi dobré uplatnění v léčbě reakcí z přecitlivělosti. Nejčastěji se Fenistil gel používá při svědivých onemocněních kůže, kopřivce, po pokousání a poštípání hmyzem, při poškození kůže slunečním zářením a u mírných povrchových popálenin. Přípravek mohou používat dospělí a děti od 6 měsíců věku i bez doporučení lékaře.

Kdy byste neměli lék užívat

Fenistil gel nesmíte používat v případě, že jste přecitlivělí na některou ze složek přípravku.

Nežádoucí účinky

Výjimečně se při používání gelu může objevit mírná přechodná kožní reakce (pocit suchosti a pálení). Ojedinele se mohou vyskytnout alergické kožní reakce projevující se např. vyrážkou. Při výskytu jakýchkoliv nežádoucích účinků nebo neobvyklých reakcí přerušete léčbu a poradte se o dalším používání přípravku se svým lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Nebylo zjištěno ovlivnění účinku Fenistil gelu při současném použití s jinými léky. Přesto užíváte-li jiné léky, poradte se o vhodnosti současného užívání gelu se svým lékařem a bez porady s lékařem neužívejte současně s gelem jiné volně prodejné léky. Při předpisu jiných léků upozorněte svého lékaře, že používáte Fenistil.

Těhotenství a kojení

V prvních 3 měsících těhotenství lze užívat přípravek pouze po poradě s lékařem. V dalším průběhu těhotenství by neměl být Fenistil gel nanášen na rozsáhlejší kožní plochy, zejména ne na narušenou nebo zanícenou kůži. Omezení rozsahu použití by mělo být dodržováno i v období kojení, kdy by Fenistil rovněž neměl být nanášen na prsní dvice.

Dávkování

Pokud neurčí lékař jinak, 2-4krát denně rozetřete u dospělých i dětí malé

množství gelu lehce bříšky prstů na svědící místa. Při nanášení netlačte na kůži ani ji neškrábejte! Lék po zaschnutí gelu rychle proniká do místa působení. Jeho účinek se začíná projevovat po několika minutách a maxima dosahuje po 2-4 hodinách. Průměrná délka používání gelu je 7 dnů.

Předávkování

Dosud nebyl hlášen žádný případ předávkování. Nicméně, použití Fenistil gelu na velmi rozsáhlé plochy narušené kůže nebo jeho náhodné požití ve velkém množství by mohly vyvolat příznaky charakteristické pro předávkování antihistaminiky (antagonisty H1-receptorů): ospalost nebo naopak vzrušenost, poruchy koordinace pohybů, halucinace, křeče svalů, rozšíření zornic, rychlou srdeční akci, suchost v ústech, pobledlost, pokles krevního tlaku pod normální hodnoty, zadržování moče a horečku. Při podezření nebo při prokázaném předávkování, či při požití gelu dítětem, je třeba vyhledat lékařskou pomoc.

Upozornění

U kojenců a malých dětí nenanášejte gel na rozsáhlejší kožní plochy (tj. větší než je plocha dvou dětských dlaní), obzvláště ne na narušenou nebo zánětlivě změněnou pokožku. Nenanášejte gel na sliznice (zejména očí, nosu nebo úst), těžší popáleniny nebo poraněnou kůži. Při kontaktu s okem nebo jinou sliznicí tyto ihned opláchněte studenou vodou. Gel nepolykejte, necucejte ani ho neolizujte. Domníváte-li se, že přípravek působí příliš slabě nebo příliš silně, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem. Jestliže se do 7 dnů u dospělých a do 2 dnů u dětí příznaky nemoci nezlepší nebo se dokonce zhoršují, či se projeví nežádoucí účinky přípravku, vyhledejte lékaře. V případech velmi silného svědění nebo u rozsáhlejších postižení kůže lze podpořit podle rozhodnutí lékaře účinek gelu celkovou léčbou tabletami nebo kapkami. Oblasti kůže léčené Fenistilem nevystavujte po delší dobu slunečnímu záření.

Uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25 st. C.

Varování

Přípravek se nesmí užívat po uplynutí doby použitelnosti označené na obalu.

74Přípravek musí být uchováván mimo dosah dětí.

Balení

Tuba se 30 g gelu.

Výrobce

Novartis s.r.o., Praha, ČR.

Držitel registrace

Novartis s.r.o., Praha, ČR.

Zdroj informací

Novartis s.r.o., Praha, ČR.

IMODIUM 8X2MG Tobolky

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Co Imodium obsahuje?

K léčbě průjmu jste obdržel Imodium, jehož léčivou látkou je loperamid, v přípravku je obsažen ve formě loperamid-hydrochloridu.

Jedna tobolka obsahuje 2 miligramy loperamid-hydrochloridu.

Další látky obsažené v léku

Monohydrát laktózy, kukuřičný škrob, mastek, magnesium-stearát.

Tobolku tvoří žlutý oxid železitý, černý oxid železitý, indigokarmín, sodná sůl erythrosinu, oxid titaničitý, želatina.

Indikační skupina

Imodium je antidiaroidikum, lék proti průjmu.

Charakteristika

Co je Imodium?

Imodium zahušťuje při průjmu stolici a snižuje její četost.

Kdy se lék používá?

Imodium můžete užívat při náhle vzniklém (akutním) průjmu nebo po poradě s lékařem při dlouhodobém (chronickém) průjmu.

Po poradě s lékařem můžete Imodium užívat rovněž v případě, kdy Vám byla odstraněna část střev, což často způsobuje [průjem](#).

Kdy byste neměli lék užívat

Kdy nesmíte užívat Imodium?

Imodium nepodávejte dětem mladším 6 let.

Imodium nesmíte užívat:

- pokud objevíte ve stolici krev nebo máte vysokou teplotu;
- pokud trpíte zánětem tlustého střeva, např. ulcerózní nebo pseudomembranózní kolitidou (zánětem tračníku, popř. komplikovaným vředem, záněty vzniklými jako komplikace po léčbě širokospektrými antibiotiky);
- pokud Vám lékař sdělí, že je ve Vašem případě zpomalení střev na závalu, např. když se dostaví [zácpa](#) nebo nadmutí břicha;
- pokud jste si vědom přecitlivělosti ke kterékoli složce přípravku.

V případě pochybností se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Nežádoucí účinky

Přípravek Imodium je obvykle dobře snášen a při správném užívání vykazuje velmi málo nežádoucích účinků. Mohou se vyskytnout [zácpa](#) a nadýmání, vzácně obtíže s močením. V tomto případě ukončete užívání a jsou-li tyto obtíže úporné, poraďte se s lékařem.

Přecitlivělost k přípravku Imodium je vzácná. Poznáte ji např.

podle vyrážky na kůži, svědění, zkrácení dechu nebo otoku v obličeji.

Jestliže se dostaví některý z těchto příznaků, přivolejte ihned lékaře.

Další obtíže, které mohou nastat, mohou být však způsobeny i průjmem samotným: bolesti břicha, nevolnost nebo zvracení, únava, ospalost nebo závratě, suchost v ústech a plynatost.

Pokud zjistíte jakékoli nežádoucí účinky, které nejsou uvedeny v této

informaci, informujte svého lékaře nebo lékárníka.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Ostatní léky

Informujte svého lékaře, pokud užíváte léky, které zpomalují činnost žaludku a střev (např. anticholinergika), protože mohou účinek přípravku Imodium výrazně zvýšit.

Těhotenství a kojení

Těhotenství

Jestliže jste, nebo se domníváte, že byste mohla být těhotná, informujte svého lékaře, který rozhodne, zda můžete Imodium užívat.

Kojení

Pokud kojíte, nedoporučuje se Imodium užívat, protože malé množství léčivé látky může proniknout do mateřského mléka.

Dávkování

Jak máte užívat Imodium a jak často

Potřebná dávka, kterou máte užívat, závisí na Vašem věku a typu průjmu.

Imodium je k dispozici v lékové formě tvrdých tobolek určených k perorálnímu podání. Pro zjednodušení uvádíme dále pouze název tobolek.

Imodium můžete užívat v libovolnou denní dobu, tobolek je zapotřebí zapíjet.

Dospělí (včetně starších osob)

- při náhle vzniklém (akutním) průjmu užijte 2 tobolek naráz, potom jednu tobolek po každé řídké stolici. Jestliže se dostaví formovaná a neobvykle tuhá stolice, nebo jestliže přestanete pociťovat ve střevech pohyb, ukončete užívání přípravku a neprodleně vyhledejte lékaře.

- při dlouhodobém (chronickém) průjmu stanovuje dávku lékař.

Pozor: neužívejte více než 8 tobolek během 24 hodin!

Děti starší šesti let

- při náhle vzniklém (akutním) průjmu užijí nejdříve jednu tobolek, potom jednu tobolek po každé řídké stolici. Jestliže se dostaví formovaná a neobvykle tuhá stolice, nebo jestliže zpozorujete u dítěte nevolnost, která může být způsobena i zástavou pohybu ve střevech, přestane dítě tobolek užívat a neprodleně vyhledáte lékaře.

- při dlouhodobém (chronickém) průjmu stanovuje dávku lékař.

Pozor: nikdy nepřekračujte nejvyšší doporučenou denní dávku vztaženou na kg tělesné hmotnosti dítěte!

Tělesná hmotnost dítěte Nejvyšší počet tobolek

v kilogramech (kg) přípravku Imodium za den

Od 14 kg nikdy více než 2 tobolek

Od 20 kg nikdy více než 3 tobolek

Od 27 kg nikdy více než 4 tobolek

Od 34 kg nikdy více než 5 tobolek

Od 40 kg nikdy více než 6 tobolek

Od 47 kg nikdy více než 7 tobolek

Od 54 kg nikdy více než 8 tobolek

V případě jakýchkoli pochybností se poraďte s lékařem nebo lékárníkem.

Předávkování

V případě, že užijete příliš mnoho tobolek Imodium, přivolejte lékaře, zvláště když zpozorujete tyto příznaky: svalovou ztuhlost, nekoordinované pohyby, ospalost, obtíže s močením a zeslabené dýchání.

Děti mohou reagovat na požití většího množství výrazněji než dospělí.

Jestliže dítě užije příliš mnoho tobolek nebo se u dítěte projeví jmenované příznaky, přivolejte lékaře okamžitě.

Informace určená lékařům v případě předávkování:

- Podejte injekčně naloxon
- V případě potřeby injekci naloxonu po 1-3 hodinách zopakujte
- Monitorování je zapotřebí nejméně po dobu 48 hod.

Upozornění

Řízení motorových vozidel a obsluha strojů

Při průjmu se mohou dostavit únava, závratě nebo ospalost. Při řízení motorových vozidel a obsluze strojů je proto zapotřebí zvýšené opatrnosti.

Uchovávání

Jak máte Imodium uchovávat

Uchovávejte při teplotě 15-25 st. C.

Varování

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Jakýkoli zbytek přípravku vraťte do lékárny k bezpečné likvidaci.

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

Balení 8 tobolek: výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

Balení 20 a 60 tvrdých tobolek: výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

Překlad cizojazyčných výrazů na blistru: MFG: Datum výroby:, BN: Číslo arže:, EXP: Použitelné do:.

Výrobce

Janssen-Cilag S.A., 27100 Val de Reuil, Francie.

Janssen Pharmaceutica N.V., 2340 Beerse, Belgie.

Držitel registrace

Janssen-Cilag s.r.o., 150 00 Praha 5, ČR.

Zdroj informací

Janssen-Cilag s.r.o., 150 00 Praha 5, ČR.

Lactovita šumivé tbl.16

Při poruchách zažívání, při léčbě antibiotiky.

Popis zboží

Při poruchách zažívání, při léčbě antibiotiky.

- navozuje biologickou rovnováhu v zažívacím traktu
- doplňuje chybějící vitamíny skupiny B
- posiluje imunitu

OPHTAL 2X50ML Oční voda

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Acidum boricum 0,95 g, benzododecinii bromidum 0,005 g v 50 ml roztoku.

Další látky obsažené v léku

Chlorid sodný, dekahydrát tetraboritanu sodného, guajazulen, fenyklová sílice, ethanol 96% a čištěná sterilizovaná voda.

Charakteristika

Co je Ophtal a k čemu se používá

Tento přípravek obsahuje látky mající antiseptický účinek (usmrcují choroboplodné mikroorganismy).

Kdy se lék používá?

Používá se při nepříjemných pocitech v oku, jako je např. pálení, řezání a svědění způsobené zevními vlivy (kouř, prach apod.), při lehčích formách zánětů spojivek, ječném zrnu, zánětech okrajů očních víček, dále k výplachům po poleptání očí a k odstranění cizích tělísek ze spojivkového vaku.

Při závažnějších onemocněních, poranění nebo poleptání oka je nutno se o používání přípravku poradit s lékařem.

Přípravek mohou používat dospělí, mladiství i děti.

Kdy byste neměli lék užívat

Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Ophtal používat

Nepoužívejte Ophtal:

- Jestliže jste přecitlivělý(á) (alergický(á)) na léčivé látky nebo na kteroukoliv další složku přípravku Ophtal.
- Jestliže trpíte suchým zánětem rohovky (zánět rohovky vyvolaný sníženou tvorbou slz projevující se pocitem sucha, pálením a řezáním v oku).

Nežádoucí účinky

Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i Ophtal nežádoucí účinky. Při doporučeném dávkování je však přípravek velmi dobře snášen. Pouze u citlivých jedinců se může ojediněle vyskytnout přechodné pálení a podráždění oka po použití.

Jestliže zaznamenáte jakýkoli nežádoucí účinek, který není uveden v této příbalové informaci, oznamte to, prosím, svému lékaři nebo lékárníkovi.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Vzájemné působení s dalšími léčivými přípravky:

Přípravek Ophtal by neměl být používán současně s jinými očními kapkami či oční vodou, aby nedošlo k jeho vyplavení a tím snížení jeho účinku. Pokud používáte více očních přípravků, je nutné zachovat mezi jejich použitím časový odstup alespoň 30 minut.

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době, a to i o lécích, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

Těhotenství a kojení

Ophtal je možno používat během těhotenství a kojení pouze na doporučení lékaře.

Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv lék.

Dávkování

Jak se Ophtal používá

Pokud lékař neurčí jinak, používá se následujícím způsobem:

Vaničku naplňte do poloviny přípravkem Ophtal a přiložte na okraj očního bulbu. Mírně nakloňte hlavu a oko ponořte do lázně, pomalu pohybujte okem. Tím umožníte styk přípravku Ophtal s celým povrchem očního bulbu. Pokud lékař nedoporučí jinak, lázeň provádějte po dobu 2-5 minut a můžete ji opakovat 3-5krát denně.

Ophtal je možné do oka vkapávat nebo může být použit k obkladům.

Před použitím, zejména k obkladům při zánětech okrajů víček, je doporučováno zahřát přípravek ve vodní lázni na tělesnou teplotu.

Jestliže máte pocit, že účinek přípravku Ophtal je příliš silný nebo příliš slabý, řekněte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

Předávkování

Jestliže jste použil(a) více přípravku Ophtal, než jste měl(a):

Při náhodném požití většího množství přípravku dítětem nebo dospělým okamžitě vyhledejte lékaře či lékárníka.

Upozornění

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů:

Ophtal nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. Avšak po aplikaci může přechodně dojít k rozmazanému vidění. Proto můžete vykonávat tyto činnosti až po odeznění tohoto přechodného účinku.

Uchovávání

Uchovávání přípravku Ophtal

Uchovávejte při teplotě do 25 st. C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Chraňte před chladem a mrazem.

Po prvním otevření může být přípravek používán po dobu 4 týdnů.

Varování

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

2 lahvičky s 50 ml roztoku (do balení je vložena vyplachovací vanička).

Výrobce

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Opava - Komárov, ČR.

Držitel registrace

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Opava - Komárov, ČR.

Zdroj informací

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., Opava - Komárov, ČR.

OPHTHALMO-SEPTONEX 1X10ML Oční kapky, roztok

K léčbě akutních a chronických nehnisavých zánětů spojivek, očních víček a nehnisavých povrchových zánětů rohovky.

Co obsahuje Váš lék?

Carbethopendecini bromidum 2 mg, acidum boricum 190 mg, natrii tetraboras decahydricus 5 mg v 10 ml.

Další látky obsažené v léku

Guajazulen, silice plodu fenyklu hořkého, dihydrát dinatrium-edetátu, ethanol 96%, sterilizovaná čištěná voda.

Indikační skupina

Oftalmologikum.

Charakteristika

Přípravek má antiseptický účinek (proti choroboplodným mikroorganismům); je určen ke vkapávání do oka při léčení nehnisavých zánětů - tj. není-li nutná léčba antibiotiky.

Kdy se lék používá?

Bez porady s lékařem se přípravek používá k léčbě akutních a chronických nehnisavých zánětů spojivek, očních víček a nehnisavých povrchových zánětů rohovky.

Při závažnějších zánětech, zejména hnisavých, je nutno vyhledat lékaře.

Přípravek mohou užívat dospělí, mladiství a děti.

Kdy byste neměli lék užívat

Ophthalmo-Septonex nesmí být používán při známé přecitlivělosti na některou složku přípravku a při suchém zánětu rohovky a spojivky.

Nežádoucí účinky

Přípravek je obvykle dobře snášen, ale u citlivých jedinců se mohou vyskytnout projevy překrvení a pálení spojivky.

Při případném výskytu těchto nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se o možnosti dalšího používání přípravku poraďte s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Interakce nejsou dosud známy.

Těhotenství a kojení

U těhotných a kojících žen rozhodne o užívání přípravku lékař.

Dávkování

Pokud lékař neurčí jinak, vkapává se do dolního spojivkového vaku při prudkých zánětech 1 kapka každou hodinu až 2 hodiny, při vleklých zánětech 1 kapka 1-3krát denně.

Přípravek může být užíván maximálně 10 dní.

Použití

Postup při vkapávání: palcem jedné ruky stáhněte dolní víčko dolů, hlavu

mírně zakloňte a dívejte se nahoru a druhou rukou vkápněte do oka 1 kapku.

Předávkování

Při náhodném požití přípravku dítětem ihned vyhledejte lékařskou pomoc.

Upozornění

Jestliže se do pěti dnů příznaky onemocnění nezlepší, nebo se dokonce zhoršují, či se projeví nežádoucí účinky přípravku, vyhledejte okamžitě lékaře.

Při předpisu jiných léků oznamte lékaři, že používáte Ophthalmo-Septonex.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Ophthalmo-Septonex neovlivňuje činnosti (řízení motorových vozidel, obsluha strojů a práce ve výškách), které vyžadují zvýšenou pozornost, avšak po aplikaci může přechodně dojít k rozmazanému vidění, a proto činnosti vyžadující zvýšenou pozornost je možno vykonávat až po odeznění tohoto přechodného účinku.

Uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25 st. C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Po prvním otevření lahvičky může být přípravek používán po dobu 4 týdnů.

Varování

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Balení

10 ml.

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

Výrobce

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., 747 70 Opava-Komárov, ČR.

Držitel registrace

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., 747 70 Opava-Komárov, ČR.

Zdroj informací

Ivax Pharmaceuticals s.r.o., 747 70 Opava-Komárov, ČR.

PARALEN 500 TBL 10X500MG

Při bolestech různého původu např. při bolestech hlavy, zubů, pohybového ústrojí, dále při chřipkových onemocněních, ke snížení zvýšené tělesné teploty, při bolestivé menstruaci.

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Paracetamol 500 mg v 1 tabletě.

Další látky obsažené v léku

Předželatinovaný kukuřičný škrob, povidon 30, sodná sůl kroskarmelózy, stearin.

Indikační skupina

Analgetikum, antipyretikum.

Charakteristika

Paracetamol, účinná látka přípravku Paralen 500 tablety, působí proti bolesti a snižuje zvýšenou tělesnou teplotu. Tablety Paralen 500 nezhoršují žaludeční potíže a nevyvolávají krvácení, mohou je užít i nemocní se žaludečními a dvanáctníkovými vředy a nemocní, kteří nesnášejí kyselinu acetylsalicylovou.

Kdy se lék používá?

Paralen 500 tablety užívají dospělí, mladiství a děti od 6 let věku při bolestech různého původu např. při bolestech hlavy, zubů, pohybového ústrojí, dále při chřipkových onemocněních, ke snížení zvýšené tělesné teploty, při bolestivé menstruaci.

Kdy byste neměli lék užívat

Paralen 500 tablety se nesmějí užívat při známé přecitlivělosti na některou složku přípravku, dále při onemocnění jater nebo při akutní žloutence. Při onemocnění ledvin je možno užívat Paralen 500 tablety pouze po poradě s lékařem.

Vzhledem k vysokému obsahu účinné látky nejsou tablety Paralen 500 vhodné pro děti mladší než 6 let (nebo pro děti s tělesnou hmotností menší než 20 kg).

Nežádoucí účinky

Paralen 500 tablety vyvolávají nežádoucí účinky jen zřídka. Mohou se vyskytnout alergické reakce, např. kožní vyrážky.

Při výskytu těchto nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se poraďte o dalším užívání přípravku s lékařem.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Účinky tablet Paralen 500 a jiných léků současně užívaných se mohou navzájem ovlivňovat. Současné užívání tablet Paralen 500 a některých léků na spaní, léků proti epilepsii, některých antibiotik nebo současné pití alkoholu může způsobit poškození jater. V případě, že užíváte jiné léky, a to na lékařský předpis i bez něj, poraďte se o vhodnosti současného užívání tablet Paralen 500 s lékařem a bez rady s ním je neužívejte.

V případě předepisování jiných léků upozorněte lékaře, že užíváte Paralen 500 tablety.

Těhotenství a kojení

Těhotné ženy mohou užívat tablety Paralen 500 jen po poradě s lékařem. Kojící ženy mohou přípravek užívat 1 den, déle než 1 den mohou přípravek užívat pouze po poradě s lékařem.

Dávkování

Dospělí a mladiství užívají 1-2 tablety Paralen 500 několikrát denně podle potřeby v časových odstupech nejméně 4 hodin. Nejvyšší jednotlivá dávka jsou 2 tablety, nejvyšší denní dávka 8 tablet.

Nemocní se sníženou funkcí ledvin užívají po poradě s lékařem nižší dávky.

Dětem od 6 let (nebo s váhou vyšší než 20 kg) do 15 let se podává 1/2-1 tableta 3krát denně v časových odstupech nejméně 6 hodin.

Použití

Tablety Paralen 500 se užívají při jídle, užití před jídlem zvýší rychlost nástupu účinku, tablety je možné púlit nebo drtit, zapijí se douškem tekutiny.

Upozornění

O vhodnosti současného užívání tablet Paralen 500 s jinými léky proti bolesti a nachlazení se poraďte s lékařem.

Pokud nedojde do 3 dnů k ústupu obtíží (horečka, bolest) nebo naopak dojde ke zhoršení obtíží či se vyskytnou neobvyklé reakce, poraďte se o dalším užívání přípravku s lékařem.

Bez porady s lékařem neužívejte Paralen 500 tablety nepřetržitě déle než 1 týden. Při dlouhodobém užívání tablet Paralen 500 (několik týdnů) je třeba průběžná kontrola u lékaře.

Během léčby nesmíte pít alkoholické nápoje.

Při předávkování nebo náhodném požití tablet dítětem ihned vyhledejte lékaře.

Uchovávání

Uchovávejte při teplotě 10-25 st. C, chránit před světlem.

Varování

Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek musí být uchováván mimo dosah dětí.

Balení

10 a 20 tablet.

Výrobce

Zentiva a.s., Praha, ČR.

Držitel registrace

Zentiva a.s., Praha, ČR.

Zdroj informací

Zentiva a.s., Praha, ČR.

Sagen plv. 10 g

Jednorázová desinfekce vody.

Popis zboží

Desinfekční prostředek k jednorázovému zabezpečení individuálních zdrojů pitné vody, jejíž složení jinak vyhovuje požadavkům na pitnou vodu, proti náhodnému mikrobiálnímu znečištění.

Používá se v koncentraci 1:100 000

Přípravek není určen na průběžnou dezinfekci zdrojů pitné vody.

Četnost jeho aplikace by měla být max. 2x do roka.

Připravenou vodu nepoužívat na přípravu kojenecké stravy.

SMECTA 1X30 Prášek pro suspenzi

K léčbě akutního a chronického průjmu a s onemocněním jícnu, žaludku, dvanáctníku a střeva.

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Diosmectitum 3 g v 1 sáčku.

Další látky obsažené v léku

Monohydrát glukózy, sodná sůl sacharinu, vanilkové aroma, pomerančové aroma.

Charakteristika

co je přípravek Smecta a k čemu se používá

Smecta je přírodní čištěný jííl s vysokou vazebnou kapacitou, jenž je schopen se vázat s hlenem sliznice zažívacího traktu a zvyšuje tak jeho kvalitu a množství. Touto cestou chrání sliznici proti infekci a škodlivým látkám a umožňuje rychlejší uzdravení.

Současně je Smecta schopna vázat toxické látky produkované infekčním původcem průjmu. Smecta nebarví stolicí, není RTG-kontrastní, nezrychluje ani nezpomaluje průchod trávicím traktem. Nevstřebává se. Vylučuje se stolicí.

Kdy se lék používá?

Přípravek Smecta se používá k léčbě akutního a chronického průjmu a k symptomatické léčbě bolestivých příznaků spojených s onemocněním jícnu, žaludku, dvanáctníku a střeva.

Kdy byste neměli lék užívat

Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Smecta užívat

Neužívejte přípravek Smecta

- jestliže jste alergický/á (přecitlivělý/á) na léčivou látku nebo na kteroukoli další složku přípravku.

Nežádoucí účinky

Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i přípravek Smecta nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

Přípravek je obvykle velmi dobře snášen. Ojedinelé byly zaznamenány případy vzniku nebo zhoršení zácpy. V takových případech je možno pokračovat v léčbě po snížení dávky.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Vzájemné působení s dalšími léčivými přípravky

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době, a to i o lécích, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

Jelikož absorpční vlastnosti tohoto přípravku mohou ovlivnit míru nebo stupeň vstřebávání jiných léků, nedoporučuje se podávat jiné léky ve stejnou dobu jako Smecta.

Těhotenství a kojení

Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv lék. Přípravek mohou užívat děti i dospělí včetně těhotných a kojících žen.

Dávkování

Jak se přípravek Smecta užívá

Vždy užívejte přípravek Smecta přesně podle pokynů svého lékaře.

Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Pokud lékař neurčí jinak, podává se obvykle

- u dětí:

do 1 roku: 1 sáček denně

od 1 roku do 2 let: 1-2 sáčky denně

starší 2 let: 2-3 sáčky denně

- u dospělých: obvykle 3 sáčky denně

Denní dávka se rozdělí do 2-3 dílčích dávek a podává se v době jídla.

Při akutním průjmu může být první dávka na začátku léčby zdvojnásobena.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Smecta

Nezdvojujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Smecta

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku,

zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

Použití

Obsah sáčku se rozpustí ve sklenici s 50 ml vody nebo se důkladně zamíchá do dětské polotekuté stravy.

Předávkování

Jestliže jste užil(a) více přípravku Smecta, než jste měl(a)

Při předávkování nebo náhodném požití většího množství přípravku dítětem se poradte s lékařem.

Upozornění

Užívání přípravku Smecta s jídlem a pitím

Přípravek se užívá v době jídla.

Obsah sáčku se rozpustí ve sklenici s 50 ml vody nebo se důkladně zamíchá do dětské polotekuté stravy.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek nesnižuje pozornost při řízení motorových vozidel a obsluze strojů.

Důležité informace o některých složkách přípravku Smecta

Přípravek obsahuje glukózu a sacharózu.

Pokud Vám někdy lékař řekl, že máte intoleranci (nesnášenlivost) některého cukru, kontaktujte lékaře předtím, než začnete užívat tento přípravek.

Uchovávání

Jak přípravek Smecta uchovávat

Uchovávejte při teplotě do 25 st. C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

Varování

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

Přípravek Smecta nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na obale.

Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Léčivé přípravky se nesmí vyhazovat do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak máte likvidovat přípravky, které již nepotřebujete. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

Balení

Co obsahuje toto balení

1 balení obsahuje 10 nebo 30 sáčků.

Výrobce

Beaufour Ipsen Industrie, 281 00 Dreux Francie.

Držitel registrace

Beaufour Ipsen Pharma, 24 rue Erlanger, 75781 Paris Francie.

Zdroj informací

Beaufour Ipsen Pharma, 24 rue Erlanger, 75781 Paris Francie.

Traumacel P 2g ster.

Sterilní vstřebatelný hemostatický zásyp k zástavě krvácení.

Popis zboží

Sterilní vstřebatelný hemostatický zásyp sloužící k zástavě kapilárního nebo netlakového venózního krvácení. Dokonalé zástavy je dosaženo přibližně ve 2 minutách po aplikaci. Organismem je dokonale snášen a nenarušuje biologické hojivé procesy.

Balení: lahvička s aplikátorem, účinná látka (hydrogenvápenatá sůl oxidované celulózy 100%)

ZYRTEC 7X10MG Potahované tablety

Užívá se v léčbě celoroční alergické rýmy, sezónní alergické rýmy a alergického zánětu spojivek (senná nebo též pylová rýma), svědění, kopřivky.

Popis zboží

Co obsahuje Váš lék?

Cetirizini dihydrochloridum (cetirizin) 10 mg v 1 potahované tabletě.

Další látky obsažené v léku

Mikrokrystalická celulóza, monohydrát laktózy, koloidní bezvodý oxid křemičitý, magnesium-stearát, potahová soustava Opadry Y-1-7000 bílá.

Indikační skupina

Antihistaminikum H1, antialergikum.

Charakteristika

Cetirizin je vysoce účinné antihistaminikum a antialergikum s minimálním výskytem ospalosti po běžné léčebné dávce. Cetirizin tlumí jak "časnou" fázi alergické reakce zprostředkovanou histaminem, tak i pohyb buněk zánětu, zejména eozinofilů a uvolňování působků spojených s "pozdní" fází alergické reakce. Vzhledem k prodlouženému účinku cetirizinu je možné jej u dospělých a větších dětí podávat v jedné denní dávce.

Kdy se lék používá?

Zyrtec se užívá v léčbě celoroční alergické rýmy, sezónní alergické rýmy a alergického zánětu spojivek (senná nebo též [pylová](#) rýma), svědění, kopřivky. Přípravek mohou užívat dospělí i děti od 6 let věku.

Bez konzultace s lékařem je použití přípravku možné u sezónní alergické rýmy a alergického zánětu spojivek (senná nebo též [pylová](#) rýma), svědění a kopřivky u dospělých a dětí nad 12 let věku.

Kdy byste neměli lék užívat

Zyrtec se nesmí užívat při přecitlivělosti na některou ze složek přípravku a pacienti se závažnou poruchou funkce ledvin.

Nežádoucí účinky

Přípravek je obvykle dobře snášen. Zřídka se mohou projevit slabé

a přechodně se vyskytující nežádoucí účinky, jako např. bolesti hlavy, únava, závratě, ospalost nebo naopak neklid. Rovněž zřídka se může vyskytnout suchost v ústech nebo zažívací potíže (bolest v nadbřišku, nevolnost). Při případném výskytu těchto nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se poraďte s lékařem. Vzácně se mohou vyskytnout projevy přecitlivělosti na přípravek (kopřivka, otok měkkých tkání, dušnost). V tomto případě je nutné přerušit užívání přípravku a okamžitě vyhledat lékaře.

Jak mohou jiné léky ovlivnit léčbu?

Interakce s jinými léčivými nebo s alkoholem (při hladině alkoholu v krvi 0,5 g/l) nejsou dosud známy. Přesto se doporučuje nepožívat nadměrně alkoholické nápoje během užívání přípravku.

Těhotenství a kojení

Pro použití Zyrtecu v těhotenství musí být zvláště závažné důvody. Protože Zyrtec přestupuje do mateřského mléka, nesmějí jej užívat kojící matky.

Dávkování

Pokud lékař neurčí jinak, užívají dospělí a děti od 12 let 1 tabletu (10 mg) 1krát denně.

Děti 6-12 let: 1/2 tablety (5 mg) 2krát denně nebo 1 tableta (10 mg) 1krát denně.

Mezi jednotlivými dávkami musí být časový odstup alespoň 10 hodin.

Použití

Tablety je třeba spolknout a zapít sklenicí vody.

Předávkování

Při předávkování (více než 5 tablet v 1 dávce) může být hlavním příznakem ospalost. U dětí však může předávkování vyvolat i podrážděnost a neklid.

Při předávkování (zvláště u dětí) je nutno okamžitě vyhledat lékaře.

Specifický protilék není dosud znám.

Upozornění

V případě, kdy nebyla lékařem stanovena diagnóza, se nedoporučuje přípravek užívat déle než 1 týden. Jestliže se do 1 týdne příznaky nezlepší nebo se dokonce zhoršují, či se vyskytnou nežádoucí účinky, poraďte se o vhodnosti dalšího užívání přípravku s lékařem.

Při předpisu jiných léků oznamte lékaři, že užíváte Zyrtec.

Studie u zdravých dobrovolníků neprokázaly žádný vliv po podání 20-25 mg cetirizinu na bdělost nebo reakční dobu. Přesto se doporučuje nepřekročit doporučenou denní dávku, pokud budete řídit motorové vozidlo nebo obsluhovat stroje.

U nemocných s poruchami funkce ledvin se dávka obvykle snižuje na polovinu. Nemocní s poruchami funkce ledvin mohou přípravek užívat pouze na doporučení lékaře.

O vhodnosti současného užívání přípravku s jinými léky se poraďte s lékařem nebo lékárníkem.

Uchovávání

Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Varování

Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.

Přípravek musí být uchováván mimo dosah a dohled dětí.

Balení

Blistr se 7 potahovanými tabletami, papírová skládačka, příbalová informace.

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

Batch = číslo šarže, Expiry = použitelné do.

Výrobce

UCB Pharma S.p.A., Pianezza (TO), Itálie.

Držitel registrace

UCB S.A. Pharma, Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgie.

Zdroj informací

UCB S.A. Pharma, Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgie.