

Actovegin 5%
Unguent, 5%

Compozitie

Un g unguent contine hemoderivat deproteiniza din sange de vitel sub forma de solutie concentrata 0,05 ml (exprimat in substanta uscata 2 mg) si excipienti: vaselina alba, alcool cetilic, colesterol, parahidroxibenzoat de metil, parahidroxibenzoat de propil, 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, ragade), 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 ai altor ulcere torpide.

Profilaxia si tratamentul escarelor de decubit.

Tratamentul proceselor nesupurative.

Contraindicatii

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

Precautii

Deoarece *Actovegin 5%* contine parahidroxibenzoat de metil si parahidroxibenzoat de propil, poate determina reactii alergice (posibil intarziate).

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 unguentului *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

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

In tratamentul ulcerelor de diverse etiologii si al altor leziuni trofice in faza de epitelizare se aplica unguent *Actovegin 5%* in strat subtire, in ultima etapa a "tratamentului in trei etape" (dupa tratamentul cu gel *Actovegin 20%* si crema *Actovegin 5%*).

Pentru profilaxia escarelor de decubit, unguentul *Actovegin 5%* se aplica in strat subtire si se maseaza usor, pe zonele de risc.

Pentru profilaxia reactiilor de iradiere, unguentul *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 unguent.

Cutie cu un tub de aluminiu a 30 g unguent.

Cutie cu un tub de aluminiu a 50 g unguent.

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