

ESTONIA

PAKENDI INFOLEHT: TEAVE KASUTAJALE

Braunol 75 mg/g nahalahus

Poliividonjoodid

Enne ravimi kasutamist luguge hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajaliku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud seelies infolõhes või nagu arsti või apteeker on teil selgitanud:

- Hoidke infolõhet alles, et seda vajaduse ei uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui tekkib ükskiolte mulline kõrvatöörime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvatöörime võib olla ka selline, mida selles infolõhes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 2 kuni 5 päeva pöördumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sihik:

1. Mis ravim on Braunol 75 mg/g NAHALAHUS ja milleks seda kasutatakse

Braunol 75 mg/g nahalahus on polividonjoodidil sisalduv antiseptikum ja desinfekti.

Ühekordsett: nahad ja lämnestikat anteeksite enne meditsiinilist protseduuri

Korduv, ajaliselt piiritud kasutamine: infitseeritud nahakahjustustesse (lämatust, säärehaavandit, pindmisse haavad ja pindmised, infiitseerunud dermatomist) ravi.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE BRAUNOL 75 MG/G NAHALAHUS KASUTAMIST

Ärge kasutage Braunol 75 mg/g nahalahust:

- kui te olete allergiline polividonjoodidi või või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes
- kui te on hüpertüreoides, vähendades ravimite osa, et vältida hüpertüreoidi tõttu vähendatud vormi
- kui te on näitatuks hõivatud, kui vajalik, jälgida kõlblikeid tervisevaatust
- kui te planeeritud või kui te on tehtud radioterapiatapiga (doodiga (kuni ravi lõpuni).

Hoiatused ja ettevaatustabundused:

Enne Braunol 75 mg/g kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekri.

- Pidage nõu oma arsti või apteekri infitseerimisele tulev hoollisoole selle eest, et püsitsalda alla ei tekiks „loik“, see võib põhjustada rahuks.

- kui te on kõlblike suurenemine või kõlblike mehaaguse järgne period, ei tohi Braunol 75 mg/g nahalahust mustustada pikajäreliselt ja suurte pindaladest (nt rohmen kui 10 % kogu keha pindalast, ja kaem kuni 14 päevat). Selistel juhustel tuleb kuni 3 kuu jooksul pärast ravi läpetamist teid hoopilikult testida, avastamaks hüpertüreoidi variasi sumptumeid, ja kui vajalik, jälgida kõlblike mehaagi.

- kui te saate samaaegselt liitumärvat, tuleb Braunol 75 mg/g nahalahuse regulaarsest kasutamisest hoiduda (vt Kasutamiseks joodi määratmine, diagnostika radioaktiivne joodiga) ja seeaga muutma vörmatust radioaktiivsete joodidega. Uue stiitngraafia võlvi teha 1..2. nädalat pärast ravi läpetamist polividonjoodidilt.

Lapsed

- polividonjoodili oksüdeeriva toime töötu võõrad mõningad diagnostilised uuringud andav vale-positiivsete vastuseid (näiteks C-toolidi või gujakavale hemoglobiini ja glükososi määramisel).

- polividonjoodili kasutamisel või olla langenud joodi omastamine võivad vajalik, tuleb Braunol 75 mg/g nahalahuse kasutamise ajal võib see segada kõlblike mehaagi (tšintingraafat, plasmavlugmukat, seotud joodi määratmine, diagnostika radioaktiivne joodiga) ja seeaga muutma vörmatust radioaktiivsete joodidega. Uue stiitngraafia võlvi teha 1..2. nädalat pärast ravi läpetamist polividonjoodidilt.

Eakad patienteid:

Võidakse eakatid ja kuna 6 kuu vanusest imikute tohib Braunol 75 mg/g nahalahust kasutada ainult arsti soovituse ja kasutamist tuleb äärmeid piirata. Pärast Braunol 75 mg/g nahalahuse kasutamist on vajalik tõe funktsionaalne tööduduring. Tuleb rakendada ettevaatust valistamaks igasugust Braunol 75 mg/g nahalahuse suutustest sisevõtmist imikute poolt.

Muud ravimid ja Braunol 75 mg/g nahalahus

Teatage oma arstile või apteekri, kui te vajate vörtni või kavatsete vörta mis tahes muud ravimide.

Võib eeldada, et polividonjoodid, Braunol 75 mg/g nahalahuse toimeaine, reageerib valku ja teiste teatud organiliste ühenditega, nagu nt vere või mäda komponendid, mis vähendavad tema toime.

Kui Braunol 75 mg/g nahalahust kasutatakse samaaegselt koos ensimälistesse haavaravimitega, võivad mõlemad ravimi toime nõrgendada ensimälikomponentide oksüdeerimise tõttu. Vastastikune toime nõrgenedmine võib samuti ilmuda ka juhul, kui kasutatakse hõbedat, vesinikülhapendit ja tauroolidi sisalduvaid desinfektiante.

Braunol 75 mg/g nahalahust on tohi kasutada samaaegselt või vedi pärast seda, kui on kasutatud haavaravimed või desinfektiante, mis sisalduvad elavhõbedat, sedi iodiinist ja elavhõbedast moodustub aine, mis põhjustab happevõttust.

Samaaegselt liitumärv saavad patienteid peaksid Braunol 75 mg/g nahalahuse kasutamisest hoiduma, eriti kui ravitav pind on suru. Imendumud iodin võib soodustada ilmselt liitumärgi põhjustatud happevõttust.

Rasedus, imetamine ja viijakus

Enne Braunol 75 mg/g nahalahuse kasutamist rasedus ja imetamine ajal pidage nõu oma arsti või apteekri ja arvestage, et ravimi kasutamine peab olema maksimaalselt piiratud. Pärast Braunol 75 mg/g nahalahuse manustamist on vajalik lapsed läbi vaid funktsionaalne tööduduring. Tuleb rakendada kõiki ettevaatustabudud välistamist. Braunol 75 mg/g nahalahuse igasugust juhuslikku suutustest sisevõtmist imiku poolt temat imetamise ajal emaga kokkupuutes olevate nahapindade kaudu.

3. KUIDAS BRAUNOL 75 MG/G NAHALAHUST KASUTADA

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud seelies infolõhes või nagu arst on teile selgitanud. Kui ei ole milleks kindel, pidage nõu oma arsti või apteekri.

Braunol 75 mg/g nahalahus on mõeldud valispuidiseks kasutamiseks nii lahendatud kui lahendamata vormis.

Braunol 75 mg/g nahalahust tuleb kanda ratsavale pinnale kuni see on täielikult märg. Antiseptiline kile, mis tekib prepaadi kuivades, et veega kergeti mahapestaar.

Braunol 75 mg/g nahalahust tuleb kasutada lahendamata vormis naha desinfiteerimiseks või liimkesta anti-septikumina enne operatsioone, biopsiaid, süsteid, punktsioone, vereproovi võtmist ja kateetri paigaldamisi.

Kui desinfektianti kasutatakse vähest karvanäapsudega arvuga piirkonnas, lähetab ravimi toime avaludmisseks 1 minut, juhul kui ravimist kasutatakse paljujuur karvanäapsudega piirkonnas, on toime saavutamiseks vajalik 10 minutit. Selle ajal jooksub tuleb nahka hoida lahendamata lahusega niiske.

Kui ravimist kasutatakse desinfiteerimaks nahka operatsiooni eelsest, tuleb vältida lahuse valgumist patsiendi ala, kuna see võib põhjusta naha härritus.

Braunol 75 mg/g nahalahust tuleb käte desinfiteerimiseks kasutada lahendamata kujul.

Hügieeniliseks käte desinfiteerimiseks tuleb 3 ml Braunol 75 mg/g nahalahust käte sisse hõõruda. Pärast 1 minutiut möjumisega, tuleb käed puhta pesta.

Kirurgiliseks käte desinfiteerimiseks tuleb 2 x 5 ml Braunol 75 mg/g nahalahust hõõruda käte sisse 5 minutiliste vaheseadega, andmas ravimile võimaluse toimima hakata. Käsi tuleb hoida lahendamata prepraadiiga niisutatuna terve ettevalmistusperioodi vältel.

Pindmiste hoiavate antiseptiliseks töötuluseks tuleb Braunol 75 mg/g nahalahust kanda ravi vajavatele aladele lahendamata kujul.

Pindmiste põlelustuskaade, antiseptiliseks töötuluseks tuleb Braunol 75 mg/g nahalahust kanda ravi vajavatele aladele lahendamata kujul.

Ustaseb saameks pigi õuna pikkuse ja laiusega. Kui on nõutav isotooniline tingimus, võib kasutada 0,9% naatriumkloridi.

Braunol 75 mg/g nahalahust võib lahendatud kujul kasutada antiseptiliseks loputuseks ja pesuks. Järgnevad lahendusdest on antud näited:

- Irrigaatiooni ja haava-ravi üks osa (nt lamatis, säärehaavand, gangreen) ja perioopatiive infektsiooni läähoituse meetodideks (infektsiooni 12 kuni 1:20)

- antiseptiliseks pesule 12..1:25

- antiseptiliseks kopu keha ja liigikaudu 1:100

Ravimist võib lahendada tavilise kraaniveega. Kui on nõutav isotooniline tingimus, võib kasutada 0,9% naatriumkloridi.

Kasutatakse infektsiooni läähoituseks.

Haavade ravi peab kestma niukau, kuni puuduvad igasugused infektsioonimärgid või kuni kaob oht, et haaviks saada infektsiooni. Kui seisund mõnepäevase (2..5 päeva) regulaarne raviga ei parane või kui ravi lõpetatakse Braunol 75 mg/g nahalahust. See välollo rodini sisutatakse aurude eritumist, mis võib ümbritsema materjalid muuta kolakaks.

Braunol 75 mg/g nahalahuse pruun värvus on sellele ravimile isoleemulik ja on tunnuseks preparaadi toimivust. Ravimi värvuse märgatav kaudu viitab sellele, et see on oma toime kaotanud.

Annustamise sageus ja jätkus:

Kui Braunol 75 mg/g nahalahust kasutatakse korduvalt, siis sõltub manustamise sagedus ja kestvus konkreetsest juhtumist ja vastavalt selle kasutatavale Braunol 75 mg/g nahalahust üks või mitu korda päevas.

Haavade ravi peab kestma niukau, kuni puuduvad igasugused infektsioonimärgid või kuni kaob oht, et haaviks saada infektsiooni. Kui seisund mõnepäevase (2..5 päeva) regulaarne raviga ei parane või kui ravi lõpetatakse Braunol 75 mg/g nahalahuse infektsiooni taastub, rääkige palun oma arstiga.

Kui te kasutate Braunol 75 mg/g nahalahust rohkem kui ette nähtud

Jätkake ravi hakanuks ja lauseks. Pühkige liigne lahus ärä ja läske kuivada. Eemaldage patiendil alla valgu-niuhus ja läske täielikult kuivada.

Braunoli tuleb kasutada ainult läähoituseks. Juhul kui Braunoli suure koputeisse sissevõtmisel tuleb kohe pöörda meditsiinilise abiga järel, sest võib tekkida tõsine kõlblike mehaageid talituse häre.

Kui te unustate Braunol 75 mg/g nahalahust kasutada

Jätake ravi vastavalt annusele.

Kui te lõpetate Braunol 75 mg/g nahalahuse kasutamise

See võib halveneda haava riski.

Kui te on lisaksunustesse ravi vajutuseks, kui te kasutate Braunoli kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekri.

4. VÕIMALIKUD KÖRVALTOIMEDE

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Ajaksuhes kõrvaltoimed või sumptomid millele tuleks tähelepanu pööra ja meetmed toimimiseks.

- Väga harv: üldtundlikkus (alergias) tingitud nahareaktsioonid, näiteks hilist tõlpi allergilisest kontakti.

- Väga harv: immungüsitlemis, sumptome, kirenenud pulss või rahvatus (vt. lõik 2).

- Pärast suutust polevidu polividonjoodidil inimundist (nt põletust ravis), on teatatud elektrolütilütle tasakaalu häreist ja veresurumi osmolaarsusest, neruupulikkusest ja metaboolustiisid.

Kõrvaltoimetest teavitamine:

Kui teil tekib üksikud kõrvaltoimed, pidage nõu oma arsti või apteekri. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolõhes ei ole nimetatud.

See võib põletust korral. Erandjuhul edelsudumustega patientiide puhul, on tähdatud iodinist tingitud hüpertüreoidismi.

See võib hõivata kõrvatundlikust, sumptomeid, kirenenud pulss või rahvatus (vt. lõik 2).

- Pärast suutust polevidu polividonjoodidil inimundist (nt põletust ravis), on teatatud elektrolütilütle tasakaalu häreist ja veresurumi osmolaarsusest, neruupulikkusest ja metaboolustiisid.

Kõrvaltoimetest teavitamine:

Kui teil tekib üksikud kõrvaltoimed, pidage nõu oma arsti või apteekri. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolõhes ei ole nimetatud.

See võib põletust korral. Erandjuhul edelsudumustega patientiide puhul, on tähdatud iodinist.

5. KUIDAS BRAUNOL 75 MG/G NAHALAHUST SÄILITADA

Hoidke seda ravimist laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimist, kui tuleb kõlblikkuusega, mis on märgitud sildil: {kuupäev PP.KK.AAAA}. Kõlblikkusaga.

See võib hõivata kõrvatundlikust, sumptomeid, kirenenud pulss või rahvatus.

30 ml ja 100 ml konteinerid hoida temperatuuril kuni 25°C. 1000 ml konteiner ei vaja säilitamisel eritingimusi.

6. PAKENDI SISU JA MUU TEAVI

Mida Braunol 75 mg/g nahalahus sisaldb:

- Toimeaine on polividonjoodid (polividon, iodineeritud Ph. Eur).

- 1 g nahalahust sisaldb 7,5 g polividonjoodidi, milles on 10% vaba joodi.

- Abiaine on naatriumtrüdinesnikofosfaatihüdrat, naatriumjodaat, makrogiollaurüüleeter, naatriumhüdroksiid, puhastustest vesi.

Kuidas Braunol 75 mg/g nahalahus välja näeb ja pakendis:

Braunol 75 mg/g nahalahus on pruun, nahapealseks kasutamiseks mõeldud lahus.

Ravin on saad

