

Листок-вкладыш: информация для потребителя
Декспантен®, 50 мг/г, мазь для наружного применения
Действующее вещество: декспантенол

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, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат Декспантен®, и для чего его применяют

Лекарственный препарат Декспантен® содержит активное вещество декспантенол, который превращается в коже в витамин пантотеновую кислоту и активизирует процессы заживления и восстановления кожи.

Показания к применению

Препарат Декспантен® применяется у взрослых и детей с рождения:

- при мелких повреждениях кожи: легких ожогах и ссадинах; при кожных раздражениях в результате радио-, фототерапии или УФ-излучения; при хронических язвах, пролежнях, анальных трещинах, пересадке кожи; при лечении кортикостероидами.
- для ухода за сухой и потрескавшейся кожей.
- для профилактики и лечения опрелостей у грудных детей.
- для ухода за молочными железами в период кормления грудью, лечения покраснения или трещин сосков.

Если состояние не улучшается или Вы чувствуете ухудшение, Вам следует обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Декспантен®

Противопоказания

Не применяйте препарат Декспантен®:

- если у Вас аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Декспантен® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Избегайте попадания препарата в глаза.

Другие препараты и препарат Декспантен®

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

Случаев взаимодействия с другими лекарственными препаратами не описано.

Другие взаимодействия:

При нанесении мази в области гениталий или ануса следует иметь в виду, что вспомогательные вещества препарата снижают прочность латексных презервативов, что снижает их безопасность.

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.

Препарат Декспантен® можно применять во время беременности и в период грудного вскармливания. При нанесении мази на соски молочных желез необходимо удалять ее остатки перед кормлением.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Декспантен® не оказывает влияния на скорость реакции при управлении транспортными средствами или работе с другими механизмами.

Препарат Декспантен® содержит ланолин, цетиловый и стеариловый спирты

В состав препарата Декспантен® входят ланолин, цетиловый и стеариловый спирты, которые могут вызывать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

3. Применение препарата Декспантен®

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

Мазь наносят на пораженные участки кожи однократно или несколько раз в сутки в зависимости от необходимости.

При уходе за грудным ребенком нанесите мазь на ягодицы и область гениталий ребенка при каждой смене подгузника (пеленки), после высыхания кожи, предварительно промыв эти участки тела водой.

При кормлении грудью нанесите на соски молочных желез после каждого кормления.

Длительность лечения зависит от вида и течения заболевания.

Путь и (или) способ введения

Препарат предназначен только для наружного применения.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Если Вы заметили у себя появление каких-либо нежелательных реакций, в том числе не указанных в этом листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Перечисленные ниже нежелательные реакции основаны на спонтанных сообщениях.

Определить точную частоту встречаемости каждой из них не представляется возможным.

При применении лекарственного препарата могут возникнуть реакции повышенной чувствительности немедленного типа. Данные реакции возникают в ближайшее время (несколько секунд, минут) после применения лекарственного препарата и могут быстро нарастать. **Немедленно прекратите применение препарата и обратитесь к врачу при появлении любого из перечисленных симптомов:**

- зудящая красная сыпь, сопровождающаяся воспалением кожи (крапивница);
- иные разновидности сыпи.

Может развиваться один симптом или одновременно оба указанных симптома.

При применении декспантенола могут возникать следующие нежелательные реакции (распределены по частоте встречаемости):

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- раздражение кожи,
- зуд,
- сыпь,
- эритема,
- контактный и аллергический дерматит,
- экзема,
- 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 Декспантен®

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Храните при температуре не выше 25°C.

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

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Декспантен® содержит

Действующим веществом является декспантенол.

1 г мази содержит 50,0 мг декспантенола.

Прочими вспомогательными веществами являются ланолин, парафин жидкий, парафин мягкий белый, протегин, миндальное масло, воск пчелиный белый, цетиловый спирт, стеариловый спирт, вода очищенная.

Препарат Декспантен® содержит ланолин, цетиловый и стеариловый спирты (см. раздел 2).



Внешний вид препарата Декспантен® и содержимое упаковки

Мазь для наружного применения.

Гомогенная мазь белого цвета с желтоватым оттенком со специфическим запахом ланолина.

По 30 г и 50 г в тубах из полимерных материалов или в тубах из комбинированного материала с бушонами. Каждая туба вместе с листком-вкладышем помещена 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/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

За любой информацией о препарате, а также в 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