

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента

- Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш лекарственного средства перед тем, как начать применение этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.
- Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует применять, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше лекарственного средства.
- Сохраните листок-вкладыш лекарственного средства. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.
- Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.

НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА
КАПСИКАМ®

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Международное непатентованное название: отсутствует

Описание

Мазь белого или белого со слегка желтоватым оттенком цвета с запахом камфоры и скипидара.

СОСТАВ

1 г мази содержит:

действующие вещества: диметилсульфоксид 50 мг, камфора рацемическая 30 мг, скипидар живичный 30 мг, бензилникотинат 20 мг, нонивамид 2 мг;

вспомогательные вещества: цетостеариловый спирт эмульгирующий (тип А), натрия цетилстеарилсульфат, полисорбат-80, бронопол, вода очищенная до 1 г.

ФОРМА ВЫПУСКА

Мазь для наружного применения.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

Прочие средства для наружного применения при болях в суставах и мышцах.

Код АТС: M02AX10

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Мазь КАПСИКАМ содержит вещества, обладающие местнораздражающим и вазодилатирующим действием. Местнораздражающий эффект способствует уменьшению выраженности болевых ощущений.

При нанесении на кожу компоненты мази быстро всасываются, и через несколько минут развивается жжение, появляются гиперемия кожи и ощущения тепла, уменьшается мышечное напряжение. В результате нанесения мази на кожу температура кожи повышается на 1-2 °С в течение 2-3 часов. Болевые ощущения уменьшаются через 30-40 минут, действие продолжается до 3-6 часов. При повторном применении КАПСИКАМ сохраняет действие в течение 10-14 дней.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

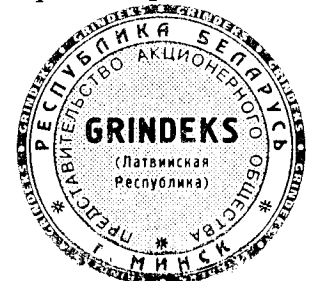
Симптоматическое средство при мышечных и суставных болях.

СОГЛАСОВАНО

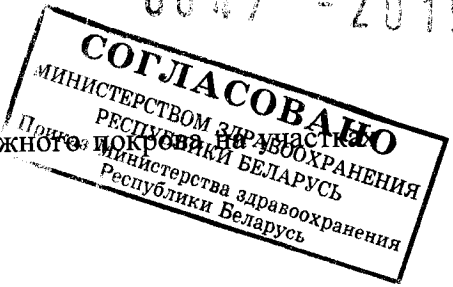
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от «14» 03 2019 г. № 298



88 47 - 20 19



ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Повышенная чувствительность к компонентам мази;
- наличие кожных заболеваний, язв или повреждение кожного покрова при нанесении лекарственного средства;
- склонность к судорогам, развитию бронхоспазма;
- беременность, период кормления грудью;
- детский и подростковый возраст до 18 лет.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

Применяется наружно.

В качестве разогревающего средства у спортсменов: на мышечную область, подлежащую разогреванию, при помощи аппликатора наносят 2-3 г мази и втирают легкими массирующими движениями в кожу до ее легкого покраснения. После тренировки следует смыть мазь с кожи прохладной водой (оставлять на коже длительное время нежелательно).

Для облегчения боли: на болезненный участок наносят при помощи аппликатора 1-3 г мази 2-3 раза в день в зависимости от интенсивности боли. При нанесении мази следует избегать травмирующих кожу движений. Не применять окклюзионных повязок.

После каждой процедуры следует вымыть руки прохладной водой с мылом.

Длительность курса лечения зависит от характера и тяжести заболевания.

Нет опыта применения препарата в педиатрии (см. раздел *Меры предосторожности*).

Если Вы пропустили очередной прием препарата, примите его незамедлительно. Не применяйте двойную дозу для замены пропущенной. Продолжайте прием согласно рекомендациям врача.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Мазь нельзя наносить на поврежденную кожу. Во избежание сильного раздражения необходимо следить, чтобы мазь не попадала на слизистые оболочки. При случайном попадании на слизистые оболочки или в глаза смыть большим количеством воды.

Незадолго до и после применения препарата не рекомендуется проводить тепловые процедуры (принятие ванны, посещение бани) в связи с увеличением риска возникновения кожных реакций.

Во избежание побочных действий следует предварительно нанести небольшое количество мази на кожу для определения чувствительности к препарату.

Обработка больших поверхностей тела запрещается. Препарат можно применять только на чистой неповрежденной коже. При нанесении мази на кожу не должна возникать боль. В случае возникновения боли, отека или высыпаний на коже необходимо прекратить применение препарата и немедленно обратиться к врачу.

После нанесения мази не рекомендуется применять местное тепло (грелки, лампы, пакеты или бутылки с горячей водой) в связи с увеличением риска возникновения кожных реакций. Не применять окклюзирующих повязок. Избегать вдыхания.

Если при применении мази симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Мазь содержит в качестве вспомогательных веществ цетостеариловый спирт эмульгирующий (тип А) и бронопол, которые могут вызывать местные кожные реакции (в том числе, контактный дерматит).

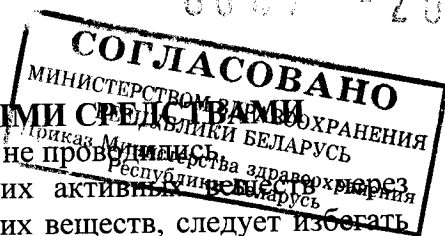
Пожилые пациенты и пациенты с нарушениями функций печени и почек

Препарат следует применять с осторожностью в связи с отсутствием данных о его применении у пациентов указанных возрастных групп.

Дети и подростки

Не следует применять препарат у детей и подростков в связи с отсутствием достаточных данных о его применении у пациентов указанных возрастных групп.





ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Исследования по взаимодействию с другими препаратами не проводились. Диметилсульфоксид способствует проникновению других активных веществ через кожу. Во избежание негативных последствий влияния этих веществ, следует избегать применения других лекарственных средств на области кожи, обработанной мазью.

БЕРЕМЕННОСТЬ И КОРМЛЕНИЕ ГРУДЬЮ

Не следует применять препарат во время беременности и кормления грудью в связи с отсутствием данных о безопасности его применения в указанные периоды.

ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ И ОБСЛУЖИВАТЬ ДВИЖУЩИЕСЯ МЕХАНИЗМЫ

Влияние отсутствует.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Побочные действия представлены по системно-органным классам MedDRA, используя классификацию MedDRA по частоте проявления: очень часто (>1/10); часто (>1/100 до <1/10); нечасто (>1/1000 до <1/100); редко (>1/10 000 до <1/1000); очень редко (<1/10 000); не известно (нельзя оценить по имеющимся данным).

Со стороны иммунной системы

Не известно: реакции гиперчувствительности.

Со стороны кожи и подкожной ткани

Редко: зуд.

Не известно: крапивница, отек, эритема.

Со стороны нервной системы

Не известно: жжение на коже.

При повышенной чувствительности к компонентам мази могут развиваться зуд, отек или крапивница. В этом случае рекомендуется прекратить применение мази и смыть мазь с кожи. Во избежание побочных действий рекомендуется предварительно нанести небольшое количество мази на кожу для определения чувствительности к препарату.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

При нанесении на кожу слишком большого количества мази могут возникнуть покраснение кожи, легкий проходящий зуд или ощущение жжения. В этом случае следует смыть мазь с кожи.

Неправильное применение

В случае приема мази внутрь необходимо немедленно обратиться к врачу.

Случайное проглатывание мази может вызывать гастроинтестинальные симптомы – рвоту и диарею. Лечение симптоматическое.

При случайном проглатывании мази в больших количествах могут возникнуть симптомы острого отравления: тошнота, рвота, боли в животе и головная боль, головокружение, ощущение тепла/жар, судороги, угнетение дыхания и кома.

При тяжелых гастроинтестинальных и неврологических симптомах отравления необходимо наблюдение за пациентом и симптоматическое лечение. Нельзя вызывать рвоту.



ИЗ ФБ

8867 - 2019

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.
Хранить в недоступном для детей месте.



СРОК ГОДНОСТИ

2 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Без рецепта.

УПАКОВКА

По 30 г или 50 г в тубе алюминиевой в соответствии с номинальной массой указанной на упаковке.

1 туба в пачке картонной вместе с инструкцией по применению и аппликатором.

ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ (ЗАЯВИТЕЛЕ)

Владелец регистрационного удостоверения и производитель

АО «Гриндекс».

Ул. Крустпилс, 53, Рига, LV-1057, Латвия

Телефон: +371 67083205

Факс: +371 67083505

Электронная почта: grindeks@grindeks.lv

Дата корректировки текста: январь 2019 г.

