



Листок-вкладыш – информация для потребителя СЕПТОМИРИН, 5 мг/г, гель для наружного применения

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 собой представляет препарат СЕПТОМИРИН, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата СЕПТОМИРИН
3. Применение препарата СЕПТОМИРИН
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата СЕПТОМИРИН
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что собой представляет препарат СЕПТОМИРИН, и для чего его применяют

СЕПТОМИРИН – лекарственный препарат для наружного применения, относится к группе антисептических и дезинфицирующих средств. СЕПТОМИРИН обладает широким спектром антимикробного, противовирусного и противогрибкового действия. СЕПТОМИРИН применяют:

- *в хирургии* для профилактики нагноений и лечения гнойных ран, лечения гнойно-воспалительных процессов;
- *в ожоговой медицине* для лечения поверхностных и глубоких ожогов, подготовке ожоговых ран к операции по восстановлению кожного покрова (дерматопластике);
- *в дерматологии* в составе комплексной терапии при лечении гнойно-воспалительных заболеваний кожи, вызываемых бактериями (стрептококками и стафилококками), грибковых заболеваний кожи и слизистых, поражении кожи стоп и крупных складок, вызванных грибами;
- *при производственных и бытовых травмах* – для профилактики инфекционных осложнений.

2. О чем следует знать перед применением препарата СЕПТОМИРИН

Не применяйте препарат СЕПТОМИРИН:

- если у вас повышенная чувствительность к действующему веществу или любым

другим компонентам препарата, перечисленным в разделе б листка-вкладыша. Если что-либо из выше перечисленного относится к вам, сообщите лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Во время применения препарата СЕПТОМИРИН следует избегать его попадания в глаза.

Применение у детей и подростков

Препарат СЕПТОМИРИН не рекомендован для применения у детей и подростков младше 18 лет. Режим дозирования и показания к применению у детей не установлены, опыт применения отсутствует.

Другие препараты и СЕПТОМИРИН

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать любые другие препараты. Это относится и к любым препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Моющие средства (мыло) могут повлиять на эффективность препарата СЕПТОМИРИН. При одновременном применении препарата СЕПТОМИРИН с антибиотиками отмечено снижение резистентности микроорганизмов к последним.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Решение о применении препарата СЕПТОМИРИН во время беременности и грудного вскармливания принимается врачом. Возможно применение препарата по показаниям во время беременности и кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Применение препарата СЕПТОМИРИН не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Лекарственный препарат содержит пропиленгликоль, который может вызывать раздражение кожи.

3. Применение препарата СЕПТОМИРИН

Всегда применяйте этот препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Для наружного применения.

Хирургия, травматология, ожоговая медицина: после стандартной обработки ран и ожогов препарат наносят непосредственно на пораженную поверхность, после чего накладывают стерильную марлевую повязку, либо наносят гель на перевязочный материал, а затем на рану. Тампонами, пропитанными препаратом, рыхло заполняют полости гнойных ран после их хирургической обработки. Марлевые турунды с гелем вводят в свищевые ходы. В начале лечения лечебная процедура повторяется 1 раз в сутки, в дальнейшем, в зависимости от состояния раны – 1 раз в 1-3 суток.

Доза зависит от площади раневой поверхности и степени гнойной экссудации. Продолжительность лечения обусловлена динамикой очищения и заживления ран. При глубокой локализации инфекции в мягких тканях гель применяют совместно с антибиотиками системного действия. Лечебная процедура повторяется 1 раз в сутки.

В дерматологии препарат наносят тонким слоем на поврежденные участки кожи несколько раз в сутки либо пропитывают марлевую повязку с последующей ее аппликацией на очаг поражения 1-2 раза в сутки.

Если вы применили препарата СЕПТОМИРИН больше, чем следовало

Явления передозировки не описаны. Однако при нанесении препарата на обширные поверхности пораженной кожи не исключается возможность частичного попадания активных компонентов геля в системный кровоток в количествах, не способных вызвать острое отравление. Системное действие может удлинять время кровотечений.

Если вы забыли применить препарат СЕПТОМИРИН

Препарат следует применить при первой возможности, не следует использовать двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенное применение.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

При применении СЕПТОМИРИНА возможно возникновение аллергических реакций, в том числе сыпи, зуда, гиперемии (покраснения), сухости кожи, дерматита, мокнутия.

Из-за содержания в составе пропиленгликоля возможно раздражение кожи.

При лечении ожогов и трофических язв препарат может вызывать чувство жжения в месте применения (проходит самостоятельно и не требует отмены препарата).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли 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 также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через www.rceth.by.

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата СЕПТОМИРИН

Храните при температуре не выше 25 °С.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности – 3 года.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не применяйте препарат, если вы заметили, что туба, в которой находится препарат, повреждена.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1 грамм препарата содержит *действующее вещество*: бензилдиметил[3-(миристоиламино)пропил]аммоний хлорид (в виде миритина/мирамистина) – 5 мг; *вспомогательные вещества*: карбопол 980 NF, натрия гидроксид, изопропилмирикат, макроглицерина гидроксистеарат, левоментол, пропиленгликоль, вода очищенная.

Внешний вид препарата СЕПТОМИРИН и содержимое упаковки

СЕПТОМИРИН, гель для наружного применения, 5 мг/г, представляет собой гель от белого до белого, с сероватым или белого с желтоватым оттенком цвета со специфическим запахом.

По 18 г в тубы алюминиевые. Каждую тубу вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



НД РБ

1568 Б-2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.