

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от « 06 » 07. 2020 № 699

код 505 26.06.2020

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациента) по медицинскому применению лекарственного средства **ИХТИОЛ**

Перед использованием лекарственного средства Вы должны проконсультироваться с врачом.

Внимательно прочтайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в листке-вкладыше.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобиться прочесть его снова.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.

Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашиими.

Торговое название: Ихтиол

Международное непатентованное название: -

Форма выпуска: мазь для наружного применения 200 мг/г.

Описание: мазь темно-бурого цвета с характерным запахом, однородной консистенции.

Состав: одна туба (25 г мази) содержит: *действующего вещества* ихтиола - 5 г; *вспомогательные вещества:* эмульгатор «Твердый-2», парафин мягкий белый.

Фармакотерапевтическая группа: прочие антисептики и дезинфицирующие агенты.

Код ATХ: D08AX.

Показания к применению

В комплексной терапии рожистого воспаления, экземы, гнойничкового поражения кожи, фурункулеза.



Противопоказания

Повышенная чувствительность к ихтиолу или вспомогательным веществам.

Способ применения и дозы

Наружно, наносят на пораженный участок, втирая мазь 1-2 раза день.

При необходимости используют повязку.

Продолжительность лечения обусловлена характером заболевания.

Отдельные категории пациентов: нет данных о необходимости корректировки дозы у пациентов старше 65 лет, у пациентов с недостаточностью функции печени и почек.

Дети: не применять у детей до 12 лет.

Побочное действие

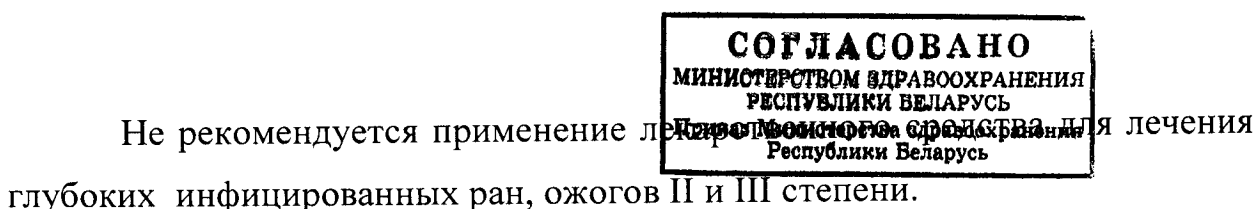
Возможны аллергические реакции, может возникать раздражение кожи, особенно в начале лечения и при длительном применении. При появлении сильного раздражения кожи или других необычных реакций применение мази следует прекратить.

Передозировка

При условии соблюдения рекомендаций передозировка невозможна. Возможно раздражение кожи. В этом случае следует удалить мазь с поверхности раздраженных участков кожи.

Меры предосторожности

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



При отсутствии эффекта следует пересмотреть проводимую терапию.

Применение в период беременности и кормления грудью

Нет данных о применении ихтиола при беременности или грудном вскармливании. Применение лекарственного средства допустимо только после оценки соотношения польза/риск. При грудном вскармливании не следует наносить лекарственное средство на область груди или сосков.

Дети. Опыт применения у детей отсутствует.

Влияние на способность вождения автотранспорта и управления механизмами

Влияние на способность управлять транспортом или другими механизмами не описано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Лекарственное средство несовместимо в растворах с йодистыми солями, алкалоидами, солями тяжелых металлов.

Упаковка

25 г в тубах алюминиевых. Каждая туба вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Название и адрес изготовителя

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612.