

НД РБ

7647 - 2019

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 06.12.2021 № 1533

62

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ, аэрозоль для наружного применения

Перед использованием лекарственного средства ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ Вы должны проконсультироваться с врачом.

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

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (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.

Название лекарственного средства.

Пантенол аэрозоль.

Международное непатентованное название. Декспантенол.

Форма выпуска.

Аэрозоль для наружного применения.

Краткая характеристика готовой лекарственной формы.

Пена белого цвета со слабым специфическим запахом.

Состав лекарственного средства.

Один контейнер содержит:

Действующее вещество: декспантенол 2,5 г или 5,0 г;

Вспомогательные вещества: цетостеариловый спирт эмульгирующий типа А, макроголглицерол кокоат с 7 молями оксида этилена, метилпарагидроксибензоат, пропиленгликоль, калия дигидрофосфат, натрия фосфат двузамещенный 12-водный, вода очищенная, хладон 134а.

Фармакотерапевтическая группа.

Дermatологические средства. Препараты для лечения ран и язв. Ранозаживляющие средства.

Показания к применению.

Применяется в комплексном лечении повреждений кожи.

Информация о правильном применении.**Противопоказания.**

Противопоказано применение при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата, при наличии гнойных ран с обильной экссудацией.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Взаимодействие декспантенола с другими лекарственными средствами в случае его наружного применения не установлено.

Информация об особенностях применения.

При первом применении препарата необходимо тщательно встrijхнуть контейнер, выпустить первую порцию до появления пены и только затем наносить препарат на пораженную поверхность.

Необходимо избегать попадания пены в глаза. При случайном попадании пены в глаза их следует промыть водой.

Препарат не следует наносить на раны, ожоги, трофические и лучевые язвы с обильной гнойной экссудацией, поскольку он предназначен для применения в фазе регенерации и для профилактики лучевых осложнений. Аэрозольный контейнер находится под давлением! Поэтому следует предотвращать падения, удары, воздействие прямых солнечных лучей и нагревание выше 45 °С. После окончания применения препарата контейнер не вскрывать и не сжигать. Не распылять препарат вблизи открытого огня или на раскаленные предметы.

Цетостеариловый спирт может вызвать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

Метилпарагидроксибензоат может вызывать аллергические реакции (возможно, с отсроченным проявлением).

Лекарственное средство в качестве вспомогательного вещества содержит 5,0 г или 10,0 г пропиленгликоля на один контейнер, что может вызвать раздражение кожи у пациента.

Возрастных ограничений по применению ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ нет. Детям препарат следует применять по назначению врача и под присмотром взрослых.

Пациенты с бронхо-легочными заболеваниями не должны вдыхать распыление лекарственного средства, так как это может привести к раздражению слизистой оболочки и спровоцировать приступ астмы.

Применение в период беременности или 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.

Пантотенат проникает через плацентарный барьер путем активного транспортного процесса и выделяется в грудное молоко пропорционально его поглощения.

Поскольку системная доступность декспантенола после местного применения неизвестна, при необходимости применения ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ в период беременности или кормления грудью на большие участки кожи следует хорошо взвесить пользу от применения препарата для матери и возможный риск для плода/ребенка. Во время беременности возможно применение препарата только по назначению врача.

При применении для лечения трещин сосков в период кормления грудью препарат следует смыть перед кормлением.

Дети.

У детей применять с осторожностью, предварительно посоветовавшись с врачом.

Влияние на способность управлять автомобилем или работать с механизмами.

Специальные предостережения отсутствуют.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

7647 - 2019

Способ применения и дозы.

ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ равномерно распылять на пораженный участок один или несколько раз в сутки.

Распыляя препарат, держите контейнер вертикально, клапаном вверх. Чтобы получить качественную пену, нужно энергично встряхивать контейнер перед каждым применением, особенно если его не использовали в течение длительного времени. Если препарат применяется впервые, сначала может распыляться только пропеллент, прежде чем образуется пена.

Насадку подводят к пораженному участку и плавно нажимают на нее, равномерно распыляя препарат на пораженный участок с расстояния 10-20 см в течение 1-2 секунд.

Продолжительность лечения зависит от вида и течения заболевания и определяется консультации с врачом.

Если ПАНТЕНОЛ АЭРОЗОЛЬ применять на область лица, его не следует распылять непосредственно на лицо. Желательно распылять препарат на руку и распределить его на соответствующей части лица. Не распылять препарат в глаза, непосредственно в рот или в нос.

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Передозировка.

Случаев передозировки препарата не описано. Поскольку препарат предназначен только для наружного применения развитие симптомов передозировки маловероятно.

Побочное действие.

Аллергические реакции, включая контактный дерматит, аллергический дерматит, зуд, эритему, экзему, сыпь, крапивницу, раздражение кожи.

При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается всех возможных побочных эффектов, в том числе не описанных в данном листке-вкладыше.

Условия хранения и срок годности.

Хранить в недоступном для детей месте, при температуре от 15 до 25 °C.

Срок годности 3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска. Без рецепта.**Упаковка.**

По 58 г или 116 г в контейнерах алюминиевых аэрозольных с клапанами аэрозольными непрерывного действия, распылителями и защитными колпачками. Каждый контейнер вместе с распылительной насадкой, защитным колпачком и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Информация о производителе (заявителе).

ООО «Микрофарм», 61013, Украина, г. Харьков, ул. Шевченко, 20,
телефон: +38 (057) 714-24-22.

