

Momarid

1 mg/g maść
(Mometasoni furoas)

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.
- Lek ten został przepisany ściśle określonej osobie i nie należy go przekazywać innym, gdyż może im zaszkodzić, nawet jeśli objawy ich choroby są takie same.
- Jeżeli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane nie wymienione w tej ulotce, należy powiadomić lekarza lub farmaceutę.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Momarid i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Momarid
3. Jak stosować lek Momarid
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Momarid
6. Inne informacje

1. CO TO JEST LEK MOMARID I W JAKIM CELU SIĘ GO STOSUJE

Momarid zawiera mometazonu furoinian jako substancję czynną, która należy do grupy leków zwanych kortykosteroidami lub steroidami do stosowania miejscowego na skórę. Kortykosteroidy stosowane miejscowo można podzielić, w zależności od ich siły działania, na cztery grupy: kortykosteroidy o słabym, umiarkowanie silnym, silnym i bardzo silnym działaniu. Lek Momarid zawiera kortykosteroid o silnym działaniu.

U osób dorosłych i u dzieci w wieku 6 lat i powyżej Momarid stosuje się w celu zmniejszenia objawów spowodowanych przez pewne zaburzenia skóry, jak łuszczyca (z wyłączeniem zmian uogólnionych) i atopowe zapalenie skóry. Lek należy stosować w przypadku bardzo suchej, łuszczącej się oraz popękanej skóry. Lek ten nie leczy tych chorób, lecz powinien łagodzić ich objawy.

2. ZANIM ZASTOSUJE SIĘ LEK MOMARID**Kiedy nie stosować leku Momarid**

- gdy u pacjenta lub jego dziecka wystąpiła kiedykolwiek alergia (nadwrażliwość) na substancję czynną — mometazonu furoinian, lub inne kortykosteroidy, lub którykolwiek z innych składników leku wymienionych w punkcie 6,
- gdy u pacjenta występują inne choroby skóry, które mogłyby się nasilić pod wpływem tego leku, szczególnie trądzik różowaty (choroba skóry zlokalizowana na twarzy), trądzik pospolity, zapalenie skóry wokół ust, świąd w okolicy narządów płciowych, wysypka „pieluszkowa”, zakażenia bakteryjne (np. liszajec, gruźlica), kiła (choroba przenoszona drogą płciową), zakażenie wirusowe, np. opryszczka, półpasiec i ospa wietrzna, zakażenie grzybicze, takie jak grzybica międzypalcowa stóp (czerwona, swędząca, łuszcząca się skóra na stopach), lub pleśniawki – mogące powodować zakażenie pochwy z upławami lub swędzeniem, lub inne zakażenia skóry.
- gdy u pacjenta wystąpiła ostatnio reakcja poszczepienna.

Zachować szczególną ostrożność stosując lek Momarid

Jeżeli pacjentka jest w ciąży, planuje ciążę lub karmi piersią, powinna o tym poinformować lekarza.

Gdy po zastosowaniu leku Momarid wystąpi podrażnienie skóry lub uczulenie, należy natychmiast skontaktować się z lekarzem.

Gdy lek stosowany jest w leczeniu łuszczycy, może powodować pogorszenie objawów choroby (może wystąpić łuszczyca krostkowa).

Lekarz powinien oceniać postęp leczenia w regularnych odstępach czasu, ponieważ leczenie wymaga ścisłej kontroli lekarza.

Maści Momarid nie należy stosować na uszkodzoną skórę.

Maści Momarid nie należy stosować na powieki.

Należy uważać, aby maść nie dostała się do oczu.

Stosowanie z innymi lekami

Przed zastosowaniem tego leku należy poinformować lekarza o wszystkich jakichkolwiek innych stosowanych lekach, włącznie z tymi, które wydawane są bez recepty, lekami roślinnymi i suplementami diety. Przed zastosowaniem każdego leku należy poradzić się lekarza.

Ciąża i karmienie piersią

Kobiety w ciąży lub karmiące piersią mogą stosować lek Momarid tylko na zlecenie lekarza. W przypadku, gdy lekarz przepisał ten lek kobiecie ciężarnej lub karmiącej piersią, należy unikać stosowania dużej ilości leku i stosowania przez zbyt długi czas. W okresie karmienia piersią nie należy stosować leku na skórę piersi. Przed zastosowaniem każdego leku należy poradzić się lekarza.

Ważne informacje o niektórych składnikach leku Momarid

Momarid zawiera glikol propylenowy, który może powodować podrażnienie skóry oraz hydroksytoluen butyloowany które mogą powodować miejscowe reakcje skórne (np. kontaktowe zapalenie skóry) lub podrażnienie oczu lub błon śluzowych.

3. JAK STOSOWAĆ LEK MOMARID

Momarid jest przeznaczony do stosowania na skórę.

Lek ten jest przeznaczony wyłącznie do stosowania miejscowego na skórę.

Lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie jakichkolwiek wątpliwości, należy ponownie skontaktować się z lekarzem.

Lekarz powinien oceniać postęp leczenia w regularnych odstępach czasu.

Dorośli, w tym osoby w podeszłym wieku oraz dzieci w wieku 6 lat lub powyżej:

Należy nakładać raz na dobę cieką warstwę maści na zmienione chorobowo obszary skóry.

Należy stosować małe ilości maści.

Jeśli lekarz zalecił stosowanie maści, ilość maści nałożona na czubek palca (u dorosłego odległość od czubka palca wskazującego do pierwszej bruzdki) wystarcza na pokrycie obszaru skóry równego powierzchni dwóch dłoni. Nigdy nie należy stosować większej ilości leku ani stosować go częściej, niż zalecił lekarz.

Specjalne ostrzeżenia

- Nie należy stosować maści na twarzy bez ścisłego nadzoru lekarza.
- Nie należy stosować maści na duże powierzchnie skóry (ponad 20% powierzchni ciała) lub przez dłuższy czas (dłużej niż przez 3 tygodnie).
- Należy chronić oczy przed kontaktem z maścią.
- Jeśli lekarz nie zaleci inaczej, nie należy nakładać bandaża ani opatrunku na leczone miejsce. Może to zwiększyć wchłanianie leku i zwiększyć ryzyko wystąpienia objawów niepożądanych.
- Nie zaleca się stosowania leku Momarid u dzieci w wieku poniżej 6 lat.

Stosowanie u dzieci w wieku 6 lat i powyżej

- Nie należy stosować maści u dzieci w wieku 6 lat i powyżej na żadną część ciała bez ścisłego nadzoru lekarza. Nie należy stosować maści na więcej niż 10% powierzchni ciała dziecka.

Pominięcie zastosowania leku Momarid

W przypadku pominięcia dawki, należy zastosować lek jak najszybciej. Nie należy stosować dawki podwójnej ani stosować maści dwukrotnie w ciągu dnia, w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Momarid

Jeśli pacjent (lub ktoś z otoczenia) połknie przez pomyłkę porcję maści, nie powinno to stwarzać zagrożenia. W razie wątpliwości należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Częstsze niż należy stosowanie maści lub stosowanie jej na większą powierzchnię skóry, może mieć wpływ na równowagę hormonalną organizmu. U dzieci może powodować to zaburzenia wzrostu i rozwoju.

W przypadku stosowania leku niezgodnie z niniejszymi instrukcjami lub zaleceniami lekarza, np. zbyt często lub przez zbyt długi czas, należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

Przerwanie stosowania leku Momarid

Jeśli lek był stosowany długotrwale, nie należy nagle przerywać leczenia, ponieważ może to być szkodliwe. Leczenie należy przerywać stopniowo, tak jak zalecił lekarz. W razie pytań dotyczących stosowania leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. MOŻLIWE DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Jak każdy lek, lek Momarid może powodować działania niepożądane, choć nie u każdego one wystąpią.

Jeżeli objawy niepożądane nie zaczynają ustępować po stosowaniu leku zgodnie z instrukcją lekarza lub nasilają się, należy skonsultować się z lekarzem.

Działania niepożądane u dzieci i osób dorosłych, opisywane w związku z miejscowym stosowaniem kortykosteroidów

bardzo często: obserwowane częściej niż u 1 na 10 pacjentów
często: obserwowane częściej niż u 1, ale rzadziej niż u 10 na 100 pacjentów
niezbyt często: obserwowane częściej niż u 1, ale rzadziej niż u 10 na 1 000 pacjentów
rzadko: obserwowane częściej niż u 1, ale rzadziej niż u 10 na 10 000 pacjentów
bardzo rzadko, w tym pojedyncze przypadki: występujące u mniej niż 1 osoby na 10 000
częstość nieznana: częstość, której nie można oszacować na podstawie dostępnych danych

Tabela 1: Działania niepożądane związane ze stosowaniem leku Momarid, według poszczególnych układów narządowych i częstości występowania

Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej Często:	Niewielkie lub umiarkowane uczucie pieczenia w miejscu nałożenia maści, mrowienie/kłucie, świąd, zakażenie bakteryjne, parestezje (nietyczne czucie skóry), nietyczne czerwone znaki na skórze.
Niezbyt często:	Nieregularne znaki lub prątki na skórze, wtórne zakażenie skóry, ropne pęcherzyki na twarzy, purpurowe lub fioletowe przebarwienia skóry, zapalenie mieszków włosowych, nietyczny nadmierny wzrost włosów, nadwrażliwość skóry, suchość, zmiany zabarwienia skóry, maceracja skóry (rozpułchnienie i zbielenie), zapalenie (w tym zmiany trądzikopodobne), potówka (bardzo swędząca wysypka).
Zakażenia i zarażenia pasożytnicze Niezbyt często:	Zakażenie wtórne.
Zaburzenia naczyń Bardzo rzadko	Rozszerzone naczynia krwionośne skóry lub „pajęczki” naczyniowe.

Częste stosowanie maści, leczenie dużych powierzchni skóry, leczenie długotrwale lub leczenie z użyciem opatrunku może zwiększyć ryzyko wystąpienia działań niepożądanych. Kortykosteroidy mogą wpływać na wytwarzanie steroidów przez organizm. Jest to bardziej prawdopodobne w przypadku stosowania dużych dawek maści przez dłuższy okres czasu.

U dzieci, w szczególności leczonych kortykosteroidami w postaci maści lub kremu lek może się wchłaniać przez skórę, co może prowadzić do wystąpienia zespołu Cushinga obejmującego różne objawy, takie jak otyłość, „księżycowata” twarz lub osłabienie. Dzieci długotrwale leczone mogą rosnąć wolniej niż inne dzieci. Lekarz pomoże zapobiec temu i zaleci stosowanie mniejszych dawek steroidu, podczas stosowania których objawy będą dobrze kontrolowane.

Jeśli nasili się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiadomić lekarza lub farmaceutę.

5. JAK PRZECHOWYWAĆ LEK MOMARID

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie należy stosować leku Momarid po upływie terminu ważności zamieszczonego na tubie lub kartonie po określeniu „Termin ważności”.

Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

Termin ważności po pierwszym otwarciu tuby – 12 tygodni.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, których się już nie potrzebuje. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. INNE INFORMACJE

Co zawiera lek Momarid

- Substancją czynną leku jest mometazonu furoinian.
1 g maści Momarid zawiera 1 mg mometazonu furoinianu.
- Pozostałe składniki leku to: glikol heksylenowy, kwas fosforowy stężony, glikolu propylenowego monopalmitynostearynian, wosk biały, wazelina biała, butylohydroksytoluen (E 321), woda oczyszczona.

Jak wygląda lek Momarid i co zawiera opakowanie

Lek Momarid jest przezroczystą, białą, miękką maścią.

Opakowanie leku to tuby aluminiowe zawierające 15 g i 30 g maści, z zakrętką z LDPE, umieszczone w tekturowym pudełku.

Podmiot odpowiedzialny:

Nepentes S.A.
ul. Gwiaździsta 69 F
01-651 Warszawa

Wytwórcy:

Medicamenta a.s.
Fibíchova 143
566 17 Vysoké Mýto
Republika Czeska

Tillomed Laboratories Limited
3 Howard Road
Eaton Socon
St. Neots
Cambridgeshire
Wielka Brytania

Accord Healthcare Limited
319 Pinner Road
Harrow
Middlesex HA1 4HF
Wielka Brytania

Data zatwierdzenia ulotki: 2010.07.05