

## **PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO UŽIVATELE**

### **SEPTONEX PLUS**

Kožní sprej, roztok

Trimecainum, Carbethopendecini bromidum

**Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.** Tento přípravek je dostupný bez lékařského předpisu. Přesto však SEPTONEX PLUS musíte používat pečlivě podle návodu, aby Vám co nejvíce prospěl.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Požádejte svého lékárníka, pokud potřebujete další informace nebo radu.
- Pokud se projevy kožního hnisání zhorší nebo se nezlepší do 3 dnů, musíte se poradit s lékařem.
- Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

#### **V příbalové informaci naleznete:**

1. Co je SEPTONEX PLUS a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete SEPTONEX PLUS používat
3. Jak se SEPTONEX PLUS používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak SEPTONEX PLUS uchovávat
6. Další informace

### **1. CO JE SEPTONEX PLUS A K ČEMU SE POUŽÍVÁ**

SEPTONEX PLUS je kombinovaný přípravek obsahující povrchově aktivní dezinfekční látku bromid karbetopendecinia a lokální anestetikum trimecain, který vyvolává místní znecitlivění. Dezinfekční účinek spočívá v zabránění rozmnožování bakterií a virů. Trimecain působí proti vzniku a šíření vzruchů podél nervových vláken a na zakončeních nervů v kůži nebo na sliznici. Účinek nastupuje za 1-2 minuty po nanesení přípravku a přetrvává 3 hodiny.

Bez porady s lékařem mohou přípravek používat dospělí i děti od 12 let k ošetření drobných kožních poranění (oděrek, řezných a tržných ran, drobných popálenin I.-II. stupně) nevyžadujících chirurgické ošetření. Dále se používá k léčbě drobných projevů kožního hnisání projevujících se zarudnutím, mokváním a strupy, k dohojení projevů oparu. Pouze na doporučení kožního lékaře lze přípravek užít k doléčení pooperačních jizev a píštělí a k ošetření kůže před chirurgickými zákroky.

### **2. ČEMU MUSÍTE VĚNOVAT POZORNOST, NEŽ ZAČNETE SEPTONEX PLUS POUŽÍVAT**

### **Nepoužívejte SEPTONEX PLUS**

- jestliže jste alergický/á (přecitlivělý/á) na carbethopendeciniu bromidum, trimekain nebo na kteroukoli další složku přípravku SEPTONEX PLUS.
- k ošetření bezprostředního okolí oka.

### **Zvláštní opatření při použití přípravku SEPTONEX PLUS je zapotřebí**

- jestliže trpíte poruchami vedení srdečních vzruchů
- jestliže máte poruchu funkce jater nebo ledvin
- jestliže trpíte epilepsií.

Opatření je zapotřebí zvláště v případě, že chcete přípravek nanášet na velkou plochu.

### **Vzájemné působení s dalšími léčivými přípravky**

Prosím, informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době, a to i o lécích, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

### **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná nebo kojíte, měla byste se před použitím přípravku poradit s lékařem. Poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoliv lék.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

SEPTONEX PLUS neovlivňuje schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

### **Důležité informace o některých složkách přípravku SEPTONEX PLUS**

Přípravek obsahuje propylenglykol, který může způsobit podráždění kůže.

## **3. JAK SE SEPTONEX PLUS POUŽÍVÁ**

Vždy používejte SEPTONEX PLUS přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem. Obvykle se přípravek nanáší 2-3krát denně. Odstup mezi jednotlivými dávkami musí být minimálně 3 hodiny.

### **Způsob použití:**

Po sejmutí ochranného krytu prudkým stlačením ventilu nastříkat na postižené místo ze vzdálenosti asi 10 cm tak, aby se na postiženém místě vytvořila souvislá vrstvička.

Přípravek se nesmí užívat vnitřně, nesmí se dostat do oka a nesmí se vdechovat. Jestliže k tomu dojde, je nutné okamžitě vyhledat lékaře.

Máte-li jakékoli další otázky, týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Podobně jako všechny léky, může mít i SEPTONEX PLUS nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Přípravek je dobře snášen, pouze u citlivých jedinců může místně dráždit nebo ojediněle vyvolat kožní alergické reakce (zarudnutí, pupínky, puchýřky, mokvání). Při vstřebání většího

množství přípravku, které může nastat především po opakovaném bezprostředně po sobě jdoucím nanášení přípravku, mohou vzniknout stavy spojené s podrážděním centrální nervové soustavy (neklid, strach, úzkost, závrať, vzrušení, zastřené vidění, zvýšené svalové napětí). Může se vyskytovat pocit nucení na zvracení, zvracení, celková slabost.

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

## **5. JAK SEPTONEX PLUS UCHOVÁVAT**

Uchovávejte při teplotě do 25°C. Přípravek uchovávejte v původním obalu, aby byl chráněn před světlem.

Hořlavina! Nepoužívat v blízkosti otevřeného ohně!

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí

SEPTONEX PLUS nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na obalu. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Léčivé přípravky se nesmí vyhazovat do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak máte likvidovat přípravky, které již nepotřebujete. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. DALŠÍ INFORMACE**

### **Co SEPTONEX PLUS obsahuje**

- Léčivými látkami jsou Trimecainum 34,29 mg a Carbethopendeciniu bromidum 5,05 mg v 1 ml.
- Pomocnými látkami jsou povidon 25, hemihydrát chlorbutanolu, propylenglykol, ethanol 96%.

### **Jak SEPTONEX PLUS vypadá a co obsahuje toto balení**

Popis přípravku: čirá, bezbarvá až slabě žlutě zbarvená kapalina, mísitelná s nižšími alkoholy.  
Velikost balení: 30 ml, 45 ml

### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

Teva Czech Industries s.r.o., Ostravská 29, 747 70 Opava-Komárov, Česká republika

**Tato příbalová informace byla naposledy schválena : 28.4.2010**