



Skitritil:

Před použitím si pozorně prostudujte návod k použití. Uchovávejte si návod k použití pro případ dalšího použití.



Určeny účel: Přípravek Skinitritil je zdravotnický prostředek určený pro odstraňování molusek, kondylomat (genitální bradavice) a kožních fibromů (nezhoubných stopkatých vazivových kožních výrůstků). Roztok po topické aplikaci roztahuje kyselou hydrolyzou tkáň pokožky, která následně nekrotizuje a odlučuje se.

Cílová skupina pacientů: Přípravek je určen pro dospělé pacienty. V případě molusek je možné přípravek použít také u dětí od 6 let věku.

Určení uživatele: Aplikaci musí provádět dospělá osoba náležitě seznámená s tímto návodem k použití. Pokud se přípravek používá k odstranění kožních lézí v těsné blízkosti očí, úst nebo anogenitální oblasti (tj. oblast zevních pohlavních orgánů a konečníku), aplikaci musí provádět zdravotnický personál.

Klinický přínos: Klinické údaje výrobce ukazují, že při použití dle návodu dochází k úplnému odstranění nebo významnému zlepšení (kožních výrůstků) u více než 90 % pacientů během 35 dnů od první aplikace.

Složení: acidum aceticum, acidum oxalicum dihydricum, acidum lacticum, acidum nitricum, cupri nitricum trihydricum, zincum nitricum hexahydricum, argentum nitricum, hydroxyethyl acrylate/sodium acryloyldimethyl taurate copolymer, aqua purificata.

Složka odpovědná za dosažení hlavního účinku: acidum nitricum 43 % (w/w).

Výrobek neobsahuje léčivé látky, deriváty lidské krve. Výrobek není sterilní.

Popis prostředku a princip účinku: Jedná se o viskózní kapalinu opalescentní až mléčné bílé barvy s charakteristickým zápachem. Přípravek má silné leptavý účinek a je určený k lokální aplikaci na vybrané benigní kožní léze.

Přípravek účinkuje tak, že v místě aplikace kyselou hydrolyzou roztahuje tkáň, která následně nekrotizuje (odumře) a odloučí se. Současné dochází k mumifikaci tkáně, což rovněž vede k její nekrotizaci a odloučení.

Za krátkou dobu po aplikaci obvykle ošetřené tkáň zbledne. V následujících dnech dochází k vytvoření suché tmavé krusty a postupnému odloučení odumřelé tkáně.

Přípravek se používá pro odstraňování molusek (*molluscum contagiosum*), kondylomat (*condylomata acuminata*) a kožních fibromů, a to pružných a měkkých stopkatých kožních výrůstků (*acrochordon*) na krku, hrudníku a v podpažní jamce s podobným zbarvením jako okolní pokožka.

Pro bezpečné použití je nezbytné, aby uživatel správně rozpoznal typy kožních lézí, na které je přípravek určen. Poznávající znaky jednotlivých typů jsou tyto:

Moluska jsou vysoko nakažlivá virová kožní infekce, které se projevuje drobnými perleťovými puchýřky s prohlubní uprostřed. Vyskytují se nejčastěji u dětí, v menší míře u dospělých. Nejčastěji se nachází na obličej, krku, rukou a genitálních a mohou být doprovázena svěděním.

Fibromy jsou nezhoubné výrůstky tvořené vazivovou tkání, které mají barvu kůže nebo mohou být tmavší. Jsou hladké, buď na tenké stopce, nebo ve formě měkkého uzlíku, dosahující velikosti až 10 mm. Fibromy mohou mít také pevnější strukturu (tzv. kožní fibromy), což znamená, že jsou tužší a často se vytvářejí na místech, kde kůže přichází do kontaktu s jinými povrchy, například na krku, podpaží, třísech nebo pod prsty.

Kondylomata (genitální bradavice) jsou virové kožní výrůstky, které se objevují na pohlavních orgánech a kolem análního otvoru. Jsou to měkké, bradavčité útvary, které se mohou vyskytovat jednotlivě nebo ve shlucích, někdy s květákovitou strukturou. Mohou mít různé barvy, od světlé, růžové, načervenalé až po tělovou barvu. Jejich velikost se pohybuje od téměř neviditelných až po několik milimetrů.

Přípravek se **nesmí používat** na maligní kožní léze, které se vyznačují zejména znaky jako je asymetrie, nepravidelné okraje, různé barvy (hnědá, černá, červená, modrá), zvětšování, svědění, krvácení nebo nehojení se vrásky. Mohou mít také podobu šupinatých, perleťových či šedých uzlíků, které mohou připomínat ekzém, ale neregují na léčbu.

Přípravek se **nesmí používat** k odstranění keloidů, což je vystouplá, tuhá jizva, která může vzniknout po poranění (operace, akné, piercing) nebo i spontánně, přičemž častěji se vyskytuje u osob s tmavší pletí. Projevuje se jako hrbokatý, často lesklý výrůstek, který může být doprovázen svěděním, bolestí nebo pálením.

Kontraindikace:

Přípravek nesmí být užíván:

- Při známé přecitlivělosti na některou z obsažených látek.
- Pokud pacient trpí nedokrevním (*arteriopathie*), poruchami periferních nervů (*neuropathie*) a cukrovkou (*diabetes*).
- Na zdravou pokožku, zanícenou pokožku, pihy (*ephelides*) a keloidy (vystouplé, vazivové jizvy).
- Na maligní kožní útvary.
- Společně s jinými prostředky na odstraňování kožních lézí.

Interakce:

Nebyly identifikovány žádné známé interakce s jinými prostředky.

Možné nežádoucí účinky:

Aplikace přípravku může způsobit v několika prvních minutách pocit brnění, pálení až bolesti v místě použití.

Po odloučení odumřelé tkáně se mohou v místě aplikace objevit přechodné strupy a další projev přirozeného hojení pokožky.

Přípravek může způsobit podráždění pokožky, zejména v případě nežádoucího nanesení na zdravou pokožku.

Jakýkoliv závažný nežádoucí účinek, ke kterému došlo v souvislosti s použitím tohoto zdravotnického prostředku, by měl být nahlášen výroci a příslušnému orgánu státu, ve kterém má uživatel bydliště.

Omezení použití: Nepoužívejte přípravek mimo určený účel, na maligní kožní léze, zdravou nebo zanícenou pokožku, pihy a keloidy. V blízkosti očí, sliznic a anogenitální oblasti musí aplikaci provádět lékař. Použití u dětí mladších 6 let a během těhotenství nebo kojení je nutné předem konzultovat se zdravotnickým pracovníkem.

Zbytková rizika jsou uvedena v následujících varováních, bezpečnostních upozorněních a pokynech pro používání.

Bezpečnostní upozornění

 Použít přípravek během těhotenství a kojení je předem nutné konzultovat s lékařem.

 Použití u dětí mladších 6 let je předem nutné konzultovat s lékařem.

 Použít s citlivou pokožkou by měly přípravek používat s opatrností a při odstraňování více útvarů jej nejprve použít pouze na jednom.

 Nesprávná aplikace může vést k lokálnímu podráždění, pálení nebo bolesti.

 V případě výskytu výraznější reakce v místě aplikace (např. zánět, přetrvávající bolest, neobvyklá reakce) kontaktujte lékaře.

 Nepoužívejte přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

Varování:

 **V případě jakýchkoliv pochybností, zda se jedná o kožní útvar, na který je tento přípravek určen, aplikujte jej až po konzultaci s lékařem.**

 **Pokud se přípravek aplikuje v oblasti očí nebo na místech, kde hrozí riziko potřísnění sliznic, musí odstranění kožního útvaru provést lékař.**

 **Prostředek má silné leptavé účinky a je nutné zabránit kontaktu se zdravou pokožkou mimo místo aplikace.**

 V případě náhodného kontaktu se zdravou pokožkou postižené místo okamžitě a důkladně opláchněte velkým množstvím vody.

 V případě zasažení očí vypláchněte velkým množstvím vody a okamžitě vyhledejte další lékařské ošetření.

 V případě náhodného požití vypijte větší množství vody a okamžitě vyhledejte další lékařské ošetření.

Bezpečnostní list (MSDS) pro zdravotnický prostředek Skinitritil je dostupný na webových stránkách výrobce: www.eneo.cz.

Pokyny k použití:

• Roztok **má silné leptavé účinky**, zacházejte s přípravkem obezřetně. Při manipulaci používejte vhodné ochranné pomůcky (např. rukavice a ochranné brýle).

• Před použitím zkontrolujte, zda nedošlo k úniku kapaliny z lahvičky. Pokud je lahvička poškozená, otevřená nebo pokud na ochranném sáčku naleznete stopy vyteklé kapaliny, sáček neotvírejte, přípravek nepoužívejte a zlikvidujte jej v souladu s pokyny pro likvidaci uvedenými v návodu k použití.

• Odstihněte horní část sáčku, nepoškozte zipový uzávěr. Poté sáček otevřete a vyjměte lahvičku.

• Lahvičku postavte do svislé polohy, **nechte zhruba 1 minutu stát tak, aby kapalina v lahvičce стекла na dno**, stlačte bezpečnostní uzávěr, otočte jej a lahvičku s opatrností otevřete.

• Pokud se přípravek používá k odstranění kožních lézí v těsné blízkosti očí, úst nebo anogenitální oblasti, jeho aplikaci musí provádět **zdravotnický personál**. V ostatních případech může přípravek používat pouze dospělá osoba náležitě seznámená s tímto návodem k použití.

• Místo aplikace musí být suché, čisté a zbavené kosmetických přípravků (např. krémy, líčidla apod.).

• K aplikaci použijte skleněnou kapiláru, která je součástí balení. Pokud při ošetření musíte kapiláru odložit, před opětovným uchopením do ruky se ujistěte, že se nejedná o konec, který jste použili/a k nanesení přípravku. V takovém případě by mohlo dojít k nežádoucímu poleptání ruky.

• **Dbejte na to, aby byl roztok aplikován pouze na místo, kde má působit. Na kapiláru nechejte jen malé množství kapaliny, aby nedošlo k jejímu přetečení na zdravou pokožku.** Minimalizujte riziko styku roztoku se zdravou pokožkou.

• Pokud je nutné nanést více roztoku než jedním nanesením, např. na kožní útvar s větší plochou, provádějte aplikaci po několika vteřinách, aby se roztok z předchozího nanesení stihl rovnoměrně rozprostřít na povrchu.

• Po aplikaci se může dostavit v místě aplikace pocit brnění, pálení až bolesti, nejbližší okolí místa nanesení může být přechodně mírně podrážděn.

• Po nanesení nechte přípravek působit 10–15 minut. Již na konci této doby, případně později, dochází k rozrušení tkáně, což se projevuje jejím zblednutím v místě aplikace kapaliny.

• Po zhruba 10–15 minutách nanesený přípravek důkladně omýjte tekoucí vodou. Dbejte na to, aby nedošlo k natečení vody do očí, úst, uší apod.

• Na stejné místo lze přípravek aplikovat nejdříve po 10–14 dnech. Místo musí být po předchozí aplikaci bez podráždění a odumřelá tkáň musí být již odloučená. Aplikaci na jedno místo neopakujte více než 4krát.

• Pokud po aplikaci případné přechodné podráždění přetrvá do závažnějších forem jako např. zánět apod., kontaktujte lékaře.

• Použité kapiláry zlikvidujte. Kapiláry jsou určeny k jednorázovému použití.

• Lahvičku po použití vždy pečlivě těsně uzavřete, vložte do ochranného sáčku zavřete zipový uzávěr, při případném vytečení kapaliny z lahvičky se tímto způsobem zabráni další kontaminaci okolí.

Uchování:

Uchovávejte mimo dosah dětí.

Uchovávejte v původním obalu ve svislé poloze.

Uchovávejte za pokojové teploty od 5 do 25 °C.

Chraňte před přímým slunečním zářením.

Doba použitelnosti:

Spotřebujte do: viz údaje uvedené na obale.

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 měsíce. Po uplynutí této doby přípravek nepoužívejte.

Likvidace:

Nepoužité balení nebo balení po uplynutí doby použitelnosti odevzdejte do lékárny.

Obalový materiál zlikvidujte v souladu s místními předpisy.

Balení:

Jedno obchodní balení obsahuje 0,5 g roztoku ve skleněné lahvičce, 12 ks skleněných kapilár a návod k použití.

Lahvička je z důvodu bezpečnosti uzavřena v ochranném zataženém sáčku, který slouží jako bariéra pro únik kapaliny z lahvičky.

Identifikátor prostředku: Basic ID-DI: 859407127SKIT3



ENE0 Pharmaceuticals s. r. o., Pražská 442, 281 67 Stříbrná Skalice,
Česká republika, e-mail: info@eneo.cz



Verze C-400-401-22-CZ-R1, ze dne 22.5.2026

 5 °C  Omezení teploty.	 Křehké, zacházejte opatrně.	 Jedinečný identifikátor prostředku.	 Číslo šarže, LOT.	 Výrobce.
 Chraňte před slunečním zářením.	 Zdravotnický prostředek.	 Použít do, EXP.	 Nepoužívejte, jestliže balení je poškozeno.	 Výstraha.
 Pozor žíravina, riziko poleptání.				

8 594071 270711


Skinitril:

Pred použitím si pozorne prečítajte návod na použitie.

Návod na použitie si uschovajte pre prípad ďalšieho použitia.



Určenie účelu: Skinitril je zdravotnícka pomôcka určená na odstraňovanie molúsk, kondylómov (genitálne bradavice) a kožných fibrómov (nezhubný stopkatý väzivový výrastok). Roztok po topickkej aplikácii narušuje kyslou hydrolyzou tkanivo pokožky, ktoré následne nekrotizuje a odlučuje sa.

Cieľová skupina pacientov: Prípravok je určený pre dospelých pacientov. V prípade molúsk je možné prípravok použiť aj u detí do 6 rokov.

Určení používateľia: Aplikáciu musí vykonávať dospelá osoba dôkladne oboznámená s týmto návodom na použitie. Ak sa prípravok používa na odstránenie kožných lézií v tesnej blízkosti očí, úst alebo anogenitálnej oblasti (t.j. oblasť vonkajších pohlavných orgánov a konečníka), aplikáciu musí vykonávať **zdravotnícky personál**.

Klinický prínos: Klinické údaje výrobca preukazujú, že pri použití podľa návodu dochádza k úplnému odstráneniu alebo výraznému zlepšeniu lézií (kožných výrastkov) u viac ako 90 % pacientov v priebehu 35 dní od prvej aplikácie.

Zloženie: acidum aceticum, acidum oxalicum dihydricum, acidum lacticum, acidum nitricum, cupri nitricum trihydricum, zincum nitricum hexahydricum, argentum nitricum, hydroxyethyl acrylate/sodium acryloyldimethyl taurate copolymer, aqua purificata.

Zložka zodpovedná za dosiahnutie hlavného účinku: acidum nitricum 43 % (w/w).

Výrobok neobsahuje liečivé látky, deriváty ľudskej krvi. Výrobok nie je sterilný.

Popis zdravotníckej pomôcky a princíp účinku: Ide o viskóznu kvapalinu opalescentnej až mliečne bielej farby s charakteristickým zápachom. Prípravok má silne leptavý účinok a je určený na lokálnu aplikáciu na vybrané benigne kožné lézie.

Prípravok účinkuje tak, že v mieste aplikácie kyslou hydrolyzou rozruší tkanivo, ktoré následne nekrotizuje (odumrie) a odlúči sa. Súčasne dochádza k mumifikácii tkaniva, čo tiež vedie k jeho nekrotizácii a odlúčeniu.

Ošetrené tkanivo zvyčajne zbledne krátko po aplikácii. V nasledujúcich dňoch dochádza k vytvoreniu suchej tmavej chrasty a postupnému odlúčeniu odumretého tkaniva.

Prípravok sa používa na odstraňovanie molúsk (*molluscum contagiosum*), kondylómov (*condylomata acuminata*) a kožných fibrómov, a to pružných a mäkkých stopkatých kožných výrastkov (*acrochordon*) na krku, hrudníku a v podpažnej jamke s podobným sfarbením ako okolitá pokožka.

Pre bezpečné použitie je nevyhnutné, aby používateľ správne rozpoznal typy kožných lézií, na ktoré je prípravok určený. Poznávacie znaky jednotlivých typov sú tieto:

Moluská sú vysoko nákazlivá vírusová kožná infekcia, ktorá sa prejavuje drobnými perletovými pluzgierkami s priehľadinou uprostred. Vyskytujú sa najčastejšie u detí, v menšej miere u dospelých. Najčastejšie sa nachádzajú na tvári, krku, rukách a genitáliách a môžu byť sprevádzané svrbením.

Fibrómy sú nezhubné výrastky tvorené väzivovým tkanivom, ktoré majú farbu kože alebo môžu byť tmavšie. Sú hladké, buď na tenkej stopke, alebo vo forme mäkkého uzlika, dosahujúce veľkosť až 10 mm. Fibrómy môžu mať tiež pevnejšiu štruktúru (tzv. kožné fibrómy), čo znamená, že sú tuhšie a často sa vytvárajú na miestach, kde koža prichádza do kontaktu s inými povrchmi, napríklad na krku, podpažsi, slabínach alebo pod prsia.

Kondylómy (genitálne bradavice) sú vírusové kožné výrastky, ktoré sa objavujú na pohlavných orgánoch a okolo análneho otvoru. Sú to mäkké, bradavicovité útvary, ktoré sa môžu vyskytovať jednotlivito alebo v zhlukoch, niekedy s karfiolovou štruktúrou. Môžu mať rôzne farby, od svetlej, ružovej, červenastej až po tmavšiu farbu. Ich veľkosť sa pohybuje od takmer neviditeľných až po niekoľko milimetrov.

Prípravok **sa nesmie používať** na maligne kožné lézie, ktoré sa vyznačujú najmä znakmi ako je asymetria, nepravidelné okraje, rôzne farby (hnedá, čierna, červená, modrá), zväčšovanie, svrbenie, krvácanie alebo nehojace sa vriedky. Môžu mať aj podobu šupinatých, perletových či lesklých uzlíkov, ktoré môžu pripomínať ekzém, ale nereagujú na liečbu.

Prípravok **sa nesmie používať** na odstránenie keloidov, čo sú vystupujúce, tuhé jazvy, ktoré môžu vzniknúť po poranení (operácia, akné, piercing) alebo aj spontánne, pričom častejšie sa vyskytujú u osôb s tmavšou pleťou. Prejavujú sa ako hrboľatý, často lesklý výrastok, ktorý môže byť sprevádzaný svrbením, bolesťou alebo pálením.

Kontraindikácie:

Prípravok sa nesmie užívať:

- Pri známej precitlivosti na niektorú z obsahovaných látok.
- Ak pacient trpí nedokrvnením (*arteriopatia*), poruchami periférnych nervov (*neuropatia*) a cukrovkou (*diabetes*).
- Na zdravú pokožku, zapálenú pokožku, pehy (*ephelides*) a keloidy (vystupené, väzivové jazvy).
- Na maligne kožné útvary.
- Spoločne s inými prostriedkami na odstraňovanie kožných lézií.

Interakcie:

Neboli identifikované žiadne známe interakcie s inými prípravkami.

Možné vedľajšie účinky:

Aplikácia prípravku môže spôsobiť v niekoľkých prvých minútach pocit brnenia, pálenia až bolesti v mieste použitia.

Po odlúčení odumretého tkaniva sa môžu v mieste aplikácie objaviť prechodné chrasty a ďalšie prejavy prirodzeného hojenia pokožky.

Prípravok môže spôsobiť podráždenie pokožky, najmä v prípade nežiaduceho nanesenia na zdravú pokožku.

Akkoľvek závažný nežiaduci účinok, ku ktorému dôjde v súvislosti s použitím tejto zdravotníckej pomôcky, nahlieste výrobcovi a príslušnému orgánu štátu, v ktorom má používateľ bydlisko.

Obmedzenie použitia: Nepoužívajte prípravok mimo určeného účelu, na maligne kožné lézie, zdravú alebo zapálenú pokožku, pehy a keloidy. V blízkosti očí, sliznic a anogenitálnej oblasti musí aplikáciu vykonávať lekár. Použitie u detí mladších ako 6 rokov a počas tehotenstva alebo dojčenia je potrebné vopred konzultovať so zdravotníckym pracovníkom.

Zvyškové riziká sú uvedené v nasledujúcich varovaniach, bezpečnostných upozorneniach a pokynoch na používanie.

Bezpečnostné upozornenia

⚠ Použitie prípravku počas tehotenstva a dojčenia je vopred nutné konzultovať s lekárom.

⚠ Použitie u detí mladších ako 6 rokov je vopred nutné konzultovať s lekárom.

⚠ Osoby s citlivou pokožkou by mali prípravok používať mimoriadne opatrne a pri odstraňovaní viacerých útvarov ho najskôr vyskúšať iba na jednom z nich.

⚠ Nesprávna aplikácia môže viesť k lokálnemu podráždeniu, páleniu alebo bolesti.

⚠ Pri výraznejšej reakcii v mieste aplikácie (napr. zápal, pretrvávajúca bolesť, neobvyklá reakcia) kontaktujte lekára.

⚠ Prípravok nepoužívajte po uplynutí doby použiteľnosti uvedenej na obale.

Varovanie:

⚠ **V prípade akýchkoľvek pochybností, či ide o kožný útvar, na ktorý je tento prípravok určený, ho použite až po konzultácii s lekárom.**

⚠ **Ak sa prípravok používa v oblasti očí alebo na miestach, kde hrozí riziko zasiahnutia sliznic, musí odstránenie kožného útvaru vykonať lekár.**

⚠ **Prostriedok má silne leptavé účinky a je nutné zabrániť kontaktu so zdravou pokožkou mimo miesta aplikácie.**

⚠ Pri náhodnom kontakte so zdravou pokožkou postihnuté miesto okamžite a dôkladne opláchnite veľkým množstvom vody.

⚠ V prípade zasiahnutia očí ich vypláchnite veľkým množstvom vody a okamžite vyhľadajte lekárske oštenie.

⚠ V prípade náhodného požitia vypite väčšie množstvo vody a okamžite vyhľadajte lekárske oštenie.

Karta bezpečnostných údajov (KBÚ) pre zdravotnícku pomôcku Skinitril je dostupná na webových stránkach výrobcu: www.eneo.cz.

Pokyny na použitie:

• Roztok **má silne leptavé účinky**, zaobchádzajte s ním opatrne. Pri manipulácii používajte vhodné ochranné pomôcky (napr. rukavice a ochranné okuliare).

• Pred použitím skontrolujte, či nedošlo k úniku kvapaliny z fľaštičky. Ak je fľaštička poškodená, otvorená alebo ak na ochrannom vrecku nájdete stopy vytlačenej kvapaliny, vrecko neotvárajte, prípravok nepoužívajte a zlikvidujte ho v súlade s pokynmi na likvidáciu uvedenými v návode na použitie.

• Odstrihnite hornú časť vrecka, nepoškodte zipsový uzáver. Potom vrecko otvorte a vyberte fľaštičku.

• Fľaštičku postavte do zvislej polohy, **nechajte približne 1 minútu stáť tak, aby kvapalina vo fľaštičke stiekla na dno**, stlačte bezpečnostný uzáver, otočte ho a fľaštičku opatrne otvorte.

• Ak sa prípravok používa na odstránenie kožných lézií v tesnej blízkosti očí, úst alebo anogenitálnej oblasti, jeho aplikáciu musí vykonávať **zdravotnícky personál**. V ostatných prípadoch môže prípravok používať iba dosiaľ osoba dôkladne oboznámená s týmto návodom na použitie.

• Miesto aplikácie musí byť suché, čisté a bez kozmetických prípravkov (napr. krémy, líčidla a pod.).

• Na aplikáciu použite sklenenú kapiláru, ktorá je súčasťou balenia. Ak pri oštení musíte kapiláru odložiť, pred opätovným uchopením do ruky sa uistite, že ju nedržíte za koniec, ktorý ste použili na nanesenie prípravku. Inak by mohlo dôjsť k nežiaducemu poleptaniu ruky.

• **Dbajte na to, aby ste roztok aplikovali iba na miesto, kde má pôsobiť. Na kapiláre nechajte len malé množstvo kvapaliny, aby sa nedostala do kontaktu so zdravou pokožkou.** Minimalizujte riziko styku roztoku so zdravou pokožkou.

• Ak je potrebné naniesť viac roztoku ako jedným nanesením, napr. na kožný útvar s väčšou plochou, aplikáciu vykonávajte po niekoľkých sekundách, aby sa predtým nanesený roztok stihol rovnomerne rozprestrieť po povrchu.

• Po aplikácii sa môže objaviť v mieste aplikácie pocit brnenia, pálenia až bolesti, najbližšie okolie miesta nanesenia môže byť prechodne mierne podráždené.

• Po nanesení nechajte prípravok pôsobiť 10 až 15 minút. Už na konci tejto doby, prípadne neskôr, dochádza k rozrušeniu tkaniva, čo sa prejavuje jeho vyblednutím v mieste aplikácie.

• Po približne 10 až 15 minútach nanesený prípravok dôkladne umyte tečúcou vodou. Dbajte na to, aby nedošlo k zatečeniu vody do očí, úst, uší a pod.

• Na rovnaké miesto je možné prípravok aplikovať najskôr po 10 až 14 dňoch. Miesto musí byť po predchádzajúcej aplikácii bez podráždenia a odumreté tkanivo už musí byť odlúčené. Aplikáciu na jedno miesto neopakujte viac ako 4-krát.

• Ak po aplikácii prípadné prechodné podráždenie prerastá do závažnejších foriem ako napr. zápal a pod., kontaktujte lekára.

• Použitie kapiláry zlikvidujte. Kapiláry sú určené na jednorazové použitie.

• Fľaštičku po použití vždy starostlivo a tesne uzavrite, vložte ju do ochranného vrecka zatvorte zipsový uzáver, pri prípadnom vytečení kvapaliny z fľaštičky sa týmto spôsobom zabráni ďalšej kontaminácii okolia.

Uchovávanie:

Uchovávať mimo dosahu detí.

Uchovávať v pôvodnom obale vo zvislej polohe.

Uchovávať pri izbovej teplote od 5 do 25 °C.

Chráňte pred priamym slnečným žiarením.

Doba použiteľnosti:

Spotrebujte do: pozri údaje uvedené na obale.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení: 2 mesiace. Po uplynutí tejto doby prípravok nepoužívajte.

Likvidácia:

Nepoužitú alebo neobsadenú kapiláru po uplynutí doby použiteľnosti odovzdajte do lekáre.

Obalový materiál zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi.

Balenie:

Jedno obchodné balenie obsahuje 0,5 g roztoku v sklenenej fľaštičke, 12 ks sklenených kapilár a návod na použitie.

Fľaštička je z dôvodu bezpečnosti uzavretá v zabezpečenom ochrannom vrecku, ktorý slúži ako bariéra pri úniku kvapaliny z fľaštičky.

Identifikátor zdravotníckej pomôcky: Basic UDI-DI: 859407127SKIT3

 ENEO Pharmaceuticals s. r. o., Pražská 442, 281 67 Stříbrná Skalice, Česká republika, e-mail: info@eneo.cz

 **2265**

Verze C-400-401-22-CR-1, zo dňa 22.5.2026

 5°C – 25°C	Teplotný limit.	 Krehké, zaobchádzajte opatrne.	 Jedinečný identifikátor pomôcky	 Číslo šarže, LOT.	 Výrobca.
 Chráňte pred slnečným žiarením.	 Zdravotnícka pomôcka.	 Použiť do, EXP.	 Nepoužívajte, ak je balenie poškodené.	 Výstraha.	
 Pozor žieravina, riziko poleptania.					