

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

Proctomina

(Suppositoria antihæmorrhoidales)

Bismuthi subgallas + Zinci oxidum + Tanninum

(200 mg + 100 mg + 150 mg) / czopek

CZOPKI

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie kilku dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Proctomina i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Proctomina
3. Jak stosować lek Proctomina
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Proctomina
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Proctomina i w jakim celu się go stosuje

Proctomina jest lekiem o działaniu ściągającym, stosowanym w leczeniu dolegliwości takich jak: ból, świąd, towarzyszący chorobie hemoroidalnej (guzkom krwawniczym). Lek łagodzi stany zapalne oraz podrażnienia błony śluzowej odbytu.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Proctomina

Kiedy nie stosować leku Proctomina
W nadwrażliwości (uczuleniu) na którykolwiek z składników leku.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Jeżeli wystąpi krwawienie z odbytu lub znaczne nasilenie dolegliwości bólowych należy skonsultować się z lekarzem.

Może wystąpić zmiana koloru kału na czarny ze względu na zawarty w produkcie zasadowy galszan bizmutu.

Dzieci i młodzież

U dzieci i młodzieży lek może być stosowany po konsultacji z lekarzem.

Lek Proctomina a inne leki

Lek Proctomina może być stosowany równocześnie z lekami stosowanymi doustnie. Stosowanie leku Proctomina może wpłynąć na wchłanianie innych leków stosowanych doodbytniczo. W razie wątpliwości należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek nie wpływa na prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn.

3. Jak stosować lek Proctomina

Ten lek należy stosować tak, jak opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Lek Proctomina należy stosować doodbytniczo.

Dorośli: 1 czopek 1-2 razy dziennie. Przed i po zastosowaniu czopka należy umyć ręce. Jeżeli dolegliwości nasilają się lub nie ustępują, należy skonsultować się z lekarzem.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Proctomina

Nie odnotowano przypadków przedawkowania leku.

Pominięcie zastosowania leku Proctomina

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, Proctomina może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Podczas stosowania leku mogą wystąpić objawy nadwrażliwości przejawiające się podrażnieniem błony śluzowej odbytu.

Zgłaszanie działań niepożądanych:

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów

Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, nr tel. +48 22 49-21-301, nr faksu: +48 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Działki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Proctomina

Przechowywać w temperaturze do 25°C. Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie stosować po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Proctomina

1 czopek zawiera substancje czynne odpowiednio 200 mg bizmutu galszanu zasadowego + 100 mg cynku tlenku + 150 mg taniny.

Substancja pomocnicza to tłuszcz stały.

Jak wygląda lek Proctomina i co zawiera opakowanie

Lek Proctomina zarejestrowany jest w następujących opakowaniach: 6, 10, 12 czopków w folii PVC/PE lub Al/LDPE, w pudełku tekturowym z ulotką.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

FARMINA SP. Z O.O.
UL. LIPSKA 44
30-721 KRAKÓW



Data zatwierdzenia tekstu ulotki:

22.07.2016 r.

