

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A BETEG SZÁMÁRA

Tetran külsőleges por oxitetraciklin

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

Ezt a gyógyszert 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.
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

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

1. Milyen típusú gyógyszer a Tetran külsőleges por és milyen betegségek esetén alkalmazható?

Széles spektrumú, antibiotikum tartalmú külsőleges por, oxitetraciklinre érzékeny kórokozók által okozott felületes sebfertőzések kezelésére.

2. Tudnivalók a Tetran külsőleges por alkalmazása előtt

Ne alkalmazza a Tetran külsőleges port:

- ha a készítmény hatóanyagával vagy más tetraciklin származékkal, illetve a készítmény bármely más összetevőjével szemben túlérzékenység, allergiás reakció, csalánkiütés korábban előfordult.
- ha a hintőpor fájdalmas irritációt, gyulladást vált ki. Ha ilyen tünetet észlel, azonnal kérjen orvosi segítséget.
- mély sebeket a por elzárhatja a levegő oxigénjétől, így bizonyos kórokozók elszaporodhatnak.

Egyéb gyógyszerek és a Tetran külsőleges por

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben alkalmazott, valamint alkalmazni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, az oxitetraciklin külsőleges por formában történő, helyi alkalmazása nem jelent veszélyt az Ön és gyermeke egészségére.

Minden esetben szigorúan tartsa be kezelőorvosa utasításait!

3. Hogyan kell alkalmazni a Tetran külsőleges port?

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 kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

Az alkalmazás módja

Általában naponta 1-2-szer, a fertőzött terület megtisztítása, a pörkös felrakódások eltávolítása után az egész sebfelületet vékony rétegben kell behinteni.

Soha ne alkalmazza a készítményt naponta többször, mint az előírt adag!

A kezelés időtartama

A Tetran külsőleges por alkalmazási gyakorisága és a kezelés ideje a fertőzés típusától és súlyosságától függ.

Ha elfelejtette alkalmazni a Tetran külsőleges port

Ha elfelejti gyógyszerét használni, ahogy eszébe jut, folytassa az előírt módon.

Ha idő előtt abbahagyja a Tetran külsőleges por alkalmazását

Korán abbahagyott antibiotikus kúra a tünetek visszatérését eredményezheti.

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 külsőleges por hatóanyaga túlérzékenységi reakciót okozhat, bár helyi alkalmazás mellett ez nem valószínű.

Ha az alábbi tünetek bármelyikét észleli, a Tetran külsőleges por alkalmazását hagyja abba, azonnal értesítse orvosát vagy jelentkezzen a legközelebbi kórház ügyeletén.

Néhányan allergiásak lehetnek az oxitetraciklinre. A külsőleges por használatát követő tünetek a következők lehetnek: kiütés, csalánkiütés, viszketés, a bőrön megjelenő apró piros pöttyök, kidagadó felszínes bőr alatti erek, esetleg fekélyes, sebes bőrfelületek.

E tüneteket kísérheti hányinger, fejfájás.

Ezek nagyon súlyos mellékhatások. Ha a fenti tünetek bármelyikét tapasztalja, Önnek súlyos allergiás reakciója lehet a készítménnyel szemben és sürgős orvosi segítségre, esetleg kórházi ellátásra lehet szüksége.

E rendkívül súlyos mellékhatások rendkívül ritkák.

Mielőbb értesítse orvosát, ha a következő tünetek bármelyikét észleli.

A külsőleges por használata idején fájdalmas, gyulladással járó tünetek léphetnek fel az alkalmazás helyén. Ennek oka allergia, irritáció vagy az antibiotikumok használatakor előforduló ellenálló baktériumok, vagy gombák túlnövekedése lehet. Ha bármi kérdése van ezzel kapcsolatban, forduljon orvosához.

Ezek mind enyhe mellékhatások, melyek előfordulása ritka.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnek bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, gyógyszerészét. Ez a beteg tájékoztatóban 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 Tetran külsőleges port tárolni?

Legfeljebb 25 °C-on, a fénytől és nedvességtől való védelem érdekében az eredeti csomagolásban tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A csomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:) után ne alkalmazza ezt a gyógyszert. Ne alkalmazza a készítményt, ha színében, szagában változást észlel.

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 Tetran külsőleges por

- A készítmény hatóanyaga: 0,05 g oxitetraciklin 1 g porban.
- Egyéb segédanyagok: metil-parahidroxibenzoát, laktóz-monohidrát.

Milyen a készítmény külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Hintőpor: csaknem fehér vagy világosbarna, finom, homogén por.

10 g por PP/PE szórófejes kupakkal lezárt PP tartályban. Egy tartály dobozban.

A forgalombahozatali engedély jogosultja:

Wagner-Pharma Gyógyszerfejlesztő, Gyártó és Forgalmazó Kft.

Kossuth L. u. 44.

H-3242 Parádsasvár

Tel.: +3677407153

email: info@wagner.hu

A felszabadításért felelős gyártó:

Wagner-Pharma Gyógyszerfejlesztő, Gyártó és Forgalmazó Kft.

H-6413 Kunfehértó

IV. körzet 5.

Tel.: +36 77 407 153

Fax: +36 77 407 685

email: info@wagner.hu

OGYI-T-3103/01

A betegtájékoztató engedélyezésének dátuma: 2018. december.