



ЛОКОИД®

мазь для наружного применения 0,1%
гидрокортизона-17-бутират

- Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, а том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША:

1. Что из себя представляет препарат Локоид®, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Локоид®
3. Применение препарата Локоид®
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Локоид®
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЛОКОИД®, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Мазь Локоид® применяется для лечения воспалительных заболеваний кожи.

Локоид® применяется при хронических, гиперкератозных кожных заболеваниях, сопровождающихся шелушением и сухостью кожи, и требующих лечения кортикоидами:

- экзема (воспалительное заболевание кожи, проявляющееся кожной сыпью), в том числе эндогенная экзема (связанная с наследственной предрасположенностью), аллергическая контактная экзема (вызванная контактом с аллергеном), ирритантная контактная экзема (вызванная контактом с раздражающим кожу веществом);
- псориаз.

Локоид® назначают взрослым, детям и младенцам в возрасте от 6 месяцев.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЛОКОИД®
Не применяйте препарат Локоид® противопоказан, если у Вас:

- аллергия на гидрокортизона-17-бутират или другие компоненты данного лекарственного препарата, перечисленные в разделе 6;
- сифилитические или туберкулезные заболевания кожи;
- ветрянка, герпес или другие вирусные инфекции;
- розацеа (розовые угри) и розацеаподобный (периоральный) дерматит (воспалительное заболевание кожи лица, в основном вокруг рта);
- кожные реакции на вакцины;
- язвенные поражения кожи;

- бактериальная, грибковая или паразитарная инфекция кожи;
- акне (угри).

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Не наносите мазь Локоид® на слизистые оболочки.

Если у Вас появилась бактериальная или грибковая инфекция кожи, необходимо обратиться к врачу, который назначит дополнительное лечение этой инфекции.

Чтобы избежать связанных с глюкокортикоидами изменений кожи, следует избегать длительного применения мази Локоид® на коже лица.

Следует избегать контакта мази Локоид® с глазами. Нанесение мази на глаза или веки может вызвать простую глаукому или субкаспулярную катаракту.

Кожа лица, кожные складки и другие участки кожи, где действующее вещество легче впитывается, особенно чувствительны к применению кортикостероидов.

Предупреждения и меры предосторожности

Перед применением мази Локоид® проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Если у после применения мази у Вас затуманенное зрение или другие проблемы со зрением, обратитесь к Вашему врачу.

После каждого применения необходимо тщательно мыть руки, за исключением случаев, когда мазь Локоид® применяется для лечения кожи рук.

Дети

Как правило, мазь Локоид® следует применять у детей в течение короткого периода времени (не более 2 недель) и только на пораженных участках кожи.

При лечении детей препаратами, содержащими глюкокортикоиды, следует помнить, что всасывание глюкокортикоидов через кожу ребенка может быть увеличено по сравнению со взрослыми (см. раздел "Возможные побочные эффекты").

Применение препарата Локоид® вместе с другими лекарственными средствами

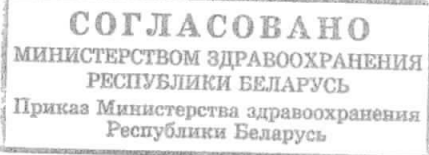
Проинформируйте врача или работника аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете принимать любые другие лекарственные препараты.

Если мазь Локоид® применяется в генитальной или анальной области одновременно с презервативами, то из-за содержания парафина прочность презервативов на разрыв может снизиться, что делает их менее надежными.

Беременность и лактация

В случае беременности или кормления грудью, а также при предполагаемой или планируемой беременности необходимо до применения препарата проконсультироваться с врачом или работником аптеки.

Во время беременности мазь Локоид® следует применять только в экстренных случаях, непродолжительное время и на небольших участках кожи (не более 20% площади



Неизвестно, попадает ли гидрокортизона-17-бутират или его метаболиты в молоко после местного применения.

Ожидается, что применение мази Локоид® при кормлении грудью не повлияет на младенцев, находящихся на грудном вскармливании, поскольку системная абсорбция гидрокортизона-17-бутирата при местном применении низка.

Локоид® можно применять во время кормления грудью, но его не следует наносить на большие участки кожи, особенно в области груди. Следует избегать контакта младенца с обработанными участками кожи.

Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Особые меры предосторожности не требуются.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛОКОИД®

Всегда применяйте препарат в точном соответствии рекомендациями в инструкции или с назначениями врача или работника аптеки. В случае сомнений проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Рекомендованный режим дозирования:

Равномерный тонкий слой мази наносить на пораженный участок кожи 1-2 раза в день. После улучшения состояния обычно достаточно наносить препарат 1 раз в день или 2-3 раза в неделю.

У взрослых продолжительность лечения не должна превышать 8 недель.

У детей продолжительность лечения не должна превышать 2 недель.

У грудных детей продолжительность лечения не должна превышать 7 дней.

Дети

Мазь Локоид® следует применять у детей по назначению врача, в течение короткого периода времени (не более двух недель) и только на пораженных участках кожи. У грудных детей продолжительность лечения не должна превышать 7 дней.

Проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, если Вам кажется, что действие мази Локоид® слишком сильное или слишком слабое.

Если Вы применили препарата Локоид® больше, чем следовало

Информация о последствиях передозировки отсутствует. В случае хронической передозировки возможно снижение функции надпочечников.

Если Вы забыли применить препарат Локоид®

Не применяйте двойную дозу для восполнения пропущенной.

Прекращение применения мази Локоид®

Не прерывайте лечение препаратом Локоид® без предварительной консультации с врачом.

В случае возникновения вопросов по применению препарата обратитесь к врачу или работнику аптеки.



4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Как и все другие лекарственные средства, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех пациентов.

Для обозначения частоты нежелательных реакций используются следующие категории:

Очень часто: могут возникать более чем у 1 из 10 пациентов, применяющих препарат

Часто: могут возникать до 1 из 10 пациентов, применяющих препарат

Нечасто: могут возникать до 1 из 100 пациентов, применяющих препарат

Редко: могут возникать до 1 из 1000 пациентов, применяющих препарат

Очень редко: может повлиять на 1 из 10 000 пациентов, применяющих препарат

Неизвестно: частота не может быть оценена на основании имеющихся данных

Во время лечения мазью Локоид® в редких случаях могут возникнуть следующие нежелательные реакции:

- аллергические реакции со стороны кожи;
- раздражение кожи, например зуд или жжение;
- покраснение (эритема);
- сыпь;
- пергаментоподобные изменения кожи (атрофия кожи), часто необратимые с истончением эпидермиса (верхнего слоя);
- расширение кровеносных сосудов в коже (телеангиэктазия);
- точечные капиллярные кровоизлияния (пурпурा);
- растяжки (стрии);
- акне (угри);
- воспаление кожи в области верхней губы и подбородка (периоральный дерматит);
- эффект отмены;
- уменьшение пигментации кожи;
- воспаление кожи и экзема (воспалительные высыпания на коже), в том числе контактная экзема.

Частота неизвестна (частота не может быть оценена на основании имеющихся данных):

- затуманенное зрение
- кожные инфекции
- боль в месте нанесения

При длительном (более 3-4 недель) или обширном (20-30 % площади поверхности тела) применении, особенно под окклюзией (при покрытии обработанного участка кожи фольгой, пластирем или пленкой) или в складках кожи, возможны изменения на обработанном участке кожи, такие как воспаление волосяных фолликулов (фолликулит), изменение пигментации кожи и усиленный рост волос (гипертрихоз).

Риск системной абсорбции активного вещества и, следовательно, риск системных эффектов, таких как подавление гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковой оси, синдром Кушинга, при применении мази Локоид® оценивается как низкий.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить **больше сведений о безопасности препарата.**

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Комитет Министров Республики Беларусь

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛОКОИД®

Хранить при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.
Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной упаковке или тубе. Датой истечения срока годности считается последний день указанного месяца. Тубу хранить плотно закрытой.
Остатки неиспользованного препарата утилизировать в соответствии с локальными требованиями.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав мази Локоид®

Действующее вещество: гидрокортизона-17-бутират.
1 г мази содержит 1 мг гидрокортизона-17-бутирата.

Вспомогательные вещества:

Масло вазелиновое - полиэтилен (95:5)

Внешний вид и содержимое упаковки препарата Локоид®

Полупрозрачная, от светло-серого до почти белого цвета мягкая, жирная мазь. По 30 г мази в тубе алюминиевой с алюминиевой мембраной и навинчивающимся колпачком из полиэтилена высокой плотности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения

ЧЕПЛАФАРМ Арцнаймиттель ГмбХ,
Цигельхоф 24, 17489 Грайфсвальд, Германия

Сведения о производителе

«Теммлер Италия С.р.Л.»,
Виа деле Индустрі, 2
20061 Каругате (Ми), Италия