

## **Actovegin 5%** **Crema, 5%**

### **Compozitie**

Un g crema contine hemoderivat deproteinizat din sange de vitel sub forma de solutie concentrata 0,05 ml (exprimat in substanta uscata 2 mg) si excipienti: macrogol 400, macrogol 4000, alcool cetilic, monostearat de glicerol (900K), clorura de benzalconiu, apa purificata.

### **Grupa farmacoterapeutica:**

- produse dermatologice, preparate pentru tratamentul ranilor si ulceratiilor cutanate, cicatrizante, 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 determinate de contactul cu lichide fierbinti.

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

Profilaxia si tratamentul ulcerului varicos si al altor ulcere torpide.

Profilaxia si tratamentul escarelor de decubit.

Tratamentul proceselor supurative.

### **Contraindicatii**

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

### **Precautii**

Deoarece *Actovegin 5%* contine clorura de benzalconiu, poate determina reactii cutanate.

### **Interactiuni**

Nu se cunosc.

### **Atentionari speciale**

Nu sunt necesare precautii speciale.

### **Sarcina si alaptarea**

Utilizarea *Actovegin 5%* la om nu a evidentiat efecte negative asupra mamei sau fatului. Totusi, avantajele terapeutice ale *Actovegin 5%* trebuie apreciate avand in vedere eventuale riscuri pentru fat.

### **Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje**

*Actovegin 5%* nu influenteaza capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **Doze si mod de administrare**

*Actovegin 5%* se aplica pe tegumente si mucoase.

In tratamentul ulcerelor de diverse etiologii si al altor leziuni trofice in faza de granulatie (dupa indepartarea structurilor rezultate in urma tratamentului cu gel *Actovegin 20%*), crema *Actovegin 5%* se aplica in strat subtire. Pentru profilaxia escarelor de decubit, crema *Actovegin 5%* se aplica in strat subtire si se maseaza usor, pe zonele de risc. Pentru profilaxia reactiilor de iradiere, crema *Actovegin 5%* se aplica in strat subtire dupa radioterapie si in intervalele dintre iradieri. Se recomanda ca tratamentul plagilor din tesuturi cu capacitate de regenerare diminuata sa fie asociat cu *Actovegin solutie injectabila*.

**Reactii adverse**

In cazuri rare, pacientii atopici pot dezvolta reactii cutanate alergice.

**Supradozaj**

Nu sunt disponibile date.

**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 aluminiu a 20 g crema.  
Cutie cu un tub de aluminiu a 50 g crema.

**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**

Iunie 2005