

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**Hemorzon 20 mg/10 mg/8,3 mg supozitoare**
Tetraciclină/acetat de hidrocortizonă/benzocaină

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

1. Ce este Hemorzon și pentru ce se utilizează

Hemorzon, supozitoare face parte din clasa de medicamente cunoscută sub denumirea de antihemoroidale pentru utilizare locală, combinații. Hemorzon supozitoare se utilizează pentru atenuarea durerii și mâncărimilor de la nivel anal, în special în crizele hemoroidale, tromboflebită hemoroidală, proctite, criptite.

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

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la hidrocortizon, tetraciclină, benzocaină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct 6).
- dacă aveți infecții ano-rectale bacteriene (inclusiv tuberculoase), virale, fungice și parazitare.
- dacă aveți leziuni ano-rectale suprainfectate.

Atenționări și precauții

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

Aveți grijă deosebită când utilizați Hemorzon dacă simptomele nu cedează rapid. Dacă simptomele nu cedează după 7 zile sau apare hemoragie, întrerupeți tratamentul și adresați-vă medicului. Acesta vă poate recomanda efectuarea unui examen proctologic.

Tratamentul cu Hemorzon nu înlocuiește tratamentul specific al afecțiunii anale.

Copii: Nu se recomandă administrarea Hemorzon supozitoare la copii.

Sportivi: Acest medicament conține hidrocortizon care poate determina pozitivarea testelor antidoping.

Hemorzon împreună cu alte medicamente

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

Nu este recomandată utilizarea simultană a altor medicamente cu administrare intrarectală.

Utilizarea concomitentă cu alte medicamente care conțin corticosteroizi cu administrare topică sau orală, poate crește riscul de apariție a efectelor sistemice.

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.

Deoarece hidrocortizonul se excretă în laptele matern, nu se recomandă utilizarea medicamentului la femeile care alăptează.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Hemorzon supozitoare nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Hemorzon

Utilizați întotdeauna Hemorzon exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza uzuală este de 1 supozitor de Hemorzon intrarectal, o dată pe zi, preferabil după defecație și după toaleta locală. La nevoie doza poate fi crescută până la 2- 3 supozitoare pe zi.

Pentru a introduce supozitorul, îndepărtați folia protectoare.

Continuați tratamentul cu Hemorzon supozitoare (1 supozitor la 2 zile), timp de o săptămână după dispariția completă a simptomelor locale.

Nu utilizați Hemorzon supozitoare timp îndelungat.

Dacă utilizați mai mult Hemorzon decât trebuie

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj cu Hemorzon supozitoare. Totuși, dacă suspectați acest lucru, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau departamentului de primire urgențe.

Dacă uitați să utilizați Hemorzon

Dacă ați uitat să utilizați o doză, folosiți medicamentul imediat ce vă amintiți. Totuși, dacă este timpul pentru următoarea doză, utilizați-o doar pe aceasta. Este important să nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Hemorzon

Întrerupeți tratamentul cu Hemorzon supozitoare doar la recomandarea medicului.

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

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Hemorzon supozitoare poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Rar pot apărea: reacții alergice, reacții locale iritative și atrofie a mucoasei rectale precum și reacții determinate de cantitatea crescută de corticosteroizi sistemic (sindromul Cushing, hiperglicemie, glicozurie).

Reacțiile adverse au fost clasificate în funcție de frecvența de apariție, astfel:

Foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

Mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 persoane
Rare: pot afecta până la 1 din 1000 persoane
Foarte rare: pot afecta până la 1 din 10000 persoane.
Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile.

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 la
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478 – RO
Tel: + 4 0757 117 259
Fax: + 4 0213 163 497
e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Hemorzon

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.
Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj 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 Hemorzon

-Substanțele active sunt: tetraciclină (sub formă de clorhidrat de tetraciclină), acetat de hidrocortizonă, benzocaină. Un supozitor conține 20 mg de tetraciclină (sub formă de clorhidrat de tetraciclină 21,64 mg), acetat de hidrocortizonă 10 mg, benzocaină 8,3 mg.

-Celelalte componente sunt: gliceride de semisinteză (Suppocire AM).

Cum arată Hemorzon și conținutul ambalajului

Hemorzon se prezintă ca și supozitoare sub formă de torpilă cu suprafața netedă onctuoasă, de culoare galben-deschis.

Este disponibil în

Cutie cu 2 folii termosudate opace din PVC/PE a câte 3 supozitoare.

Cutie cu 2 folii termosudate opace din PVC/PE a câte 6 supozitoare.

Cutie cu 1 folie termosudată opacă din PVC/PE cu 6 supozitoare.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Antibiotice SA

Str. Valea Lupului nr. 1, 707410, Iași, România

Acest prospect a fost aprobat în august 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>