

PRODUKTRESUMÉ

1 LÄKEMEDLETS NAMN

Alunstift

2 AKTIVA INNEHÅLLSÄMNEN

Aluminiumkaliumsulfat

3 LÄKEMEDELSFORM

Sårstift

4 KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Indikationer

För att stilla blödning i mindre skärsår.

4.2 Dosering

Vuxna och barn över 12 år:

Stryk över såret med fuktat stift. Observera att stiftet blir poröst i fuktat tillstånd.

Skölj stiftet med vatten efter användning och låt det torka.

Stiftet är avsett för flergångsbruk.

Av hygieniska skäl skall alunstiftet ej användas gemensamt med andra personer.

Rekommenderas ej till barn under 12 år.

4.3 Kontraindikationer

Får ej appliceras i infekterade eller inflammerade områden.

4.4 Varningar och försiktighetsmått

Obs! Alun är kraftigt irriterande vid kontakt med slemhinnor och ögon och stiftet får därför inte komma i kontakt med sådana områden. Om man fått preparatet i ögonen ska man omedelbart spola med ljummet vatten i minst 5 minuter (håll ögonlocken brett isär). Vid kvarstående uttalade besvär ska man kontakta sjukhus

4.5 Interaktioner

Effekten av samtidig användning av andra utvärtes läkemedel inklusive naturläkemedel är inte studerad.

4.6 Graviditet och amning

Graviditet

Användning under graviditet kan inte rekommenderas.

Amning

Användning under amning kan inte rekommenderas.

4.7 Trafikvarning

Ej relevant.

4.8 Biverkningar

Inga rapporter om biverkningar.

4.9 Överdoser

Uppgifter ej tillgängliga.

5 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Terapeutisk klassifikation

B02 B

5.1 Farmakodynamik

Alun har på grund av proteinutfällning en lokal hemostatisk och adstringerande verkan på huden.

5.2 Farmakokinetik

Inga data tillgängliga.

5.3 Prekliniska uppgifter

Inga data tillgängliga.

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Innehållsämnen

Aluminiumkaliumsulfat 11 %

Aluminiumsulfat 89 %

6.1.a Egenskaper hos läkemedelsformen

-

6.2 Blandbarhet

-

6.3 Hållbarhet

5 år.

Får ej användas efter utgångsdatum.

6.4 Förvaringsanvisningar

Alunstift ska förvaras vid 25 +/- 5 °C.

6.5 Förpackning

Innerförpackning: Polyetenhållare med polystyrenhatt.

Ytterförpackning: Förpackningar med 1 (blisterförpackning).

6.6 Anvisningar för hantering

Se punkt 4.2 Dosering

7 DEN SOM INNEHAR GODKÄNNANDET

ryma-pharm
rycyk-margraf Vertriebs GbR
Mühlenfeldtstrasse 16
34327 Körle
Tyskland

Ombud i Sverige:
B. Braun Medical AB
Box 110
182 11 Danderyd
Tel. 08-634 34 00

8 GODKÄNNANDENUMMER

MT nr 141 68

9 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

1998-10-13

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2009-02-16