

Листок-вкладыш – информация для потребителя
Декспантенол Е, (50 мг+5 мг)/г, крем для наружного применения
Действующие вещества: декспантенол + альфа-токоферилацетат

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

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком 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 через 7 дней, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат Декспантенол Е, и для чего его применяют

Лекарственный препарат Декспантенол Е предназначен для наружного применения. Его действующие вещества декспантенол и альфа-токоферилацетат ускоряют регенерацию кожи в процессе заживления ран.

Препарат Декспантенол Е применяется у взрослых и детей для:

- местного лечения поверхностных повреждений кожи (небольших ожогов и трещин кожи, ссадин и растрескиваний кожи);
- профилактики и лечения пеленочного дерматита легкой степени;
- профилактики и лечения трещин сосков у кормящих матерей;
- защиты кожи от воздействия неблагоприятных климатических факторов (обветривания и обморожения);
- профилактики и лечения опрелостей легкой степени.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 7 дней, Вам необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Декспантенол Е

Противопоказания

Не применяйте препарат Декспантенол Е:

- если у Вас аллергия на декспантенол, альфа-токоферилацетат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Декспантенол Е проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат предназначен только для наружного применения. При попадании крема в глаза необходимо промыть их водой. Не рекомендуется наносить крем Декспантенол Е на слизистые оболочки. Не рекомендуется наносить крем Декспантенол Е на мокнущие раны. При возникновении аллергических реакций лечение следует прекратить.

Другие препараты и препарат Декспантенол Е

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Данные о взаимодействии крема Декспантенол Е с другими препаратами, применяемыми местно, отсутствуют; поэтому их одновременное применение не рекомендуется.

Беременность и грудное вскармливание

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

Применение при беременности и в период кормления грудью допустимо, если польза от применения превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Если Вы применяете препарат для обработки трещин сосков в период лактации, то перед кормлением необходимо удалить остаток крема с помощью салфетки и обмыть соски водой.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Декспантенол Е не оказывает воздействия на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.

Препарат Декспантенол Е содержит цетостеариловый спирт и бензиловый спирт

Препарат Декспантенол Е содержит цетостеариловый спирт, который может вызывать местные контактные реакции (например, контактный дерматит).

1 г крема содержит 20 мг бензилового спирта. Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции и раздражение кожи и слизистых оболочек.

3. Применение препарата Декспантенол Е

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

Рекомендуемая доза

Лекарственный препарат предназначен только для наружного применения у детей и взрослых.

Наносите крем на пораженные участки кожи однократно или несколько раз в сутки, в зависимости от необходимости.

Для профилактики и лечения трещин и воспалений сосков наносите крем после каждого кормления.

Продолжительность терапии

Продолжительность лечения определит Ваш лечащий врач. Длительность лечения зависит от вида и течения заболевания.

Если Вы считаете, что действие препарата слишком слабое или слишком сильное, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Определить точную частоту встречаемости каждой из них не представляется возможным. При применении препарата возможно развитие аллергических реакций, в том числе кожных – контактный дерматит, аллергический дерматит, зуд, эритема (покраснение), экзема, сыпь, крапивница, раздражение кожи, пузырьковая сыпь.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. 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

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242-00-29; факс: +375 (17) 242-00-29

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by/>

5. Хранение препарата Декспантенол Е

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки как следует утилизировать (уничтожить) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Декспантенол Е содержит

Действующими веществами являются декспантенол и альфа-токоферолаацетат.

В 1 г крема содержится 50,0 мг декспантенола и 5,0 мг альфа-токоферолаацетата.

Прочими вспомогательными веществами являются парафин мягкий белый, парафин жидкий, стеариновая кислота, макроглицерина гидроксистеарат, цетостеариловый спирт, бензиловый спирт, макрогола цетостеариловый эфир, диэтаноламин, вода очищенная.

Препарат Декспантенол Е содержит цетостеариловый спирт и бензиловый спирт (см. раздел 2).

Внешний вид препарата Декспантенол Е и содержимое упаковки

Крем белого или желтовато-белого цвета.

По 30 г или 50 г в тубе из комбинированного материала с бушонами или в тубе из полимерного материала, помещенной вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

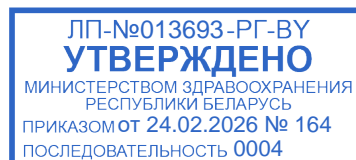
ООО «Фармтехнология»

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

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



Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза www.rceth.by