

chứa nhựa than đá đã được sử dụng trên trẻ em nhiều năm, tuy nhiên có rất ít dữ liệu lâm sàng trên
bố chỉ định của bác sĩ hoặc dược sĩ.

phần nào của thuốc (xem Cảnh báo và Thận trọng).
nên có mũ cấp tính hoặc lở loét.

phản ứng cảm như vùng da đỏ hoặc viêm nặng. Nên ngừng sử dụng nếu xuất hiện phản ứng kích ứng.
quần áo. Nên tránh tiếp xúc thuốc với quần áo. Vết màu trên da sẽ mờ dần sau khi ngừng điều trị.
phản ứng nhạy cảm với ánh sáng mặt trời, nên tránh tiếp xúc với nguồn ánh sáng tử ngoại (UV) nhân tạo như

chống nắng và mặc quần áo bảo vệ. Do nguy cơ nhạy cảm với ánh sáng mặt trời, có thể dẫn đến tăng
rủi ro bị ung thư da. Nếu bệnh nhân bị bỏng nắng, nên điều trị trước khi sử dụng Polytar® Bar.
ánh sáng (như các thiazides, tetracyclines, fluoroquinolones, phenothiazines, sulphonamides) vì có

phản ứng khi tắm.
nên sử dụng với lạc (đậu phộng). Do có thể có sự liên quan giữa dị ứng lạc (đậu phộng) với dị ứng

ở chỗ trên sự sinh sản của người.

cho con bú và gây quái thai cho con của động vật thí nghiệm. Chỉ nên cân nhắc việc sử dụng các sản
cho con bú. Nên tránh sử dụng các sản phẩm chứa nhựa than đá trong 3 tháng đầu thai kỳ.
cho con bú chưa được xác lập. Chưa biết liệu việc sử dụng tại chỗ các sản phẩm chứa than đá có thể
cần nhắc việc sử dụng các sản phẩm chứa nhựa than đá trong thời kỳ cho con bú khi lợi ích mong
để tránh việc đưa trẻ vô tình nuốt phải phần tồn dư tích cõ dính trên vú sau khi tắm, nên khuyến bệnh

phần tần suất. Tần suất được xác định là: rất phổ biến ($\geq 1/10$), phổ biến ($\geq 1/100$ và $< 1/10$), không phổ
hiếm hoặc rất hiếm.

phù mạch, khó thở); **Rối loạn mắt**: Hiếm: Kích ứng mắt; **Rối loạn da và mô dưới da**: Hiếm: Rụng
da (bao gồm khô da, đỏ da và cảm giác bỏng da); **Rối loạn toàn thân và tại chỗ dùng thuốc**: Hiếm:



Trẻ em: Chưa biết tính an toàn và hiệu quả của Polytar® Bar với trẻ em dưới 12 tuổi. Các chế phẩm của nhóm bệnh nhân này được ghi lại, nên sử dụng Polytar® Bar thận trọng ở trẻ em và chỉ nên dùng khi có chỉ định.
★ - Người cao tuổi, bệnh nhân suy thận, suy gan: Không cần thiết phải điều chỉnh liều dùng.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH

Bệnh nhân có tiền sử mẫn cảm với nhựa than đá, dầu lạc (dầu đậu phộng) hoặc với bất cứ thành phần nào của Polytar® Bar.
Các trường hợp sau không điều trị bằng Polytar® Bar: - Thương tổn da hở bị nhiễm khuẩn. - Bệnh vẩy nến.

LƯU Ý VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC

Chỉ dùng ngoài da. Các chế phẩm của nhựa than đá có thể gây kích ứng, do đó nên tránh tiếp xúc với các vùng niêm mạc. Tránh tiếp xúc với mắt. Nếu bị tiếp xúc, nên rửa mắt thật kỹ bằng nước. Polytar® Bar có thể lưu lại vết màu trên da và quần áo. Trong một số trường hợp hiếm gặp, có thể xảy ra biến đổi màu tóc tạm thời. Do Polytar® Bar có thể làm tăng độ nhạy cảm của da, nên tránh tiếp xúc với ánh sáng mặt trời mạnh. Khi không thể tránh việc tiếp xúc với ánh sáng mặt trời mạnh, nên khuyên bệnh nhân sử dụng sản phẩm chống nắng, nên thận trọng khi sử dụng Polytar® Bar với các bệnh nhân có tiền sử bản thân hoặc gia đình bị dị ứng. Nên thận trọng khi sử dụng Polytar® Bar ở bệnh nhân đang dùng các thuốc đã biết là nhạy cảm với ánh sáng. Polytar® Bar có thể làm nhà tắm dễ trơn trượt, do đó bệnh nhân nên lưu ý khi sử dụng để tránh trượt ngã. Do Polytar® Bar có chứa dầu lạc (dầu đậu phộng), không sử dụng sản phẩm cho các bệnh nhân có tiền sử dị ứng với đậu tương (đậu nành), bệnh nhân dị ứng với đậu tương (đậu nành) cũng nên tránh dùng Polytar® Bar.

Thận trọng: Không có dữ liệu về tác động của các sản phẩm chứa nhựa than đá sử dụng tại chỗ đối với thai kỳ, cho con bú. Khả năng sinh sản: Không có dữ liệu về tác động của các sản phẩm chứa nhựa than đá sử dụng tại chỗ đối với khả năng sinh sản. **Thai kỳ:** Có rất ít dữ liệu về việc sử dụng các sản phẩm chứa nhựa than đá trên phụ nữ có thai. Khi sử dụng tại chỗ, uống hoặc hít ở liều cao và liều độc đối với thai kỳ, nhựa than đá cho thấy gây độc cho thai. **Cho con bú:** Tính an toàn của việc sử dụng tại chỗ các sản phẩm chứa nhựa than đá trong thời kỳ cho con bú chưa được đánh giá. Không nên cho con bú nếu đang dùng thuốc. Nếu dùng thuốc, nên ngưng cho con bú cho đến khi thuốc được bài tiết hết khỏi cơ thể. **Tác dụng không mong muốn:** Các tác dụng không mong muốn được liệt kê dưới đây theo hệ thống phân loại của MedDRA và theo tần suất xảy ra: Rất thường gặp ($\geq 1/1.000$ và $< 1/100$), hiếm ($\geq 1/10.000$ và $< 1/1.000$) và rất hiếm ($< 1/10.000$), bao gồm cả các tác dụng không mong muốn nghiêm trọng. **Dữ liệu sau khi lưu hành thuốc:** **Rối loạn hệ thống miễn dịch:** Hiếm: Quá mẫn (bao gồm ngứa, phát ban, viêm da, thay đổi màu tóc, cấu trúc tóc bất thường, phản ứng nhạy cảm với ánh sáng, kích ứng da). **Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng sản phẩm.**

THAI KỲ VÀ CHO CON BÚ
Khả năng sinh sản: Không có dữ liệu về tác động của các sản phẩm chứa nhựa than đá sử dụng tại chỗ đối với khả năng sinh sản.
Thai kỳ: Có rất ít dữ liệu về việc sử dụng các sản phẩm chứa nhựa than đá trên phụ nữ có thai. Khi sử dụng tại chỗ, uống hoặc hít ở liều cao và liều độc đối với thai kỳ, nhựa than đá cho thấy gây độc cho thai.
Cho con bú: Tính an toàn của việc sử dụng tại chỗ các sản phẩm chứa nhựa than đá trong thời kỳ cho con bú chưa được đánh giá. Không nên cho con bú nếu đang dùng thuốc. Nếu dùng thuốc, nên ngưng cho con bú cho đến khi thuốc được bài tiết hết khỏi cơ thể.

THAI KỲ VÀ CHO CON BÚ

Khả năng sinh sản: Không có dữ liệu về tác động của các sản phẩm chứa nhựa than đá sử dụng tại chỗ đối với khả năng sinh sản.
Thai kỳ: Có rất ít dữ liệu về việc sử dụng các sản phẩm chứa nhựa than đá trên phụ nữ có thai. Khi sử dụng tại chỗ, uống hoặc hít ở liều cao và liều độc đối với thai kỳ, nhựa than đá cho thấy gây độc cho thai.
Cho con bú: Tính an toàn của việc sử dụng tại chỗ các sản phẩm chứa nhựa than đá trong thời kỳ cho con bú chưa được đánh giá. Không nên cho con bú nếu đang dùng thuốc. Nếu dùng thuốc, nên ngưng cho con bú cho đến khi thuốc được bài tiết hết khỏi cơ thể.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN

Các tác dụng không mong muốn được liệt kê dưới đây theo hệ thống phân loại của MedDRA và theo tần suất xảy ra: Rất thường gặp ($\geq 1/1.000$ và $< 1/100$), hiếm ($\geq 1/10.000$ và $< 1/1.000$) và rất hiếm ($< 1/10.000$), bao gồm cả các tác dụng không mong muốn nghiêm trọng.

Dữ liệu sau khi lưu hành thuốc: **Rối loạn hệ thống miễn dịch:** Hiếm: Quá mẫn (bao gồm ngứa, phát ban, viêm da, thay đổi màu tóc, cấu trúc tóc bất thường, phản ứng nhạy cảm với ánh sáng, kích ứng da). **Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng sản phẩm.**

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng sản phẩm.

HẠN DÙNG: 36 tháng kể từ ngày sản xuất

THUỐC DÙNG NGOÀI

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.

Sản xuất bởi:

Manufacturing Services & Trade Corporation
Evangelista Street, Santolan, Pasig City, Philippines.



POLYTAR là nhãn hiệu thương mại đã đăng ký của Stiefel Laboratories, Inc.