

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui**RECREOL 50 mg/g kremas**

Dekspantenolis

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu norite sužinoti daugiau arba pasitarti, kreipkitės į vaistininką.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.
- Jeigu per 14 dienų Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra RECREOL ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant RECREOL
3. Kaip vartoti RECREOL
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti RECREOL
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra RECREOL ir kam jis vartojamas

RECREOL kremo sudėtyje yra veikliosios medžiagos dekspantenolio, kuris priklauso grupei vaistų, skirtų žaizdoms ir opoms gydyti. Dekspantenolis audiniuose pakeičiamas į pantoteno rūgštį. Pantoteno rūgštis atstato odos elastingumą ir skatina žaizdų gijimą.

RECREOL kremas vartojamas:

- paviršinių odos pažeidimų (tokių kaip maži nudegimai ir žaizdos, odos nubrozdinimas ir įtrūkimai), odos uždegimo (atsirandančio dėl spindulinio gydymo, fototerapijos ar ultravioletinių spindulių) pagalbiniam gydymui.

RECREOL kremą galima vartoti vaikams, paaugliams ir suaugusiesiems.

2. Kas žinotina prieš vartojant RECREOL**RECREOL vartoti negalima:**

- jeigu yra alergija dekspantenoliui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
- ant žaizdų, jeigu sergate hemofilija, dėl stipraus kraujavimo pavojaus.

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Jeigu pasireiškė alerginė reakcija, RECREOL kremo vartojimą reikia nutraukti.

Reikia vengti RECREOL sąlyčio su akimis.

Kiti vaistai ir RECREOL

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

Įrodymų, kad RECREOL sąveikautų su bet koku vaistu, nėra.

Nėštumas, žindymo laikotarpis ir vaisingumas

Nėštumo ir žindymo laikotarpiu RECREOL kremo vartoti galima tik gavus gydytojo ar vaistininko pritarimą.

Su dekspantenoliu nėra atlikta jokių tyrimų poveikiui žmonių vaisingumui nustatyti.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

RECREOL kremas gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia.

RECREOL kremo sudėtyje yra cetilo alkoholio, stearilo alkoholio, vilnų riebalų ir propilenglikolio

Cetilo alkoholis, stearilo alkoholis, vilnų riebalai gali sukelti lokalių odos reakcijų (pvz., kontaktinį dermatitą). Šio vaisto sudėtyje yra propilenglikolio, kuris gali sudirginti odą.

3. Kaip vartoti RECREOL

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Vartoti ant odos.

Jei nenurodyta kitaip, kremu tepti pažeistą odą vieną ar kelis kartus per parą plonu sluoksniu, jei reikia.

Gydymo trukmė priklauso nuo ligos kilmės ir eigos.

Jeigu per 14 dienų Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

Vartojimas vaikams

Dekspantenolio galima vartoti vaikams.

Jeigu manote, kad RECREOL veikia per stipriai arba per silpnai, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Labai retas (gali paveikti mažiau kaip 1 iš 10000 žmonių): alerginės reakcijos ir alerginės odos reakcijos, kontaktinis dermatitas, alerginis dermatitas, niežėjimas, paraudimas, egzema, išbėrimas, dilgėlinė, odos sudirginimas ir opos.

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto svetainėje www.vvkt.lt esančią formą ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt, taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>). Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti RECREOL

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Negalima užšaldyti.

Ant dėžutės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

RECREOL sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra dekspantenolis. 1 g kremo yra 50 mg dekspantenolio.
- Pagalbinės medžiagos yra DL - pantolaktonas, fenoksietanolis, kalio cetilo fosfatas, vilnų riebalai, propilenglikolis, stearilo alkoholis, cetilo alkoholis, izopropilo miristatas, išgrynintas vanduo.

RECREOL išvaizda ir kiekis pakuotėje

Homogeninis, baltas ar gelsvas, specifinio kvapo kremas.

30 g ar 50 g kremo aliuminio tūbelėje. Tūbelė uždaryta aliuminio membrana ir baltu užsukamuoju dangteliu. Aliumio tūbelė yra kartono dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Registruotojas ir gamintojas

AS GRINDEKS.

Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Latvija

Tel. +371 67083205

Faksas +371 67083505

El. paštas grindeks@grindeks.lv

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą.

AB „Grindeks“ filialas

Kalvarijų g. 300

LT-08318 Vilnius

Tel. + 370 5 2101401

Faksas + 370 5 2101402

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2019-09-16.

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>.