

Tekst oznakowania opakowania zewnętrznego (kartonika)

## **DELACET**

Płyn na skórę.

(*Delphini consolidae tinctura*)

Zawartość opakowania: 100 ml



### **Informacja podana systemem Braille'a: DELACET**

#### **Skład na 100 g:**

Nalewka z ostróżeczki (*Delphini consolidae tinctura*) – 96 g

Kwas octowy 80% - 4 g

Zawiera 59,0%-65,0% v/v etanolu.

#### **Wskazania do stosowania:**

Produkt stosowany tradycyjnie we wszawicy głowowej. Skuteczność produktu w wymienionym wskazaniu opiera się wyłącznie na długotrwałym stosowaniu i doświadczeniu.

#### **Przeciwwskazania:**

Otwarte rany i ostre stany zapalne skóry głowy. Nadwrażliwość na składniki preparatu.

#### **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:**

Nie pić. W przypadku dostania się preparatu na śluzówkę oka przepłukać pod bieżącą wodą. Nie stosować u dzieci poniżej 6 roku życia (dzieci, które nie ukończyły jeszcze 5 lat). Nie stosować w pobliżu otwartego ognia.

#### **Interakcje z lekami i inne formy interakcji:**

Nie stosować równocześnie z szamponem. Może on spowodować wchłonięcie przez skórę substancji owadobójczych.

#### **Stosowanie podczas ciąży i karmienia piersią:**

Ze względu na brak badań dotyczących bezpieczeństwa nie zaleca się stosowania preparatu w okresie ciąży i karmienia piersią.

#### **Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługę urządzeń mechanicznych w ruchu:**

Nie stwierdzono negatywnego wpływu.

#### **Dawkowanie i sposób stosowania:**

Tradycyjnie stosuje się podany schemat stosowania:

Dorośli, młodzież i dzieci od 6 roku życia: włosy zwilżyć obficie płynem Delacet, zawiązać chustką lub folią i pozostawić na 2-3 godziny. Następnie dokładnie umyć włosy wodą i wyczesać gęstym grzebieniem.

#### **Przedawkowanie:**

Brak danych.

**Postępowanie w przypadku pominięcia dawki leku:**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

W celu uzyskania wyjaśnień co do stosowania leku należy zasięgnąć porady lekarza lub farmaceuty.

**Działania niepożądane:**

Podrażnienie skóry. W razie przypadkowego połknięcia leku mogą wystąpić zaburzenia w funkcjonowaniu układu pokarmowego, krwionośnego i nerwowego.

**Zgłaszanie działań niepożądanych.**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce, lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: 22 49-21-301, fax 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Nie stosować po upływie terminu ważności.

Przechowywać w zamkniętych opakowaniach, w temperaturze nie wyższej niż 25°C.

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

**Kategoria dostępności:**

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

**Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:**

Krakowskie Zakłady Zielarskie „Herbapol” w Krakowie S.A.,

ul. Chałupnika 14, 31-464 Kraków

tel. 12 411 69 11, fax 12 411 58 37

e-mail: herbapol@herbapol.krakow.pl

**Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: R/0054**

**Numer serii:**

**Termin ważności:**

**Kod EAN UCC:**

5	9	0	9	9	9	0	0	0	5	4	1	3
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

**Data zatwierdzenia tekstu opakowania zewnętrznego:**