

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Braunovidon, 100 mg/g, salv

Polüvidoonjodiid

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 2 kuni 5 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Braunovidon ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Braunovidon'i kasutamist
3. Kuidas Braunovidon'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Braunovidon'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. MIS RAVIM ON BRAUNOVIDON JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Braunovidon on polüvidoonjodiidi sisaldav antiseptikum ja desinfektant. Braunovidon on salv.

Braunovidon'i kasutatakse infitseerunud nahakahjustuste (lamatised, säärehaavandid, pindmised haavad ja põletused, infitseerunud dermatosiid) raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE BRAUNOVIDON'I KASUTAMIST

Ärge kasutage Braunovidon'i

- kui te olete polüvidoonjodiidi või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil on praegu või on olnud hiljuti äge joodist mõjutatud kilpnäärme haigus
- kui teil on kilpnäärme suurenemine või funktsionaalne autonoomne adenoom (peamiselt eakatel)
- enne ja pärast ravi radioaktiivse joodiga (kuni täieliku paranemiseni)
- kui teil on herpetiformse dermatiidi sündroom (ohatisetaoline nahapõletik)

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Braunovidon'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Eriolene ettevaatus on vajalik ravimiga Braunovidon

- vastsündinutel ja kuni 6 kuu vanustel imikutel tohib salvi kasutada vaid pärast kasu ja riski suhte hindamist. Ravist saadav kasu peab üles kaaluma kaasuva riski, sest ravim võib mõjutada imiku kilpnääret.
- nende patsientide puhul, kellel on mitte-infektsioosne nodulaarne struuma või latentne hüpertüreos.
- polüvidoonjodiidi oksüdeeriva toime tõttu võivad mõningad diagnostilised uuringud anda vale-positiivseid vastuseid (näiteks O-tuludiin või guajakivahi hemoglobiini ja glükoosi määramisel).
- arvestama peab keemilist sobimatust teiste ainetega.
- polüvidoonjodiidi kasutamisel võib olla langenud joodi omastamine kilpnäärme poolt. Ravimi kasutamise ajal võib see segada kilpnäärme uurin-gute läbiviimist (stsiintigraafia, plasmavalkudega seotud joodi määramine, diagnostika radioaktiivse joodiga) ja seega muuta ravi radioaktiivse joodiga võimatuks. Uue stsiintigrammi võib teha 1...2 nädalat pärast ravi lõpetamist Braunovidon'iga.

Muud ravimid ja Braunovidon

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid.

Jood reageerib elavhõbedaga, mille tulemusel tekib tugevalt söövitav elavhõbejodiid. Polüvidoonjodiid on toimiv pH väärtuste juures 2...7. Tuleb arvestada, et polüvidoonjodiid võib reageerida valkude ja teiste orgaaniliste ainetega, mis vähendab tema efektiivsust.

Ärge kombineerige polüvidoonjodiidi ensümaatiliste haavaravivahendite, taruloidini ega vesiniklühapendiga.

Rasedus, imetamine ja vijakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete raseduda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga. Ravimit ei tohi kasutada raseduse esimese kolme kuu jooksul. Teisel ja kolmandal trimestril ning rinnaga toitmise perioodil 6 kuu pärast sünnitust tuleb ravist saadavat kasu hinnata võimalike mõjude suhtes loote või imiku kilpnäärmele.

3. KUIDAS BRAUNOVIDON'I KASUTADA

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Sõltuvalt ravitava pinna suuruselt ja kahjustuse iseloomust kantakse Braunovidon kahjustusele mitu korda ööpäevas. Ravimit tuleb kasutada kogu kahjustusele. Põletikulise ja rohke eksudaadiga kahjustuse korral tuleb püsiva mikroobidevastase toime säilitamiseks vahetada salvi iga 4...6 tunni järel.

Abstsessiõisi võib Braunovidon'iga tamponeerida.

Salvi võib haavapinnale jätta ka pikemaks ajaks ning seda tuleb vahetada siis, kui salv muutub värvi.

Märkus:

Salvi pruun värvus on preparaadile iseloomulik omadus. See näitab vaba joodi esinemist ning ühtlasi ravimi toimivust.

Pruuni värvuse kadumisel on vajalik salvi uuesti määrada. Ravitav pind tuleb katta salviga kogu ulatuses, sest Braunovidon'il on ainult lokaalne antimikroobne toime. Kuna polüvidoonjodiid on vesilahustuv, saab ravimi jääke riitelt eemaldada seebi ja veega. Rasketel eemaldatavaid jääke saab kõrvaldada ammoniaagi või tiosulfaadi lahusega.

Kui teil on tunne, et Braunovidon'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

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

Isegi joodile tundlike patsientide hulgas esineb allergilisi reaktsioone väga harva. Üksikutele juhtudele võib tundlikel patsientidel esineda paiksel valu, põletus- ja kuumatunnet.

Ravimi pikemaajalisel kasutamisel või ulatuslikele põletuskahjustustele apliteerimisel on üksikjuhtudel teatatud vereeseerumi elektrolüütide ja osmolaar-suse häiretest, metaboolsest atsidoosist ja neerupuudulikkusest.

Kui Braunovidon'i kasutatakse pikema aja jooksul või suurematel pindadel, eelkõige põletuspindadel, kilpnäärmehaiguste esinemisel ja vastsündinutel, on ravi ajal soovitatav jälgida patsiendi kilpnäärme funktsiooni.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitade saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. KUIDAS BRAUNOVIDON'I SÄILITADA

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud tuubile: pärast {kuupäev PP.KK.AAAA}. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale. Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. PAKENDI SISU JA MUU TEAVE

Mida Braunovidon sisaldab:

- Toimeained on polüvidoonjodiid. 1 g salvi sisaldab 100 mg polüvidoonjodiidi, milles on 100% vaba joodi.
- Abiained on makrogool 400, makrogool 4000, puhastatud vesi, naatriumvesinikkarbonaat.

Kuidas Braunovidon välja näeb ja pakendi sisu

Braunovidon on pruun salv.

Salv on saadaval 20 g, 100 g ja 250 g tuubides.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

B. Braun Melsungen AG

Carl-Braun-Straße 1

34212 Melsungen

Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi

kohta pöörduge palun müügiloa

hoidja kohaliku esindaja poole.

B. Braun Medical OÜ

Kadaka tee 70B

12618, Tallinn

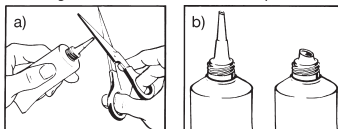
Tel: 677 12 00

e-mail: info@bbraun.ee

Infoleht on viimati uuendatud septembris 2015

Braunovidon salv 20 g sobivas otsikuga tuubis

Sobib hästi täpsaks manustamiseks ja ulatuslike haavade, põletike ja nahahaiguste raviks. Ei mäari, on mahapestav



a) Lõigake otsiku tipp maha soovitava läbimõõduga kohalt.

b) Suurema või väiksema avause kaudu saate täpselt soovitud koguse salvi. Pärast kasutamist keerake kaitsekork tuubile tagasi.

B | BRAUN B. Braun Melsungen AG
34209 Melsungen
Saksamaa