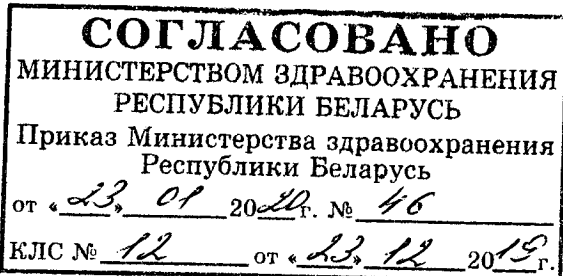


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для пациента)

по медицинскому применению лекарственного средства

Хлоропирамин

Перед применением данного лекарственного средства полностью прочтайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Всегда применяйте данное лекарственное средство в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или провизора (фармацевта), или медицинской сестры.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обращайтесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе «Побочное действие» листка-вкладыша.

Торговое название: Хлоропирамин.

Международное непатентованное название: Chloropyramine.

Форма выпуска: крем для наружного применения 10 мг/г.

Описание: крем белого цвета, однородной консистенции.

Состав: каждая туба (18 г) содержит: действующего вещества: хлоропирамина гидрохлорида – 0,18 г; вспомогательные вещества: макрол 400, макрол 4000.

Фармакотерапевтическая группа: антигистаминные средства для местного применения.

Код ATX: D04A A09.

Показания к применению

Лекарственное средство предназначено для взрослых, детей и младенцев при:

- укусах насекомых;
- контактном дерматите и других зудящих дерматозах;
- сыпи и зуде при различных аллергических состояниях без системных проявлений.

Противопоказания

- гиперчувствительность к хлоропирамину или к другим компонентам лекарственного средства;
- применение лекарственного средства на обширные участки кожи, при нарушении целостности кожи;
- ожоги.

Меры предосторожности

Не принимать внутрь. Не следует наносить на открытые раны, глаза, слизистые оболочки, обширные участки кожи, места ожогов.

При хронических дерматозах с выраженным гиперкератозом рекомендуется применение другой лекарственной формы этого лекарственного средства - мази для наружного применения.

Беременность и период лактации

Отсутствуют данные о резорбции лекарственного средства через кожу и о развитии системных эффектов при локальном применении. Клинические исследования безопасности и эффективности лекарственного средства Хлоропирамин у беременных и кормящих женщин не проводились.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Применение лекарственного средства возможно только с соблюдением
режимом, только по рекомендации и под наблюдением врача, после
оценки соотношения польза/риска для матери, плода и ребёнка.

*Влияние на способность управления транспортными средствами
и работы с механизмами.*

При локальном применении крем не оказывает влияния на активное внимание, способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

Способ применения и дозы

Лекарственное средство предназначено для наружного применения.

Взрослым и детям (от грудного возраста до 18 лет) – на пораженные участки кожи наносят крем тонким слоем 2-3 раза в день, легко втирая в кожу.

Пациенты пожилого возраста старше 65 лет и истощенные больные: применение лекарственного средства у этой категории пациентов требует особой осторожности из-за проявления повышенной чувствительности к антигистаминным препаратам в отношении их побочных действий.

Не следует наносить на открытые раны, глаза, слизистую оболочку носа и ротовой полости.

Лекарственное средство можно применять под окклюзионной повязкой или посредством физиотерапевтических процедур с целью увеличения его проникающей способности и для более быстрого терапевтического эффекта.

Продолжительность лечения: 5 – 7 дней.

Побочное действие

- зуд, местное раздражение кожи (быстро проходящие);
- аллергические реакции к компонентам лекарственного средства.

При локальном применении лекарственного средства возможны побочные явления, связанные с местным применением. При локальном применении лекарственного средства возможны побочные явления, связанные с местным применением.

Сообщение о предполагаемых побочных реакциях

Если у Вас появились какие-либо симптомы, описанные или не описанные в данном листке-вкладыше, обязательно сообщите об этом Вашему лечащему врачу!

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Нет данных о взаимодействии с другими лекарственными средствами.

Не рекомендуется одновременное использование с другими лекарственными средствами для местного применения.

Передозировка

При местном применении практически невозможна передозировка хлоропирамина. Нет данных о клинически значимой резорбции лекарственного средства при правильном применении на коже с ненарушенной целостностью.

Упаковка

По 18 г в тубах алюминиевых. Каждая туба вместе с листком-вкладышем помещается в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Информация о производителе

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
БОРИСОВСКИЕ ЗАРОГИ МЕДИЦИНСКИХ ПРЕПАРАТОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь № 100 от 10.01.2002 г.

Открытое акционерное общество «Борисовские зороги медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 (177) 735612, 731156.