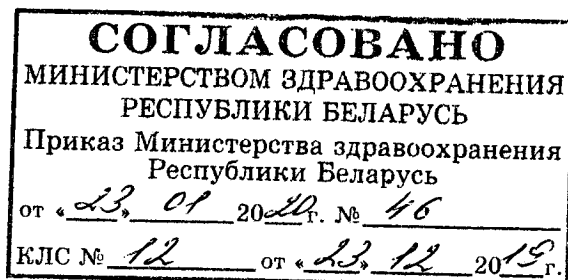


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для пациента)

по медицинскому применению лекарственного средства

### Хлоропирамин

*Перед применением данного лекарственного средства полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.*

*Всегда применяйте данное лекарственное средство в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или провизора (фармацевта), или медицинской сестры.*

*Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.*

*Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обращайтесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре.*

*Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или провизору (фармацевту), или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе «Побочное действие» листка-вкладыша.*

**Торговое название:** Хлоропирамин.

**Международное непатентованное название:** Chloropyramine.

**Форма выпуска:** крем для наружного применения 10 мг/г.

**Описание:** крем белого цвета, однородной консистенции.

**Состав:** каждая туба (18 г) содержит: действующего вещества: хлоропирамина гидрохлорида – 0,18 г; вспомогательные вещества: макрогол 400, макрогол 4000.

**Фармакотерапевтическая группа:** антигистаминные средства для местного применения.

**Код АТХ:** D04A A09.

### **Показания к применению**

Лекарственное средство предназначено для взрослых, детей и младенцев при:

- укусах насекомых;
- контактном дерматите и других зудящих дерматозах;
- сыпи и зуде при различных аллергических состояниях без системных проявлений.

### **Противопоказания**

- гиперчувствительность к хлоропирамину или к другим компонентам лекарственного средства;
- применение лекарственного средства на обширные участки кожи, при нарушении целостности кожи;
- ожоги.

### **Меры предосторожности**

Не принимать внутрь. Не следует наносить на открытые раны, глаза, слизистые оболочки, обширные участки кожи, места ожогов.

При хронических дерматозах с выраженным гиперкератозом рекомендуется применение другой лекарственной формы этого лекарственного средства - мази для наружного применения.

#### *Беременность и период лактации*

Отсутствуют данные о резорбции лекарственного средства через кожу и о развитии системных эффектов при локальном применении. Клинические исследования безопасности и эффективности лекарственного средства Хлоропирамин у беременных и кормящих женщин не проводились.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Применение лекарственного средства возможно с особой осторожностью, только по рекомендации и под наблюдением врача, после оценки соотношения польза/риск для матери, плода и ребёнка.

*Влияние на способность управления транспортными средствами и работы с механизмами.*

При локальном применении крем не оказывает влияния на активное внимание, способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

### **Способ применения и дозы**

Лекарственное средство предназначено для наружного применения.

Взрослым и детям (от грудного возраста до 18 лет) – на пораженные участки кожи наносят крем тонким слоем 2-3 раза в день, легко втирая в кожу.

Пациенты пожилого возраста старше 65 лет и истощенные больные: применение лекарственного средства у этой категории пациентов требует особой осторожности из-за проявления повышенной чувствительности к антигистаминным препаратам в отношении их побочных действий.

Не следует наносить на открытые раны, глаза, слизистую оболочку носа и ротовой полости.

Лекарственное средство можно применять под окклюзионной повязкой или посредством физиотерапевтических процедур с целью увеличения его проникающей способности и для более быстрого терапевтического эффекта.

Продолжительность лечения: 5 – 7 дней.

### **Побочное действие**

- зуд, местное раздражение кожи (быстропроходящие);
- аллергические реакции к компонентам лекарственного средства.

При локальном применении лекарственного средства не наблюдаются общерезорбтивные или системные эффекты.

#### Сообщение о предполагаемых побочных реакциях

*Если у Вас появились какие-либо симптомы, описанные или не описанные в данном листке-вкладыше, обязательно сообщите об этом Вашему лечащему врачу!*

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Нет данных о взаимодействии с другими лекарственными средствами.

Не рекомендуется одновременное использование с другими лекарственными средствами для местного применения.

#### **Передозировка**

При местном применении практически невозможна передозировка хлоропирамина. Нет данных о клинически значимой резорбции лекарственного средства при правильном применении на коже с ненарушенной целостностью.

#### **Упаковка**

По 18 г в тубах алюминиевых. Каждая туба вместе с листком-вкладышем помещается в пачку из картона.

#### **Условия хранения**

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

#### **Срок годности**

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

#### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

#### **Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375 (177) 735612, 731156.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь, ул.