

Листок-вкладыш – информация для пациента**ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ, 0,5 мг/мл, раствор для наружного применения**

Хлоргексидина биглюконат

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ, и для чего его применяют

ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ содержит действующее вещество хлоргексидина биглюконат. Относится к группе антисептических и дезинфицирующих средств.

Препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ применяется:

- для профилактики венерических заболеваний (сифилиса, гонореи, трихомониаза, хламидиоза и др.);
- для антисептической обработки ран, потертостей и трещин, ожогов, при бактериальных и грибковых инфекциях кожи и слизистых оболочек, в том числе в урологии, хирургии, акушерстве-гинекологии;
- в стоматологии для полоскания полости рта в тех случаях, когда затруднено соблюдение правил гигиены, в послеоперационном периоде после лоскутной операций на парадонте, для промываний зубодесневых карманов, свищей, полостей абсцессов.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ

Не принимайте препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ в следующих случаях:

- если у вас аллергия на хлоргексидин или на любой из вспомогательных компонентов препарата, указанных в разделе 6

- если у вас дерматит
- если у вас вирусные заболевания кожи
- у детей младше 12 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ не следует принимать внутрь или вводить внутривенно.

У пациентов с открытой черепно-мозговой травмой, повреждениями спинного мозга, перфорацией барабанной перепонки, при обработке кожи вокруг открытых ран, следует избегать попадания лекарственного препарата внутрь раны.

В случае попадания на слизистые оболочки глаза их следует быстро и тщательно промыть водой.

Не рекомендуется применять для обработки ран с большой поверхностью.

Попадание гипохлоритных отбеливающих веществ на ткани, которые ранее находились в контакте с содержащими хлоргексидин лекарственными средствами, может способствовать появлению на них коричневых пятен.

При нагревании лекарственного препарата выше 100°C, он частично разлагается.

Не рекомендуется одновременное применение с йодом.

Если необходимо наложить повязку для герметизации раны (окклюзионная повязка) на участки, ранее обработанные хлоргексидином, следует убедиться в отсутствии избыточного количества раствора на коже.

Дети и подростки

Препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ не рекомендуется применять у детей младше 12 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты.

Препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ несовместим со щелочными растворами, органическими средствами. Не рекомендуется одновременное применение с йодом. Присутствие мыла может снизить противомикробное действие хлоргексидина биглюконата, поэтому перед использованием препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ остатки мыла необходимо тщательно смыть.

Спирт (этанол) усиливает эффективность лекарственного препарата.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

После консультации с врачом следует с осторожностью применять во время беременности и грудного вскармливания из-за отсутствия данных об опыте клинического применения.

Не обрабатывать поверхность молочных желез перед кормлением.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. Применение препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Для антисептической обработки ран 5–10 мл раствора наносят на пораженную поверхность кожи или слизистых оболочек с экспозицией 1–3 мин 2–3 раза в сутки (на тампоне или путем орошения).

Для профилактики заболеваний, передающихся половым путем лекарственный препарат эффективен, если он применяется не позднее 2 ч после полового акта. Применяется после мочеиспускания: с помощью насадки ввести в мочеиспускательный канал мужчинам (2–3 мл), женщинам в мочеиспускательный канал (1–2 мл) и во влагалище (5–10 мл) и задержать на 2–3 мин. Обработать кожу внутренних поверхностей бедер, лобка, половых органов. После процедуры не рекомендуется мочиться в течение 2 ч.

Комплексное лечение уретритов и уретропростатитов проводят путем впрыскивания в уретру 2–3 мл раствора хлоргексидина 1–2 раза в день, курс 10 дней, процедуры назначают через день.

В стоматологии раствор для полоскания назначают обычно 2–3 раза в сутки (для полосканий полости рта лекарственный препарат следует смешать с равным количеством воды).

Применение у детей и подростков

Не применять у детей младше 12 лет.

Применение у детей с 12 лет требует осторожности.

Способ введения

Местно или наружно.

Если вы применили препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ больше, чем следовало

Случаи передозировки при наружном применении неизвестны. При случайном проглатывании необходимо провести промывание желудка. При необходимости проводят симптоматическую терапию.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ могут возникать следующие нежелательные реакции, частота которых неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции, включая такую тяжелую жизнеугрожающую аллергическую реакцию, как анафилактический шок (снижение кровяного давления, слабость, побледнение кожи, опухание губ и языка, удушье, потеря сознания);
- аллергические кожные реакции, такие как воспаление кожи (дерматит), зуд, покраснение кожи (эритема), воспаление кожи с отеком, покраснением, сыпью, волдырями, зудом, жжением, шелушением (экзема), сыпь, крапивница, раздражение кожи и волдыри;

- поверхностное изменение цвета тыльной части языка, которое исчезает после прекращения лечения;
- временное изменение окраски эмали зубов, зубного камня.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Хранить в оригинальной упаковке (пачке из картона) для защиты от света при температуре не выше 25 °С.

Не применяйте по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ содержит

Действующим веществом является хлоргексидина биглюконат.

Флакон 100 мл содержит действующее вещество хлоргексидина биглюконат – 0,05 г.

Прочими вспомогательными веществами являются: вода для инъекций.

Внешний вид препарата ХЛОРГЕКСИДИН ФЛ и содержимое его упаковки

Раствор для наружного применения.

Бесцветный или слегка желтоватый раствор.

По 100 мл во флаконы неокрашенные из полиэтилена высокого давления, укупоренные резьбовым колпачком из полипропилена в комплекте с резьбовым колпачком из полиэтилена низкого давления. Каждый флакон вместе с листком-вкладышем помещен в пачку из картона.

Порядок отпуска

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью

«ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

2966 Б-2021

Республика Беларусь, 222603, Минская область, р-н Несвижский, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, ком. 3

Электронная почта: mail@pharmland.by.

Производитель:

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

Республика Беларусь, 222603, Минская область, Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124.

Электронная почта: mail@pharmland.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.