

Листок-вкладыш – информация для пациента
ЭЛДОР, 0,6 мг/мл, раствор для местного и наружного применения

Натрия гипохлорит

ЛП-№012267-РГ-ВУ
УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ от 20.10.2025 № 1221
ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002

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 медицинской сестры.
- 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 ЭЛДОР, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ЭЛДОР
3. Применение препарата ЭЛДОР
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ЭЛДОР
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЭЛДОР И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат ЭЛДОР содержит действующее вещество натрия гипохлорит, являющийся антисептиком для местного и наружного применения.

Препарат ЭЛДОР используется для

- Антисептической обработки кожи и слизистых оболочек.
- Местного лечения и профилактики инфекционно-воспалительных заболеваний.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЭЛДОР

Не применяйте препарат ЭЛДОР

если у Вас:

- гиперчувствительность к гипохлориту натрия или любому из вспомогательных веществ препарата (см. «Содержимое упаковки и прочие сведения» в разделе 6);

Меры предосторожности при применении препарата ЭЛДОР

Препарат предназначен только для местного и наружного применения. Не использовать для длительного лечения. Т.к. трансдермальный путь поступления препарата не может быть исключен, необходимо применять препарат ЭЛДОР с осторожностью в следующих ситуациях: на большой поверхности, под окклюзионной повязкой, на поврежденной коже (в частности, ожоги). Возможно раздражение при наложении окклюзионной повязки. После короткого периода лечения без заметных результатов необходимо проконсультироваться с врачом. Случайное проглатывание или вдыхание препарата может вызвать серьезные нежелательные реакции. Не допускать

попадания в глаза. Повторное или длительное применение может вызвать явления сенсibilизации: в этом случае прекратить лечение и проконсультироваться с врачом, чтобы назначить соответствующее лечение. Активность снижается в присутствии цельной крови. Препарат может растворить сгустки крови и вызвать кровотечение. При вскрытии возможно микробное загрязнение содержимого флакона. Не предназначен для дезинфекции медицинского или хирургического оборудования.

Другие препараты и препарат ЭЛДОР

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе и отпускаемые без рецепта.

Не применять с йодсодержащими антисептиками.

Следует избегать одновременного или последовательного использования других антисептических средств или мыла без предварительного тщательного промывания водой обрабатываемого участка (возможен антагонизм или инактивация).

Беременность, кормление грудью и детородная функция

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

Не обрабатывать поверхность молочных желез перед кормлением.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат ЭЛДОР не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЭЛДОР

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, медицинской сестрой или работником аптеки.

Рекомендуемая доза и способ применения

Раствор готов к применению.

Раствор применяют местно или наружно в виде орошений, компрессов и аппликаций при

- антисептической обработке кожи;
- антисептической обработке ран, потертостей и трещин, ожогов;
- инфекционных и инфекционно-аллергических поражениях кожи. Длительность лечебного курса индивидуальна. Повязки необходимо менять 1 раз в сутки.
- профилактике послеоперационных осложнений (обработка операционных швов 1–2 раза в сутки в виде влажных аппликаций на 1,5–2 часа)

При лечении и профилактике инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта и глотки (тонзиллит, фарингит, глоссит, стоматит, гингивит) необходимо полоскание носоглотки 3–4 раза в сутки;

При лечении и профилактике инфекционно-воспалительных заболеваний слизистой оболочки полости носа (риниты) и околоносовых пазух (синуситы) необходимо полоскание носоглотки 3–4 раза в сутки.

Если вы применили препарата ЭЛДОР больше, чем следовало

Если вы случайно применили большее количество препарата, чем было рекомендовано, обратитесь к врачу. Врач примет решение о необходимости принятия адекватных мер. При соблюдении рекомендованных способов применения случаи передозировки неизвестны. Случайное проглатывание или вдыхание может иметь серьезные последствия, которые могут даже привести к смерти.

В случае случайного проглатывания немедленно обратитесь к врачу или в больницу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- раздражение или чувство жжения
- покраснение и кожный зуд (аллергический контактный дерматит)

Если что-то из перечисленного серьезно беспокоит Вас, сообщите об этом лечащему врачу.

Сообщение о подозреваемых 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 ЭЛДОР

Хранить в оригинальной упаковке (флакон в пачке/флакон в пакете черного цвета) для защиты от света при температуре не выше 25°C.

Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не применяйте данный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию или с бытовым мусором. 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 ЭЛДОР содержит

Действующим веществом является натрия гипохлорит.

В 1 мл раствора содержится: натрия гипохлорита раствор, содержащий гипохлорита.

Прочими вспомогательными веществами являются: натрия хлорид, вода для инъекций.

Внешний вид препарата ЭЛДОР и содержимое упаковки

Форма выпуска

Раствор для местного и наружного применения.

Прозрачный бесцветный или слегка желтоватый раствор со специфическим запахом хлора.

Упаковка

По 120 мл во флаконы из полиэтилена высокого давления, укупоренные резьбовым колпачком. На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся. Флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачки из картона и в ящики картонные.

По 500 мл во флаконы из полиэтилентерефталата коричневого цвета. Флаконы укупорируют колпачками полимерными коричневого цвета с предохранительным кольцом и уплотнительной прокладкой. На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся. Флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачки из картона и в ящики картонные.

По 5000 мл во флаконы полимерные для лекарственных средств 5,0 л, бесцветные, укупоренные колпачком полимерным винтовым. На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся. Флакон помещают в полиэтиленовый пакет черного цвета, наклеивают этикетку самоклеящуюся и укладывают в ящики картонные.

Условия отпуска из аптек: без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения:

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

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

Е-mail: mail@pharmland.by

Производитель:

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

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

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий 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.