

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от « 12. 06. 2018 № 534

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 про читать 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: *действующее вещество*: хлоропирамина гидрохлорид – 0,18 г; *вспомогательные вещества*: макрогол 400, макрогол 4000.

Фармакотерапевтическая группа: Средства для устранения зуда, включая антигистаминные, анестезирующие средства и т. д. Антигистаминные средства для наружного применения.

Код АТХ: D04A A09.

Показания к применению

Лекарственное средство Хлоропирамин предназначен 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

- сверхчувствительность к хлоропирамину или к другим компонентам препарата;
- применение препарата 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 препарата - мази для наружного применения.

Беременность и период лактации

Отсутствуют данные о резорбции препарата через кожу и о развитии системных эффектов при локальном применении. Клинические исследования

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

безопасности и эффективности лекарственного средства Хлоропирамин у бе-
ременных и кормящих женщин не проводились.

Применение препарата возможно с особой осторожностью, 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

Препарат предназначен 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 препарата у этой категории пациентов требует особой осторожности из-за проявления повышенной чувствительности к антигистаминным препаратам в отношении их побочных действий.

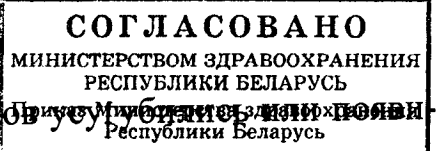
Препарат можно применять под окклюзионной повязкой или посредством физиотерапевтических процедур с целью увеличения его проникающей способности и для более быстрого терапевтического эффекта.

Продолжительность лечения: 5 – 7 дней.

Побочное действие

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

При локальном применении продукта не наблюдаются общерезорбтивные или системные эффекты. Не наблюдаются признаки токсичности при однократном или многократном применении хлоропирамина.



Если любые из указанных побочных эффектов от употребления лекарства в виде пасты появятся, необходимо сообщить об этом врачу.

лились любые другие побочные эффекты, не указанные в листке-вкладыше по медицинскому применению, необходимо сообщить об этом 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 препарата при правильном применении на коже с ненарушенной целостностью.

Упаковка

18 г в тубах алюминиевых. Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (упаковка №1).

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

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