

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR/PACIENT

RECREOL® 50 mg/g cremă

Dexpantenol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect! S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 14 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Recreol și pentru ce se utilizează

Recreol cremă conține substanța activă - dexpantenol, care aparține unui grup de medicamente utilizate pentru tratamentul rănilor și ulcerelor. În țesuturi dexpantenolul este transformat în acid pantotenic. Acidul pantotenic restabilește elasticitatea pielii și stimulează vindecarea rănilor.

Recreol cremă este utilizat pentru:

- tratamentul leziunilor superficiale ale pielii de diversă geneză. Ajută la hidratarea stratului superior al pielii și contribuie la regenerare cu efecte ulterioare antiinflamatorii și antipruriginoase.

Recreol cremă poate fi utilizat la copii, adolescenți și adulți.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Recreol

Nu utilizați Recreol dacă:

- dacă sunteți alergic la dexpantenol sau la oricare altă substanță din compoziția medicamentului (menționate la pct. 6);
- nu aplicați crema pe răni dacă aveți hemofilie, deoarece există un risc crescut de sângerare.

Atenționări și precauții

Utilizarea cremei Recreol trebuie întreruptă în cazul semnelor de reacție alergică.

Trebuie evitat contactul cu ochii.

Recreol împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului despre toate medicamentele pe care le-ați utilizat recent, le utilizați sau care s-ar putea să le utilizați.

Nu există dovezi că crema Recreol interacționează cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Recreol cremă poate fi utilizată în timpul sarcinii și perioada de alăptare conform recomandărilor medicului.

Trebuie evitată aplicarea cremei pe sân pentru a preveni pătrunderea în gura copilului.

Nu s-au efectuat studii privind efectul dexpantenolului asupra fertilității la om.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Recreol cremă nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Crema Recreol conține alcool cetilic, alcool stearilic, lanolină și propilenglicol

Alcoolul cetilic, alcoolul stearilic și lanolina pot provoca reacții cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact). Crema conține propilenglicol, care poate provoca iritarea pielii.

3. Cum să utilizați Recreol

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau conform recomandărilor medicului dumneavoastră sau a farmacistului. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Administrare cutanată.

Dacă nu este indicat altfel, la adulți și copii crema se aplică în strat subțire pe pielea afectată o dată sau de mai multe ori pe zi după necesitate. Durata tratamentului este în funcție de caracterul și gravitatea afecțiunii.

Dacă după 14 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Copii și adolescenți

Dexpantenolul poate fi utilizat la copii.

Dacă aveți impresia că acțiunea cremei Recreol este prea puternică sau prea slabă, adresați-vă medicului sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

Foarte rare (pot apărea la mai puțin de 1 din 10.000 de persoane):

- reacții alergice și reacții de hipersensibilitate (de exemplu, inflamația pielii / reacții alergice și iritația pielii).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile 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 Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://www.amdm.gov.md> sau pe e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

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

5. Cum se păstrează Recreol

A nu se congela.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Nu aruncați medicamentul pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele pe care nu le mai utilizați. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține crema Recreol

- Substanța activă: dexpantenol.
1 g cremă conține 50 mg dexpantenol.
- Celelalte componente sunt: DL-pantolactonă, fenoxietanol; cetilfosfat de potasiu; lanolină (grăsimi de oi), propilenglicol, alcool stearilic, alcool cetilic, miristat de izopropil, apă purificată până la 1 g.

Cum arată Recreol și conținutul ambalajului

Cremă de culoare albă sau gălbuie, omogenă cu miros specific.

Câte 30 g sau 50 g cremă în tuburi din aluminiu cu suprafața interioară lăcuită, cu membrană de protecție din aluminiu pe gâtul tubului și dispozitiv de perforare a membranei în formă de con pe căpăcelul de înșurubat din plastic.

Câte 1 tub și prospectul pentru utilizator/pacient în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

„Grindeks” SA

str. Krustpils 53, Riga LV-1057, Letonia

Tel.: +371 67083205

Fax.: +371 67083505

e-mail.: grindeks@grindeks.lv

Fabricantul

„Grindeks” SA

str. Krustpils 53, Riga LV-1057, Letonia

Acest prospect a fost revizuit în August 2022

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md>