

Actovegin 20%
Gel, 0,8%

Compozitie

100 g gel contin hemoderivat deproteinizat din sange de vitel, exprimat in substanta uscata 0,800 g (sub forma de solutie concentrata 20 ml) si excipienti: parahidroxibenzoat de propil, parahidroxibenzoat de metil, lactat de calciu pentahidrat, carmeloza sodica, propilenglicol, acid lactic, hidroxid de sodiu, apa pentru preparate injectabile.

Grupa farmacoterapeutica:

preparate pentru tratamentul ranilor si ulceratiilor cutanate. Alte cicatrizante.

Indicatii terapeutice

Tratamentul plagilor sau inflamatiilor cutanate sau ale mucoaselor, cum sunt arsurile solare, plagile/leziunile cutanate minore (de exemplu inciziile), escoriatiile, arsurile.

Facilitarea regenerarii tisulare dupa arsuri sau leziuni provocate de contactul cu lichide fierbinti.

Profilaxia si tratamentul reactiilor de iradiere sau a altor leziuni cutanate sau mucoase determinate de factori termici sau chimici.

Tratamentul initial al ulcerelor torpide de diverse etiologii.

Tratamentul secundar al plagilor infectate ale tesuturilor moi, plagilor cu lipsa de substanta formate in urma prelevarii de grefe.

Contraindicatii

Hipersensibilitate la hemoderivat deproteinizat din sange de vitel sau la oricare dintre excipientii produsului.

Precautii

Nu sunt necesare precautii speciale.

Interactiuni

Nu se cunosc.

Atentionari speciale

Sarcina si alaptarea

Utilizarea *Actovegin 20%* la om nu a evidentiat efecte negative asupra mamei sau copilului. Totusi, avantajele terapeutice ale *Actovegin 20%* trebuie apreciate avand in vedere eventuale riscuri pentru copii.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Actovegin 20% nu influenteaza capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze si mod de administrare

Actovegin 20% se administreaza pe tegumente si mucoase.

Gelul *Actovegin 20%* se aplica in strat subtire pe plagi deschise.

Pentru tratamentul initial al ulceratiilor, se aplica in strat gros. Stratul de gel poate fi acoperit cu comprese cu *Actovegin unguent* sau cu pansament neadeziv, pentru a evita aderenta la plaga.

Pansamentul se schimba zilnic, iar pentru plagile cu supuratie excesiva de mai multe ori pe zi.

Tratamentul se continua cu *Actovegin crema 5%* in faza de granulat si cu *Actovegin unguent 5%* in faza de epitelizare.

Se recomanda ca tratamentul plagilor din tesuturi cu capacitate de regenerare diminuata sa fie asociat cu *Actovegin solutie injectabila*.

Reactii adverse

In cazuri care, pacientii atopici pot dezvolta reactii cutanate.

La inceputul tratamentului cu Actovegin 20% pot sa apara ocazional dureri locale datorita supuratiei excesive.

Aceasta nu este o intoleranta.

Supradozaj

Nu este cazul.

Pastrare

A nu se utiliza dupa data de expirare inscrisa pe ambalaj.

A se pastra la temperaturi sub 25 °C, in ambalajul original.

A nu se lasa la indemana copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un tub din Al a 20 g gel.

Cutie cu un tub din Al a 30 g gel.

Cutie cu un tub din Al a 50 g gel.

Producator

NYCOMED Austria GmbH, Austria

Detinatorul Autorizatiei de punere de piata

NYCOMED Austria GmbH

St. Peter Strasse 25, A-4020 Linz,. Austria

Data ultimei verificari a prospectului

Octombrie 2004