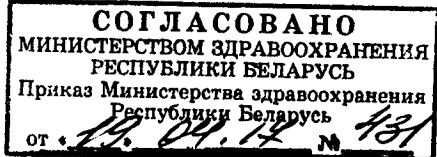


ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
по медицинскому применению лекарственного средства
Декспантенол

Прочитайте внимательно листок-вкладыш перед тем, как начать применение лекарственного средства. Сохраните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его заново. Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

Международное непатентованное название: Dexpanthenol.

Форма выпуска: гель для наружного применения 40 мг/1 г.



Описание лекарственной формы: бесцветный или с желтоватым оттенком непрозрачный гель, однородный по своей консистенции. Допускается наличие пузырьков воздуха.

Состав: 1 г геля содержит в качестве действующего вещества 0,04 г декспантенола.
Вспомогательные вещества: спирт этиловый 96%, глицерин, карбомер, диметилсульфоксид, повидон, бензалкония хлорид, диэтаноламин, бензиловый спирт, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа: ранозаживляющие средства.

Показания для применения

- лечение сухой и раздражённой, однако, неповреждённой кожи: гиперемия, ожог от солнечных лучей, места давления, лёгкие ожоги и обработка шероховатых участков кожи (например: руки, локти, ноги).
- профилактическая обработка сухой, покрасневшей кожи; ускорения заживления и эпителизации кожи при микроповреждениях (незначительные ожоги и царапины), раздражения кожи (которые являются следствием радио-, фототерапии или облучения ультрафиолетовым светом).
- медикаментозная обработка кожи пациентов после применения кортикостероидов.

Способ применения и дозировка

Лекарственное средство предназначено только для наружного применения у взрослых. Гель наносят на пораженные участки кожи однократно или несколько раз в сутки, в зависимости от необходимости.

Длительность лечения зависит от вида и течения заболевания.

Не рекомендуется нанесение ДЕКСПАНТЕНОЛ геля на мокнущие раны.

Побочное действие

Со стороны иммунной системы, кожи и подкожных тканей: аллергические реакции и аллергические кожные реакции, такие как контактный дерматит, аллергический дерматит, зуд, покраснение, экзема, сыпь, крапивница, раздражение кожи и изъязвление.

В случае возникновения или усугубления любого побочного эффекта, независимо от того, описан он в этом разделе или нет, следует немедленно обратиться к врачу.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу или к любому компоненту препарата.

Передозировка

Передозировка при рекомендуемом способе применения не описана.

18.04.17г. Верно  /Родченко И.Н./

Меры предосторожности

Следует избегать попадания геля в глаза (в случае попадания промыть глаза теплой водой). Не рекомендуется наносить Декспантенол гель на слизистые оболочки.

При ухудшении течения заболевания или появлении новых симптомов, возникших при лечении гелем ДЕКСПАНТЕНОЛ, рекомендуется обратиться к врачу.

Бензалкония хлорид и диметилсульфоксид, входящие в состав геля, могут вызвать раздражение кожи.

Применение при беременности и лактации

Применение допустимо, если польза от применения превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Применение у детей

Опыт применения у детей в возрасте до 18 лет отсутствует.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не отмечено лекарственного взаимодействия геля ДЕКСПАНТЕНОЛ с лекарственными средствами системного действия. Данные о взаимодействии геля ДЕКСПАНТЕНОЛ с другими лекарственными средствами, применяемыми местно, отсутствуют; поэтому их одновременное применение не рекомендуется.

Влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами

Не влияет.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Срок годности указан на упаковке. Данное лекарственное средство нельзя использовать после даты, указанной на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Лекарственное средство отпускается без рецепта врача.

Упаковка

По 30,0 г в тубе из комбинированного материала с бушонами или в тубе из полимерного материала, помещенной вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

Информация о производителе:

ООО «Фармтехнология», 220024 г.Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон: (017) 309-44-88; E-mail: ft@ft.by.

Сайт: www.ft.by

18.04.17

Верес

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь