

Betadine, maść, 100mg/g/ Delfarma, oparzenia, rany, otarcia, skóry, 30g



Cena: 16,99 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Delfarma
Substancja czynna	Polyvidonum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Betadine 10% maść - 30 g (import równoległy, Delfarma)

Import równoległy: Delfarma

(Polyvidonum iodinum)

Opis produktu:

Lek **Betadine** stosuje się w miejscowym leczeniu uszkodzeń i zakażeń skóry.

Skład:

- **Substancją czynną** leku jest powidon jodowany (Povidonum iodinum).
- **Substancje pomocnicze** : sodu wodorowęglan, makrogol 400, makrogol 4000, makrogol 1000, makrogol 1500, woda oczyszczona.

1 g maści zawiera 100 mg kompleksu jodowanego powidonu.

Wskazania:

Lek ten jest wskazany w miejscowym leczeniu:

- oparzeń,
- ran,
- otarć,
- owrzodzeń troficznych,
- zakażeń skóry.

Działanie:

- Substancja czynna leku powidon jodowany to połączenie jodu i polimeru poliwinylpyrolidonu, z którego przez pewien okres czasu po zastosowaniu leku **Betadine** uwalnia się jod. **Wolny jod ma silne właściwości bakteriobójcze, działa też na wirusy, grzyby, a także niektóre pierwotniaki.**

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z opisem w ulotce dla pacjenta lub według wskazań lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

W leczeniu zakażeń maść nakłada się raz lub dwa razy na dobę.

Sposób podawania:

- Podanie na skórę.
- Skórę zmienioną chorobowo należy oczyścić i osuszyć.
- Na zmienioną chorobowo skórę nakładać maść.
- Można założyć opatrunek lub bandaż.
- Lek stosować maksymalnie przez 14 dni.

Przeciwwskazania:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którykolwiek z pozostałych składników leku.

Nie należy stosować leku **Betadine**:

- Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.
- Nadczynność tarczycy i inne jawne choroby tarczycy.
- Oryszczkowe zapalenie skóry (choroba Duhringa).
- Przed i po leczeniu radioaktywnym jodem lub badaniu z użyciem jodu radioaktywnego

Działania niepożądane:

Jak każdy lek, lek **Depulol** może powodować działania niepożądane.

- **Rzadko występujące objawy niepożądane** (u 1 do 10 na 10 000 osób): reakcje nadwrażliwości, kontaktowe zapalenie skóry (z takimi objawami jak zaczerwienienie, niewielkie pęcherze i świąd).
- **Bardzo rzadko występujące objawy niepożądane** (rzadziej niż u 1 na 10 000 osób): reakcja anafilaktyczna, obrzęk naczynioruchowy, nadczynność tarczycy (nadmierna aktywność tarczycy powodująca, między innymi zwiększenie apetytu, zmniejszenie masy ciała, poty, szybsze bicie serca lub niepokój ruchowy.)
- **Objawy niepożądane o nieznannej częstości występowania:** niedoczynność tarczycy po dłuższym lub intensywniejszym stosowaniu leku, zaburzenia czynności nerek.

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- Długotrwałe stosowanie może spowodować podrażnienie skóry, kontaktowe zapalenie skóry, reakcje uczuleniowe, a w rzadkich przypadkach ciężkie reakcje skórne. Jeśli wystąpi podrażnienie lub reakcje uczuleniowe, należy zaprzestać stosowania leku.
- Nie należy nagrzewać leku przed nałożeniem na skórę.
- Jeśli po leczeniu wystąpią objawy wskazujące na nadczynność tarczycy, należy wykonać badania czynności tarczycy

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku.

- Jod przenika przez łożysko i do mleka matki i osiąga w mleku matki większe stężenie niż we krwi. Należy bezwzględnie chronić niemowlę przed połknięciem leku.

Stosowanie leku u dzieci i młodzieży

- U dzieci czas leczenia powinien być jak najkrótszy a stosowana dawka jak możliwie najmniejsza. W razie potrzeby należy wykonać badania czynności tarczycy. Nie wolno dopuścić do połknięcia leku przez dziecko.

Wpływ na badania laboratoryjne:

Preparat może wpływać na wyniki badań:

- krwi utajonej w kale,
- wykrywanie krwi lub glukozy w moczu,
- diagnostycznych tarczycy.

Interakcje:

- Leki zawierające rtęć, srebro, wodę utlenioną, kwas benzoesowy lub taurolidynę mogą wchodzić w interakcje z powidonem jodowanym i dlatego należy unikać ich jednoczesnego stosowania z lekiem **Betadine**.
- Jednoczesne stosowanie leku **Betadine** z enzymatyczną maścią do leczenia ran, może zmniejszyć skuteczność obu leków.
- Stosowanie leku **Betadine** na tę samą lub sąsiadującą okolicę skóry jednocześnie lub tuż po aplikacji leków antyseptycznych zawierających oktenidynę, może spowodować przemijające przebarwienie skóry

Przechowywanie:

- Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Nie stosować po upływie terminu zamieszczonego na opakowaniu.
- Okres ważności po pierwszym otwarciu: 24 miesiące.
- Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Podmiot odpowiedzialny:

Lavipharm A.E., Grecja

Import równoległy:

Delfarma Sp. z o.o. , Teresy od Dzieciątka Jezus, Łódź

Dodatkowe informacje:

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania i tylko wtedy, gdy jest to konieczne. Zwróć uwagę na przeciwwskazania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.