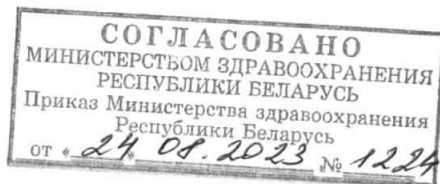


ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ЦИТЕАЛ, 250 мл

раствор для наружного применения.

**Действующие вещества**

Гексамидина дизетионат - 0,1 г

Хлоргексидина биглюконат - 0,1 г

(в виде 20 % (вес/объем) раствора – 0,5 мл)

Хлорокрезол - 0,3 г.

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения. Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или 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 ЦИТЕАЛ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ.
2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.
3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.
4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ.
5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.
6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ЦИТЕАЛ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ.**Фармакотерапевтическая группа.**

Антисептические и дезинфицирующие средства. Бигуаниды и амидины.

Код ATX: D08AC52.

Показания к применению.

Этот лекарственный препарат в форме раствора для наружного применения является мягким антисептиком, содержащим гексамидин, хлоргексидин и хлоркрезол.

Показан недоношенным детям, новорожденным, младенцам, детям, подросткам и взрослым для очищения кожи и слизистых оболочек, инфицированных или подверженных риску инфицирования.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.**Никогда не используйте ЦИТЕАЛ:**

- Если у Вас аллергия на активные вещества или на любой другой компонент, содержащийся в данном лекарственном препарате, как указано в разделе 6.
- В слуховой проход в случае перфорации барабанной перепонки или глаза.
- Для антисептической обработки здоровой кожи перед операцией (антисептика операционного поля и антисептика мест пункций, инъекций или переливания крови).

Особые указания и меры предосторожности.

Перед применением препарата ЦИТЕАЛ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Особые предупреждения.

Не используйте этот препарат на больших участках кожи, для обработки поврежденных участков кожи (особенно ожоговых поверхностей), на коже недоношенных или грудных детей без консультации врача из-за риска попадания препарата в общий кровоток.

После вскрытия флакона существует риск микробного загрязнения препарата.

Сообщалось о случаях контактного дерматита (включая аллергический дерматит), связанного с гексамидином и вспомогательными веществами, содержащимися в препарате.

Данный лекарственный препарат может вызвать серьезную генерализованную аллергическую реакцию из-за содержания хлоргексидина, которая может возникнуть в течение нескольких минут после применения.

В случае появления тяжелых симптомов следует прекратить лечение и проконсультироваться с врачом или работником аптеки, прежде чем снова использовать ЦИТЕАЛ.

Меры предосторожности при использовании

После использования данного средства тщательно и обильно промойте кожу.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Пожалуйста, сообщите своему лечащему врачу или фармацевту о других лекарственных средствах, которые вы принимаете в данный момент или принимали недавно.

Необходимо избегать одновременного или последовательного применения ЦИТЕАЛА с другими антисептиками для обработки поверхности кожи, поскольку они могут нейтрализовать действие друг друга.

ЦИТЕАЛ нельзя использовать одновременно с обычным мылом. Не следует закрывать флакон корковой пробкой.

Взаимодействие препарата ЦИТЕАЛ с пищей и напитками.

Не применимо.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность.

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

В качестве меры предосторожности предпочтительно не использовать ЦИТЕАЛ, если Вы беременны. ЦИТЕАЛ можно использовать во время грудного вскармливания. Рекомендуется не наносить ЦИТЕАЛ на грудь во время грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

ЦИТЕАЛ не оказывает влияния или незначительно влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Информация о некоторых ингредиентах, входящих в состав препарата ЦИТЕАЛ

Не применимо.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Всегда используйте лекарственный препарат ЦИТЕАЛ, раствор для наружного применения, согласно предписанию вашего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Применяют один – два раза в день в течение 7-10 дней.

Этот препарат используется в качестве жидкого мыла для наружного применения: в неразведенном виде или разведенным в соотношении 1:10 с водой.

Способ применения

После применения препарата, место его нанесения необходимо тщательно промыть водой.

В неразбавленном виде: ЦИТЕАЛ используется в чистом виде путем нанесения на небольшие участки поражения кожи. Нанесите, затем тщательно смойте водой.

В разбавленном виде: ЦИТЕАЛ используется в разбавленном виде в ванной или душе, в качестве средства для мытья или смачивания, как жидкое мыло, при инфицированных поражениях кожи. Затем тщательно промойте водой.

Разбавленный раствор не следует хранить, его следует использовать немедленно.

ТОЛЬКО ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ. ПРЕПАРАТ НЕ ПРЕДНАЗАЧЕН ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ И ПРИЕМА ВНУТРЬ.

Не следует промывать желудок при случайном проглатывании ЦИТЕАЛА, поскольку препарат является пенообразующим. Врач должен принять общие меры помощи.

Если вы использовали больше препарата ЦИТЕАЛ, чем следовало.

Не применимо.

Если вы забыли применить препарат ЦИТЕАЛ.

Не применимо.

Если вы прекратили применение препарата ЦИТЕАЛ.

Не применимо.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ.

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

Следующие нежелательные реакции могут возникать с неизвестной частотой (нельзя оценить по имеющимся данным):

- кожная сыпь, затрудненное дыхание (общая аллергическая реакция), которые могут быть тяжелыми и опасными для жизни (анафилактическая реакция). Анафилактическая реакция включает затрудненное дыхание, отек лица и выраженную кожную сыпь. В случае развития аллергической реакции на хлоргексидин следует немедленно прекратить применение препарата и сразу же обратиться к врачу. Прежде чем снова использовать ЦИТЕАЛ обратитесь к своему врачу или работнику аптеки;

- местная сыпь или раздражение кожи (контактный дерматит).

354 - 2020

Возможна аллергическая экзема после контакта с лекарственным средством, особенно на поврежденной коже и слизистых оболочках или образование язв на нижних конечностях.

В случае возникновения серьезных симптомов, Вы должны прервать свое лечение и сообщить об этом своему врачу или фармацевту, прежде чем снова использовать препарат ЦИТЕАЛ;

- этот лекарственный препарат содержит гексамидин, который иногда может вызывать более обширные местные аллергические реакции, которые проходят медленно;

- незначительные местные реакции: покалывание, зуд, жжение, сухость и покраснение кожи, особенно при многократном применении.

- раздражение глаз при случайном попадании препарата в глаза.

Сообщение о нежелательных реакциях

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы так же можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов: Республика Беларусь, 220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении: <https://www.rceth.by>. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЦИТЕАЛ.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Срок годности.

3 года.

Не используйте лекарственный препарат ЦИТЕАЛ после окончания срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Утилизация.

Лекарства не следует выбрасывать в канализацию или с бытовыми отходами. Спросите у работника аптеки, как утилизировать лекарства, которые больше вам не требуются. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

В 100 мл раствора содержится:

Действующие вещества:

Гексамидина дигидроцианат - 0,1 г

Хлоргексидина биглюконат - 0,1 г

(в виде 20 % (вес/объем) раствора – 0,5 мл)

Хлорокрезол - 0,3 г

Вспомогательные вещества:

Кокамидопропилбетаин, диэтаноламид жирных кислот кокосового масла, этилендиамин-тетрауксусная кислота, ароматизатор хвойный*, молочная кислота, вода очищенная.

* Состав хвойного ароматизатора: Гальбанум резиноид (Galbanum resinoid), Элеми резиноид (Elemi resinoid), эфирное масло пimento кистевидной (Pimenta racemose), изоборнилацетат, 2-деканал-метилундеканал.

Как выглядит лекарственный препарат ЦИТЕАЛ и вид его упаковки.

354 - 2020

Этот лекарственный препарат представляет собой раствор для наружного применения.

Внешний вид: вязкая бледно-желтая жидкость с характерным запахом.

При встряхивании образует пену.

Непрозрачные флаконы объемом 250 мл из полиэтилена высокой плотности с непрозрачными завинчивающимися колпачками из полиэтилена низкой плотности.

Условия отпуска из аптек.

Без рецепта.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Держатель регистрационного удостоверения**ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ**

Ле Кокийю, 81500 Лавор, Франция.

Производитель**ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ ПРОДАКШН**

Производственный участок ПРОГИФАРМ

Рю ду Лисе, 45500 Жиен, Франция.

Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей следует отправлять по адресу:

Представительство АО «EUROMEDEX France», Франция в Республике Беларусь,

220092, г. Минск, ул. Бельского, д.15, оф.107.

телефон/факс +37517 3 945 945.

Дата последнего пересмотра текста листка-вкладыша:

xx.xx.xxxx

[Этот пункт заполняется владельцем регистрационного удостоверения].