

**Příbalová informace: Informace pro uživatele**

**Aknemycin 2000**

Mast

Erythromycinum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je Aknemycin 2000 a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Aknemycin 2000 používat
3. Jak se přípravek Aknemycin 2000 používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Aknemycin 2000 uchovávat
6. Obsah balení a další informace

**1. Co je Aknemycin 2000 a k čemu se používá**

**Co je Aknemycin 2000?**

Aknemycin 2000 obsahuje léčivou látku erythromycinum (erytromycin) 2.0 g ve 100 g masti  
Aknemycin 2000 je mast k lokální (místní) aplikaci na kůži k léčbě akné.

Erytromycin obsažený v Aknemycinu 2000 má bakteriostatické účinky (brání množení) na bakterie, které spolupůsobí při vzniku akné, obzvláště na *Propionibacterium acnes*. Místní léčba přípravkem Aknemycin 2000 je plně porovnatelná s celkovým podáváním erytromycinu. Výhodou je, že při místním podávání erytromycinu nedochází ke vzniku přecitlivělosti na sluneční záření. Základ Aknemycinu 2000 je velmi dobře snášen i citlivou a podrážděnou pokožkou.

**Aknemycin 2000** se používá na léčbu acne vulgaris (akné - trudovitost), zejména na zánětlivé papulózní (nehnisavé červené uzlíky) a pustulózní (hnisavé uzlíky – neštovičky) formy. Lék mohou používat dospělí i dospívající.

**2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Aknemycin 2000 používat**

**Nepoužívejte přípravek Aknemycin 2000**

- Jestliže jste alergický/á na erytromycin nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6.)

Při jakýchkoli projevech přecitlivělosti (nadměrné a dlouhodobé zčervenání, pálení, svědění kůže) na uvedené složky léku se prosím poradte se svým lékařem nebo lékárníkem.

### **Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Aknemycin 2000 se poradte se svým lékařem nebo lékárníkem. Přípravek Aknemycin 2000 mast nesmí přijít do kontaktu s očními víčky a spojivkami. Při náhodném kontaktu s očima je potřebné ihned oči vypláchnout velkým množstvím vody. Po dobu léčby přípravkem Aknemycin 2000 nepoužívejte parfémované výrobky. Pokud se u Vás po použití léku Aknemycin 2000 objeví podráždění kůže, vyhledejte svého lékaře.

### **Další léčivé přípravky a přípravek Aknemycin 2000**

Interakce s jinými léky nejsou známy. Podle stavu pokožky lze kombinovat Aknemycin roztok a Aknemycin 2000 mast. Bez rady lékaře nepoužívejte jiné přípravky na ošetřovaná místa kůže.

### **Přípravek Aknemycin 2000 s jídlem a pitím**

Použití léku Aknemycin 2000 není vázáno na jídlo a nápoje. Účinek místního podání přípravku Aknemycin 2000 není jídlem ani nápoji ovlivněn.

### **Těhotenství, kojení a plodnost**

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek používat.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Vzhledem ke způsobu použití lze vyloučit ovlivnění schopnosti řídit a obsluhovat stroje.

### **Přípravek Aknemycin 2000 může být příliš mastný**

V případech, kdy je Aknemycin 2000 příliš mastný, lze jej kombinovat s lékem obsahujícím erytromycin v roztoku. Roztok a mast mohou být používány střídavě.

**Přípravek Aknemycin 2000 obsahuje cetyl stearylalkohol** Může způsobit místní kožní reakce (např. kontaktní dermatitida).

## **3. Jak se přípravek Aknemycin 2000 užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka přípravku je:

***Dospělí včetně dospívajících i starších osob:***

Postižená místa se potírají ve slabé vrstvě dvakrát denně, ráno a večer.

Před každým použitím je nutné dodržet následující pokyny:

- zbytky dříve nanesené masti umyjte teplou vodou; současně se odstraní emulgovaný kožní maz
- před nanesením masti pokožku dobře osušte

U většiny pacientů nastává výrazné zlepšení po 4 týdnech. Průměrná délka léčby je přibližně 8 týdnů. V individuálních případech musí lékař rozhodnout o dalším pokračování léčby.

**Jestliže jste užil(a) větší množství přípravku AKNEMYCIN 2000 než jste měl(a):** Aplikované množství erytromycinu při kožním podání je malé a předávkování či intoxikaci je proto možné při lokálním použití vyloučit. Při náhodném požití léku dítětem vyhledejte lékaře.

**Jestliže jste přestal(a) používat přípravek Aknemycin 2000:**

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

**4. Možné nežádoucí účinky**

**Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.**

Při hodnocení nežádoucích účinků se vychází z následujících údajů o četnosti:

<b>Velmi časté:</b>	mohou postihnout více než 1 z 10 pacientů
<b>Časté:</b>	mohou postihnout až 1 ze 10 pacientů
<b>Méně časté:</b>	mohou postihnout až 1 z 100 pacientů
<b>Vzácné:</b>	mohou postihnout až 1 z 1000 pacientů
<b>Velmi vzácné:</b>	mohou postihnout až 1 z 10000 pacientů
<b>Není známo:</b>	z dostupných údajů nelze určit

**Nežádoucí účinky:**

Není známo: mírné zčervenání kůže, lehké olupování pokožky\*

\*Na začátku léčby může vzácně vzniknout mírné zčervenání kůže nebo může dojít k lehkému olupování pokožky. Ve většině případů jsou tyto nepříznivé účinky projevem léčebného efektu a při dalším používání léku mizí. Pokud se však u Vás tyto nežádoucí účinky objeví a intenzivní projevy budou následně přetrvávat po celou dobu léčby, poraďte se prosím o další léčbu se svým lékařem.

Pokud se u Vás objeví závažná kožní reakce: červená vyrážka s tvorbou šupin s podkožními hrbolky a puchýřky (exantematózní pustulóza), neprodleně kontaktujte lékaře. Frekvence těchto nežádoucích účinků není známa (z dostupných údajů nelze určit).

**Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

**5. Jak přípravek Aknemycin 2000 uchovávat**

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na tubě a na papírové krabičce. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Po prvním otevření tuby přípravek spotřebujte do 6 měsíců.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem

**Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.**

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

### **Co obsahuje AKNEMYCIN 2000**

- Léčivou látkou je erythromycinum 2,0 g ve 100 g masti

Pomocné látky jsou:

oxid titaničitý, mastek, bílá vazelína, tvrdý parafin, tekutý parafin, oleyl-oleát, cetylstearylalkohol, lanalkomakrogol-200-fosfát, trilaumakrogol-200-fosfát, nekrystalizující sorbitol 70%, parfém Gardenia PH (benzyl-benzoát, propylenglykol), čištěná voda

### **Jak přípravek AKNEMYCIN 2000 vypadá a co obsahuje toto balení**

Bílá jemná mast v zapečetěné hliníkové lakované tubě s PP šroubovacím uzávěrem s propichovacím bodcem.

Aknemycin 2000 je dostupný v balení 25 g

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis.

### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

Almirall Hermal GmbH  
Scholtzstraße 3, D-21465 Reinbek  
Německo  
tel.: (040) 72704-0, fax: (040) 7229296

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 27. 3. 2018**