

**PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR****HEMORZON supozitoare**

Tetraciclină/acetat de hidroclorizol/benzocaină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

**În acest prospect găsiți:**

1. Ce este Hemorzon și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Hemorzon
3. Cum să utilizați Hemorzon
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Hemorzon
6. Informații suplimentare

**1. CE ESTE HEMORZON ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ**

Hemorzon, supozitoare face parte din clasa de medicamente cunoscută sub denumirea de antihemoroidale de uz topic, combinații. Hemorzon, supozitoare se utilizează pentru atenuarea durerii și mâncărimilor de la nivel anal, în special în crizele hemoroidale, tromboflebită hemoroidală, proctite, criptite.

**2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI HEMORZON****Nu utilizați Hemorzon**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la hidroclorizol, tetraciclină, benzocaină sau la oricare dintre componentele Hemorzon.
- dacă aveți infecții ano-rectale bacteriene (inclusiv tuberculoase), virale, fungice.
- dacă aveți leziuni ano-rectale suprainfectate.

**Aveți grijă deosebită când utilizați Hemorzon**

Dacă simptomele nu cedează rapid, întrerupeți tratamentul și adresați-vă medicului. Acesta vă poate recomanda efectuarea unui examen proctologic.

Tratamentul cu Hemorzon nu înlocuiește tratamentul specific al afecțiunii anale.

**Utilizarea altor medicamente**

Nu se cunosc interacțiuni între Hemorzon, supozitoare și alte medicamente.

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

**Utilizarea Hemorzon cu alimente și băuturi**

Nu se cunosc interacțiuni între Hemorzon, supozitoare și alimente sau băuturi.

**Sarcina și alăptarea**

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Deoarece hidrocortizonul se excretă în laptele matern, nu se recomandă utilizarea medicamentului la femeile care alăptează.

**Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Hemorzon, supozitoare nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

**Informații importante privind unele componente ale Hemorzon**

Nu este cazul.

**3. CUM SĂ UTILIZAȚI HEMORZON**

Utilizați întotdeauna Hemorzon exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur. Doza uzuală este de 1 supozitor de Hemorzon intrarectal, o dată pe zi, după defecație și după toaleta locală. La nevoie doza poate fi crescută până la 2- 3 supozitoare pe zi.

Pentru a introduce supozitorul, îndepărtați folia protectoare.

Continuați tratamentul cu Hemorzon, supozitoare (1 supozitor la 2 zile), timp de o săptămână după dispariția completă a fenomenelor locale.

Nu utilizați Hemorzon, supozitoare timp îndelungat.

Dacă aveți nelămuriri în ceea ce privește tratamentul cu Hemorzon, supozitoare, adresați-vă medicului sau farmacistului.

**Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Hemorzon**

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj cu Hemorzon, supozitoare, totuși, dacă suspectați acest lucru, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau departamentului de primire urgențe.

**Dacă uitați să utilizați Hemorzon**

Dacă ați uitat să luați o doză, luați medicamentul imediat ce vă amintiți. Totuși, dacă este timpul pentru următoarea doză, luați-o doar pe aceasta. Este important să nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

**Dacă încetați să utilizați Hemorzon**

Întrerupeți tratamentul cu Hemorzon, supozitoare doar la recomandarea medicului. Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

**4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Ca toate medicamentele, Hemorzon, supozitoare poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Acestea sunt în general reacții alergice, reacții locale iritative și atrofii ale mucoasei rectale în caz de utilizare prelungită.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să comunicați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **5. CUM SE PĂSTREAZĂ HEMORZON**

Nu utilizați Hemorzon, supozitoare după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP.. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE**

### **Ce conține Hemorzon**

-Substanțele active sunt: 20 mg tetraciclină (sub formă de clorhidrat de tetraciclină 21,64 mg), acetat de hidrocortizonă 10 mg, benzocaină 8,3 mg

-Celelalte componente sunt: grăsime solidă.

### **Cum arată Hemorzon și conținutul ambalajului**

Hemorzon se prezintă ca și supozitoare sub formă de torpilă cu suprafața netedă onctuoasă, de culoare galben-deschis.

Este disponibil în

Cutie cu 2 folii termosudate opace din PVC/PE a câte 3 supozitoare

Cutie cu 2 folii termosudate opace din PVC/PE a câte 6 supozitoare

Cutie cu 1 folie termosudată opacă din PVC/PE cu 6 supozitoare.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**

Antibiotice SA

Str. Valea Lupului nr. 1, 707410, Iași, România

**Acest prospect a fost aprobat în Decembrie, 2018**