


ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

LIDOCAIN 2%
ЛИДОКАИН 2%

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВНООПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба №	
615/27.11.01	

СЪСТАВ

Активното вещество в 1 g гел: Lidocaine hydrochloride 20 mg

Помощни вещества: глицерол, хидроксиетилцелулоза, бензалкониев хлорид, пречистена вода.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Гел 2%, по 40 g в ламинатни туби.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

"Балканфарма- Троян АД"

5600 гр. Троян, България PO BOX 82

Тел (0670) 22 607

Факс (0670) 24 139, 22 610

Телекс 37 513, 37 531, HFZ BG

ДЕЙСТВИЕ

Продуктът съдържа местния анестетик лидокаин хидрохлорид от групата на амидите, включен в гелна основа, която осигурява разтворимост и добро проникване през кожата до по-дълбоко разположените нервни влакна. Временно отстранява или намалява чувствителността на рецепторите и блокира проводимостта на периферните нерви без да повлиява централната нервна система. Лидокаин 2% гел притежава силен, продължителен и дълбоко разпространяващ се местен анестетичен ефект.

ПОКАЗАНИЯ

За повърхностна локална анестезия при хирургични интервенции, стоматологични и диагностични манипулации.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Свръхчувствителност към лидокаин, някое от помощните вещества, включени в състава на продукта, други анестетици от групата на амидите.
- Метхемоглобинемия - вродена или придобита.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Прилага се с внимание при данни за свръхчувствителност към лекарства. При поява на алергични дерматити употребата на продукта се прекратява.

Да се избягва нанасяне на гела в близост до очите и в слуховия канал при увредена тъпанчева мембрана!

Не се използва преди инжектиране на ваксини, поради възможно взаимодействие между продукта и ваксината.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Анестетичният му ефект се засилва и удължава от аналгетици, транквилизатори, общи анестетици.

Засилва метхемоглибинообразуващия ефект на лекарства, известни като метхемоглибинообразувачи (сулфонамиди).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Дозите на продукта се редуцират при възрастни, дебилни пациенти и такива със сърдечни, чернодробни, бъбречни заболявания и някои сърдечни заболявания (сърдечен блок). Пациенти, алергични към пара-аминобензоена киселина и дериватите ѝ (прокаин, тетракаин, бензокаин) не проявяват кръстосана чувствителност към Lidocain. Има данни за такъв ефект при едновременно използване на сулфонамиди и лидокаин.

При кърмачета и деца до 1 год. едновременната употреба с лекарства, известни като метхемоглибинообразувачи (сулфонамиди) се избягва. Не се прилага и при преждевременно родени деца.

ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ БРЕМЕННИ И В ПЕРИОДА НА КЪРМЕНЕ

Употребата на лекарството по време на бременност и кърмене става единствено след назначение от лекар.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Продуктът не оказва влияние върху способността за шофиране и работа с машини, изискваща повишено внимание.

ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Продуктът се прилага по лекарско предписание.

Гелът се нанася с марлен тампон върху кожния участък или върху лигавица.

При кърмачета и деца до 3 месеца интервалът за повторно прилагане не бива да е по-кратък от 8 часа.

При манипулации гелът се поставя и върху използваните инструменти (върха на борчето, ректоскопа, тубуса)

Деца до 12 месеца - 0.5 g/5 cm² кожна повърхност

от 1 до 6 години - 1g/10 cm² кожна повърхност

от 6 до 12 години-1g/10 cm² кожна повърхност

Деца над 12 години и възрастни-1.5 g/10 cm² кожна повърхност

Предозиране

Няма данни за предозиране при употреба съгласно указанията.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Рядко локални кожни реакции, които са бързопреходни - зачервяване, кожни лезии, уртикария, едем. При пациенти със свръхчувствителност към амиди са описани анафилактични реакции.

СЪХРАНЕНИЕ

Съхранява се на сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C в плътно затворени туби.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

2(две) години от датата на производството.

Да не се употребява след изтичане срока на годност, указан на опаковката.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Октомври, 2001 г