

Prospect: Informații pentru utilizator**Ultraproct supozitoare**

Pivalat de fluocortolonă/caproat de fluocortolonă/clorhidrat de cincocaină

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 include orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Ultraproct supozitoare și pentru ce se utilizează

Ultraproct supozitoare conține o substanță activă care reduce inflamația (fluocortolonă) și un anesteziec local (cincocaină) care îndepărtează durerea. Acest medicament este utilizat pentru tratamentul de scurtă durată al hemoroizilor interni sau externi, fisurilor anale superficiale și proctitelor.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ultraproct supozitoare**Nu utilizați Ultraproct supozitoare dacă:**

- aveți orice infecție bacteriană sau fungică (ciupercă) a pielii pentru care nu primiți tratament (cum sunt tuberculoză, sifilis, varicelă, vaccină).
- sunteți alergic (hipersensibil) la pivalat de fluocortolonă, caproat de fluocortolonă, clorhidrat de cincocaină, alte anestezice locale sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Atenționări și precauții

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

- tratamentul pe termen lung trebuie evitat deoarece acesta poate cauza uscarea și deteriorarea pielii în zona afectată (vezi pct. Reacții adverse posibile) și unele medicamente pot fi absorbite în circuitul sanguin. Ultraproct supozitoare trebuie utilizat, în mod normal, cel mult patru săptămâni.
- dacă suprafața tratată cu Ultraproct supozitoare prezintă o infecție, medicul dumneavoastră trebuie să vă prescrie un alt medicament pe care să-l utilizați cu Ultraproct, pentru tratamentul infecției.
- nu lăsați Ultraproct supozitoare să vină în contact cu ochii.

Dacă simptomele nu se îmbunătățesc, consultați din nou medicul.

Sportivi

Sportivii trebuie atenționați că medicamentul poate influența rezultatele testelor antidoping.

Ultraproct supozitoare împreună cu alte medicamente

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

Fertilitatea, 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.

Există un risc foarte mic asupra dezvoltării fătului la femeile gravide care utilizează Ultraproct supozitoare. Ca și în cazul altor medicamente, riscul este mai mare în primele trei luni de sarcină.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Ultraproct supozitoare nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Ultraproct supozitoare

Doze

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de un supozitor pe zi, administrat intrarectal profund.

Dacă simptomele sunt severe, doza recomandată în prima zi de tratament este de un supozitor de 2 - 3 ori pe zi.

Mod de administrare

Ultraproct supozitoare se utilizează numai după efectuarea atentă a toaletei locale, de preferință după defecație.

Dacă supozitoarele și-au modificat consistența (au devenit moi) datorită căldurii, starea solidă a acestora poate fi reobținută prin introducerea lor în apă rece, înainte de desfacerea foliei termosudate.

În general, ameliorarea simptomelor este rapidă, însă nu trebuie să întrerupeți tratamentul înaintea duratei de tratament recomandată de către medicul dumneavoastră. Pentru a evita reparația simptomelor, tratamentul trebuie continuat cel puțin o săptămână, cu administrare la intervale de timp mai mari (un supozitor la fiecare 2 zile), chiar și după dispariția simptomelor. Cu toate acestea, durata tratamentului nu trebuie să depășească 4 săptămâni.

Dacă utilizați mai mult Ultraproct supozitoare decât trebuie

Dacă, în mod accidental, ați înghițit Ultraproct supozitoare, contactați medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Dacă uitați să utilizați Ultraproct supozitoare

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Când vă amintiți, luați doza următoare și continuați tratamentul. Consultați medicul sau farmacistul dacă sunteți îngrijorat.

Dacă încetați să utilizați Ultraproct supozitoare

Întreruperea tratamentului înaintea duratei de tratament recomandată de către medicul dumneavoastră, poate fi urmată de reparația simptomelor.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Dacă Ultraproct supozitoare este utilizat timp îndelungat poate să apară atrofierea tegumentului. În cazuri rare pot apărea reacții alergice cutanate.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

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 Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Ultraproct supozitoare

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

A se păstra la frigider, la temperaturi între 2-8°C, în ambalajul original.
Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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 Ultraproct supozitoare

- Substanțele active sunt: pivalat de fluocortolonă, caproat de fluocortolonă și clorhidrat de cincocaină. Fiecare supozitor conține pivalat de fluocortolonă 0,612 mg, caproat de fluocortolonă 0,63 mg și clorhidrat de cincocaină 1 mg.
- Celelalte componente sunt: grăsimi solide.

Cum arată Ultraproct supozitoare și conținutul ambalajului

Ultraproct supozitoare se prezintă sub formă de supozitoare de culoare alb-gălbuie.

Este disponibil în cutii cu 2 folii termosudate din Al/PE a câte 5 supozitoare.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

KARO PHARMA AB
Box 16184, 103 24, Stockholm, Suedia

Fabricantul

ISTITUTO DE ANGELI S.R.L.
Località Prulli nr. 103/c-50066 Reggello (Firenze), Italia

Acest prospect a fost revizuit în Februarie, 2022