

Betegájékoztató: Információk a felhasználó számára

Neogranormon kenőcs

ergokalciferol, A-vitamin, pankreász-por, cink-oxid

Mielőtt elkezdi alkalmazni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei néhány napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Neogranormon kenőcs és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Neogranormon kenőcs alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a Neogranormon kenőcsöt?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Neogranormon kenőcsöt tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Neogranormon kenőcs és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A Neogranormon kenőcs hámosító, a bőr felmaródása, valamint kisebb hámsérülések kezelésére szolgáló kenőcs. Összetevőinek komplex hatása révén védi a hámsejteket, így az egészséges hámréteget is. Bőrregenerációt elősegítő hatása következtében fokozza a bőr ellenállását a fertőzésekkel szemben, elősegíti a hámserülések gyógyulását. Alkalmas a felületes bőrsérülések, felmaródások (kidörzsölt orr, horzsolás), enyhe égési sebek hámosítására, valamint a pelenka okozta bőrgyulladás és szoptatás alatti berepedezett emlőbimbó kezelésére.

Keresse fel kezelőorvosát, ha tünetei néhány napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

2. Tudnivalók a Neogranormon kenőcs alkalmazása előtt

Ne alkalmazza a Neogranormon kenőcsöt

- ha allergiás az ergokalciferolra (D₂-vitaminra), az A-vitaminra (retinolra), a pankreász-porra, a cink-oxidra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Neogranormon kenőcs alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

A készítményt fokozott elővigyázatossággal alkalmazza, ha ismert gyógyszer- vagy egyéb allergiája van.

Egyéb gyógyszerek és a Neogranormon kenőcs

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Nincsenek ismert gyógyszerkölsönhatások.

Terhesség és szoptatás

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

A készítmény terhesség és szoptatás alatt is alkalmazható. A szoptatás előtt az emlő bőréről el kell távolítani a kenőcsöt.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

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

A Neogranormon kenőcs metil-parahidroxibenzoátot és gypjúviaszt tartalmaz

A készítmény metil-parahidroxibenzoátot tartalmaz, amely esetleg későbbiekben jelentkező allergiás reakciókat okozhat.

A készítmény gypjúviaszt (lanolin) tartalmaz, amely helyi bőrreakciókat okozhat (pl.: kontakt dermatitisz).

3. Hogyan kell alkalmazni a Neogranormon kenőcsöt?

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény szokásos alkalmazása: az érintett bőrfelületet vékonyan kenje be.

Alkalmazása gyermekeknél

A készítmény gyermekeknél is alkalmazható.

Ha az előírtnál több Neogranormon kenőcsöt alkalmazott

Ha az előírtnál több kenőcsöt alkalmazott, az nem jár káros hatással.

Ha elfelejtette alkalmazni a Neogranormon kenőcsöt

Ne alkalmazzon kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására.

Ha idő előtt abbahagyja a Neogranormon kenőcs alkalmazását

Ha idő előtt abbahagyja a kezelést, tünetei visszatérhetnek.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

A Neogranormon kenőcs használata általában nem okoz panaszokat, azonban allergiás bőrtünetek (pl. viszketés, bőrpír, bőrküüések) előfordulhatnak.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A

mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Neogranormon kenőcsöt tárolni?

Hűvös helyen (5-15°C között) tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A csomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:/Felh.) után ne alkalmazza ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Neogranormon kenőcs?

- A készítmény hatóanyagai az ergokalciferol (D₂-vitamin), A-vitamin, pankréász-por (hasnyálmirigyből kivont emésztőenzimek) és cink-oxid. Egy gramm kenőcs 4 NE (0,1 mikrogramm) ergokalciferolt, 12 NE A-vitamint (8 mikrogramm szintetikus, olajos A-vitamin-koncentrátum formájában), 9 mg pankréász-por, 150 mg cink-oxidot tartalmaz. Egy gramm kenőcs 12 NE A-vitaminnal (retinol) egyenértékű mennyiségű (4,128 mikrogramm) retinol-acetátot tartalmaz.
- Egyéb összetevők (segédanyagok): metil-parahidroxibenzoát, levendulaolaj, koleszterin, eukaliptuszolaj, glicerin-monosztearát 40-55, finomított napraforgóolaj, tisztított víz, gyapjúviasz (lanolin), sárga vazelin.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Küllem:

Halványsárga, homogén kenőcs.

Csomagolás:

3 g kenőcs alumínium tubusban, amely kiszűrővel ellátott műanyag kupakkal van lezárva, vagy 25 g, 100 g illetve 150 g kenőcs fehér, műanyag csavaros kupakkal ellátott laminált tubusban és dobozban.

1 tubus dobozban.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

TEVA Gyógyszergyár Zrt.

4042 Debrecen

Pallagi út 13.

OGYI-T-853/01-04

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2015. augusztus