

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

информация для потребителя

Диавитол,
гель для наружного применения

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от « 18 -01- 2022 № 45

- Перед применением лекарственного препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.
- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вы хотите прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у вас возникли любые нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша, обратитесь к своему лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

В этом листке-вкладыше приводится следующая информация:

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

1 ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ГЕЛЬ ДИАВИТОЛ И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Гель ДИАВИТОЛ содержит в качестве активного ингредиента диализат, приготовленный из крови эмбрионов коров или крови молочных телят. Препарат способствует заживлению ран.

Показания к применению

- незначительные травмы (такие как ссадины, мелкие порезы, царапины);
- венозные трофические язвы;
- ожоги 1-й и 2-й степени (термические ожоги);
- обморожения.

Если у вас имеются вопросы по механизму действия лекарственного препарата или о том, почему вам был назначен этот препарат, обратитесь к своему лечащему врачу.

2 О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ГЕЛЬ ДИАВИТОЛ

0011Б-20

16

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Противопоказания

- гиперчувствительность к компонентам лекарственного препарата или родственным препаратам;
- дети до 12 лет.

Особые указания и меры предосторожности при применении

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

Если в течение 5 дней не отмечается тенденция к заживлению или появились признаки инфицирования (покраснение, отек тканей, зуд, боль, желтоватый налет) необходимо обратиться к врачу.

После нанесения геля необходимо вымыть руки.

Не допускайте попадания лекарственного препарата в глаза.

Применение в период беременности и кормления грудью

Если вы беременны или кормите грудью, если вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Безопасность применения лекарственного препарата во время беременности и кормления грудью не установлена, применение лекарственного препарата возможно только по назначению врача после оценки соотношения пользы и риска для матери и плода/ребенка.

Влияние на способность управлять автомобилем или другими механизмами
Не влияет.**Дети**

Препарат не следует применять детям в возрасте до 12 лет, так как опыт клинического применения в данной возрастной группе отсутствует.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Если в настоящее время или в недавнем прошлом вы принимали другие лекарственные препараты, сообщите об этом врачу.

Лекарственное взаимодействие не установлено.

3 ПРИМЕНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ГЕЛЬ ДИАВИТОЛ

Всегда принимайте лекарственный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Гель ДИАВИТОЛ применяют местно.

Гель ДИАВИТОЛ наносится тонким слоем на очищенную раневую поверхность дважды в день.

Гель ДИАВИТОЛ рекомендуется наносить на раны с влажным отделяемым или язвы с явлениями мокнутия. Курс лечения составляет не менее 12 дней и продолжается на протяжении всего периода активной регенерации.

4 ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

Аллергические реакции. Если вы заметили необычные кожные реакции, прекратите лечение препаратом и сообщите об этом лечащему врачу или работнику аптеки.

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

После нанесения геля ДИАВИТОЛ может возникнуть ощущение жжения, что не требует отмены препарата. Если жжение долго не проходит, применение препарата необходимо прекратить.

Сообщение о нежелательных реакциях

0011Б-2016

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. Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск». Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через национальную систему сообщений о нежелательных реакциях (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности данного препарата.

5 ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ГЕЛЬ ДИАВИТОЛ

Дата истечения срока годности

2 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на тубе и картонной пачке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

После вскрытия тубы срок годности – 14 дней.

Условия хранения.

Хранить в холодильнике (2-8 °C).

Хранить в недоступном для детей месте.

6 СОДЕРЖАНИЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав на 1 г:

Действующее вещество:

Диавитол-Ферейн 4 мг

Вспомогательные вещества:

Натрий карбоксиметилцеллюлоза 45 мг

Глицерин 180 мг

Нипагин (метилпарагидроксибензоат) 2 мг

Спирт этиловый 0,04 мл

Вода очищенная до 1 г

Общее описание

Препарат представляет однородную гелеобразную массу от бесцветного до желтоватого цвета со специфическим запахом.

Упаковка

30 г в тубу алюминиевую вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

Условия отпуска

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

СОАО «Ферейн», Республика Беларусь,
220014, г. Минск, пер. С. Ковалевской, 52А,
тел./факс: +375 17 394-92-18, тел.: +375 17 222-97-73, +375 17 213-12-58,
e-mail: office@ferane.by