

AKNESOL

külsőleges oldat

Betegtájékoztató:
Információk a felhasználó számára

Mielőtt elkezdí alkalmazni ezt a gyógyszernek nem minősülő gyógyhatású készítményt, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz!

Ezt a gyógyszernek nem minősülő gyógyhatású készítményt mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza!

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet!
- Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét! Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt, bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak!

Tulajdonság, hatás:

Gyógyszernek nem minősülő gyógyhatású készítmény, melynek hatását irodalmi adatok igazolják.

Mi a készítmény hatóanyaga?

1 ml készítményben:
150 mg metenamin (Methenaminum), 7,5 mg szumátrai benzoé tinktúra (Benzois sumatrani tinctura)

Mit tartalmaz még a készítmény?

Segédanyagai: 96% os etanol (alkohol) és tisztított víz.

Mikor ajánlott a készítmény alkalmazása?

Ön az **Aknesol**-t a bőr faggyúmirigyeinek fokozott működése és a bőrfaggyú összetételének meg-

változása következtében kialakult bőrpanaszok, elsősorban pattanások, mitesszerek kezelésére, megszüntetésére alkalmazhatja önállóan, vagy egyéb terápia kiegészítésére.

Mikor nem szabad a készítményt alkalmazni?

- Az összetevőkre vonatkozó egyéni túlérzékenység,
- veseelégtelenség esetén.

Mit kell tudnia az alkalmazás megkezdése előtt?

Ismernie kell, hogy a készítmény nem ellenjavallt-e az Ön számára.

Alkalmazhatják-e a készítményt gyerekek is?

A megjelölt javallatokban gyermekek és serdülők kezelésére is alkalmazható.

Gyermekek elől elzárva tartandó!

Alkalmazható-e a készítmény más gyógyszerrel?

Ugyanazon bőrfelület kezelésére ne alkalmazzon egyszerre több készítményt. A készítmények alkalmazása között legalább ½-1 óra teljen el. Sulfonamid tartalmú készítmények csökkenthetik a készítmény hatását, ezért az alkalmazás megkezdése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Mi a teendő, ha Ön várandós, szoptat vagy gyermeket szeretne?

Ezen élethelyzetekre vonatkozóan nem állnak rendelkezésre biztonságossági adatok, ezért ezen időszakban az oldat alkalmazásáról kérje ki kezelőorvosa véleményét.

Milyen hatással van a készítmény a gépjármű-vezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre?

A készítmény nem befolyásolja a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

Hogyan és mikor kell a készítményt alkalmazni?

A bőrfelület gondos, meleg vizes tisztítása után a készítménnyel átitatott vattapamaccsal törölje át a pattanásos bőrfelületet.

Használat előtt felrándó!

Milyen gyakran kell vagy lehet a készítményt alkalmazni?

Kezdetben naponta 2-szer, javulás esetén napi 1-szer, később elegendő hetente 2-3 alkalommal a pattanásos bőrfelületet bekenni.

Mennyi ideig alkalmazható a készítmény?

A készítmény a panaszok megszűnéséig folyamatosan alkalmazható.

Ha a panaszok visszatérnek a kezelés újra kezdhető.

Milyen nem kívánt hatást válthat ki a készítmény?

Az összetevőkkel szembeni egyéni érzékenységek esetén allergiás reakciók jelentkezhetnek; bőrkiütés, viszketés, csalánkiütés, nehézlégzés, mellkas feszülés valamint duzzanat (arc, ajak, száj és nyelv) előfordulhat.

Amennyiben a tünetek kialakulnak, hagyja abba a kezelést.

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik,

tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét! Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt, bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik.

Mire kell még ügyelnie a készítmény alkalmazása során?

A készítményben felhasznált anyagok szárazzá teszik a bőrt, ezért csak a pattanásokat kenje be, nagyobb bőrfelületen ne kenje szét a készítményt. A bőr nedvességtartalmát hidratáló krémmel pótolhatja.

Ügyeljen arra, hogy tiszta vattapamaccsal kezdje a kezelést.

Hogyan kell tárolni a készítményt?

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

Nyilvántartási szám:

OGYI-133/1989

Milyen az oldat külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Leírás: sárga színű, opálos folyadék. Enyhe ammónia szagát a benzoe kellemes szaga részben elfedi.

Csomagolás: PE szűkítő betéttel ellátott sárga, műanyag (PE) flakonban, kék PP műanyag csavaros kupakkal lezárva, dobozban.

Csomagolási egység: 50ml /flakon /doboz

Gyártó/Forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Well Pharma Kft.
1021 Budapest,
Budakeszi út 55/D.

További információk:

www.yespharma.hu