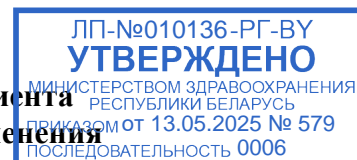


Листок-вкладыш – информация для пациента
Ихтиол, 200 мг/г, мазь для наружного применения
Действующее вещество: ихтиол



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

Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем, 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 Ихтиол, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Ихтиол.
3. Применение препарата Ихтиол.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Ихтиол.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

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

Ихтиол обладает антисептическим, противовоспалительным и местнообезболивающим действием.

Лекарственный препарат Ихтиол, мазь для наружного применения, показан к применению у взрослых и детей старше 12 лет при:

- рожистом воспалении;
- экземе;
- пиодермии (гнойничковое заболевание кожи), в том числе фурункулезе;
- стационарной и регрессирующей стадии псориаза.

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

2. О чём следует знать перед применением препарата Ихтиол

Не применяйте препарат Ихтиол, если у Вас:

- аллергия на ихтиол или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- детский возраст до 12 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед началом применения препарата Ихтиол проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Нельзя допускать попадания мази на слизистые оболочки и в глаза. Руки после нанесения мази следует тщательно вымыть для предотвращения попадания остатков мази в глаза, нос, рот.

Мазь предназначена только для наружного применения. Не наносите препарат Ихтиол на открытые раны.

Дети и подростки

Опыт применения у детей отсутствует. Не применять у детей до 12 лет.

Другие препараты и препарат Ихтиол

Сообщите лечащему врачу, если Вы применяете или недавно применяли любые другие лекарственные препараты. Это относится и к лекарственным препаратам, которые отпускаются без рецепта.

Лекарственный препарат несовместим с растворами солей йода, алкалоидами, солями тяжелых металлов, оксидом цинка.

Беременность и грудное вскармливание

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

Нет данных о применении ихтиола во время беременности и в период грудного вскармливания. Применение лекарственного препарата допустимо только после оценки соотношения польза/риск.

Не следует наносить лекарственный препарат на область груди или сосков.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

3. Применение препарата Ихтиол

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

Препарат Ихтиол наносят тонким слоем на пораженный участок кожи, втирая мазь 1–2 раза в сутки.

При необходимости используют повязку.

Особые группы пациентов

Нет данных о необходимости корректировки дозы у пациентов старше 65 лет, у пациентов с недостаточностью функции печени и/или почек.

Способ применения

Препарат предназначен для наружного применения.

Продолжительность терапии

Продолжительность лечения обусловлена характером заболевания.

Если Вы применили препарата Ихтиол больше, чем следовало

При условии соблюдения рекомендаций передозировка невозможна.

При применении препарата в больших количествах возможно раздражение кожи. В этом случае следует удалить мазь с поверхности раздраженных участков кожи и обратиться за медицинской помощью. Возьмите с собой упаковку препарата или этот листок-вкладыш, чтобы показать врачу, что Вы наносили.

Если Вы забыли применить препарат Ихтиол

Если Вы забыли применить препарат Ихтиол, не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную, примените следующую дозу в обычное время.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

При применении препарата Ихтиол возможно появление местных аллергических реакций (покраснения кожи, зуд, сыпь).

При появлении сильного раздражения кожи или других необычных реакций применение мази следует прекратить и обратиться за медицинской помощью.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки, или медицинской сестрой. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через национальные системы сообщений государств – членов Евразийского экономического союза (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, пер. Товарищеский, 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <http://www.rceth.by>

Республика Кыргызстан

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики

720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25

Телефон: + 996 (312) 21-92-88

Электронная почта: dlsmi@pharm.kg

Сайт: <https://www.pharm.kg>

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» КМ и ФК МЗ РК

010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

Телефон: +7 (7172) 235-135

Электронная почта: farm@dari.kz

Сайт: <http://www.ndda.kz>

5. Хранение препарата Ихтиол

Хранить при температуре не выше 25 °С. Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

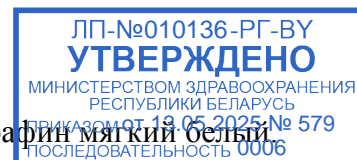
Не применяйте данный лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию или как бытовые отходы. 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 Ихтиол содержит:

Действующее вещество: ихтиол.



1 г мази содержит 0,2 г ихтиола.

Вспомогательные вещества: эмульгатор «Твердый-2», парафин мягкий белый.

Внешний вид препарата Ихтиол и содержимое упаковки

Мазь для наружного применения.

Мазь темно-бурого цвета с характерным запахом, однородной консистенции.

25 г в тубы алюминиевые с навинченными колпачками (бушонами) из полимерного материала.

Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64

Телефон: +375 (177) 735612, 744280

E-mail: market@borimed.com

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

Листок-вкладыш пересмотрен

Месяц ГГГГ

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org>.