

PROSPECT: INFORMATII PENTRU UTILIZATOR
SALMET-T 20mg/ml, soluție cutanată
Salicilat de metil

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect, deoarece el conține informații importante pentru dumneavoastră.

Acest medicament este disponibil fără prescripție medicală. Cu toate acestea, este necesar să utilizați Salmet-T cu atenție, pentru a obține cele mai bune rezultate.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Întrebăți farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct.4

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Salmet-T și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Salmet-T
3. Cum să utilizați Salmet-T
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Salmet-T
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE SALMET-T ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Salmet-T conține un salicilat care are efect împotriva durerii. Poate fi utilizat în tratamentul local al durerilor de la nivelul mușchilor, articulațiilor sau a țesuturilor moi, la adulți, adolescenți și copii cu vârstă peste 7 ani.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI SALMET-T

Nu utilizați Salmet-T

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la salicilat de metil, la salicilați sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului;
- dacă zona unde dorîți să aplicați medicamentul prezintă leziuni sau plăgi sau urmează să fie acoperită de un pansament (pansament ocluziv) sau de un scutec;
- dacă ati avut în trecut crize de epilepsie;
- dacă pacientul este un copil care a avut antecedente de convulsi (febrile sau non-febrile);
- dacă pacientul este un copil cu vârstă sub 7 ani.

Atenționări și precauții

Similar altor salicilați, salicilatul de metil poate fi absorbit prin pielea intactă. Absorbția prin piele crește în cazul exercițiilor fizice, a temperaturii corporale crescute, a pansamentelor ocluzive sau scutecelor, a leziunilor cutanate sau a unor suprafețe de administrare mari. De aceea sunt necesare măsuri de precauție - în special la persoanele cu risc crescut de apariție a reacțiilor adverse la salicilați și în unele cazuri evitarea utilizării Salmet-T (vezi pct. "Nu utilizați Salmet-T").

Salmet-T nu trebuie aplicat la nivelul unor suprafețe mari de piele; de asemenea, la femeile care alăptătează nu trebuie aplicat la nivelul sânilor.

Acest medicament conține printre excipienți și derivați terpenici (mentolul și unele componente ale uleiului de pin), care reduc pragul epileptogen și, în doze excesive pot determina apariția convulsiilor la copii și a agitației la vârstnici (vezi și pct. "Nu utilizați Salmet-T").

Dacă apar iritații pe piele, întrerupeți administrarea Salmet-T.

Salmet-T împreună cu alte medicamente

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

În cazul administrării unor doze mari de salicilat de metil, sau în alte condiții favorizante - vezi pct. "Aveți grija deosebită când utilizați Salmet-T", absorbția acestuia la nivel cutanat poate determina concentrații plasmatici suficient de mari pentru a apărea interacțiuni medicamentoase; aceste interacțiuni sunt identice cu cele ale altor salicilați, de exemplu cu cele acidului acetilsalicilic.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament. Salicilații administrați pe cale orală la gravide pot fi toxici pentru făt; utilizarea lor este contraindicată în ultimele 4 luni de sarcină. Salicilații administrați pe piele se pot absorbi în sângele mamei și pot expune fătul la același risc, atunci când au fost aplicati pe o suprafață mare a pielii sau sub pansament ocluziv. De aceea Salmet-T trebuie evitat la gravide și utilizat doar la recomandarea medicului, după analiza raportului risc fetal/beneficiu matern.

Nu se știe dacă salicilatul de metil trece în laptele matern; de aceea, dacă alăptăți nu utilizați Salmet-T fără recomandarea medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Salmet-T nu are nicio influență asupra capacitateii de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Salmet-T

Salmet-T conține levomentol și ulei de pin. A se ține cont de prezența acestor excipienți la copii și la persoane cu antecedente de epilepsie - vezi pct. "Nu utilizați Salmet-T" și "Aveți grijă deosebită când utilizați Salmet-T"

3. CUM SĂ UTILIZAȚI Salmet-T

Adulți, adolescenți și copii cu vîrstă peste 7 ani: se aplică de 2-3 ori pe zi, o cantitate de soluție cutanată, suficientă pentru a acoperi într-un strat subțire zona afectată și se masează ușor până la pătrunderea completă a soluției în piele. După utilizare se recomandă spălarea mâinilor. În caz de contact accidental cu ochii, spălați această regiune cu apă din abundență.

Copii cu vîrstă sub 7 ani: Salmet-T nu trebuie utilizat la această grupă de vîrstă.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Salmet-T

În cazul utilizării unor doze mai mari de Salmet-T decât cele recomandate, datorită prezenței derivaților terpenici ca excipienți pot apărea convulsiuni la copii și agitație la vîrstnici.

De asemenea, atât în cazul administrării unor doze excesive de salicilat de metil pe cale topică, cât și în cazul administrării accidentale pe cale orală pot apărea simptomele comune ale intoxicației cu salicilați deși intoxicația pe cale orală cu salicilat de metil poate fi mai gravă datorită liposolubilității sale.

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, sau departamentului de primire urgențe.

Dacă uitați să utilizați Salmet-T

Dacă ați uitat să aplicați o doză, aplicați alta, imediat ce v-ați amintit. Nu aplicați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Salmet-T

Întreruperea prematură a tratamentului nu vă afectează.

Salmet-T se utilizează numai la nevoie. Puteți opri tratamentul imediat ce vă simțiți bine.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Salmet-T poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Apariția unor reacții alergice cutanate (erupții pe piele sub formă de butoane, măncărime, etc.) impun oprirea tratamentului; a nu se considera reacție alergică roșeața locală determinată de acțiunea medicamentului.

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

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ SALMET-T

Nu utilizați Salmet-T 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 vedere și îndemâna 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. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Salmet-T

- Substanța activă este salicilatul de metil. Un ml soluție cutanată conține salicilat de metil 20mg.
- Celelalte componente sunt: levomentol, ulei de pin, glicerol, etanol, apă purificată.

Cum arată Salmet-T și conținutul ambalajului

Salmet-T se prezintă sub formă de soluție limpede, incoloră până la slab gălbui cu miros aromatic, caracteristic. Este disponibil în cutii cu un flacon din PET de culoare brună, închis cu capac din polietilenă de culoare albă, prevăzute cu membrană de etanșare de culoare albă și inel de autosigilare, care conține 100 ml soluție cutanată.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

TIS Farmaceutic SA, Str. Industriilor nr. 16, Sector 3, București, România

Acest prospect a fost aprobat în septembrie 2019

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.