

## **Склад**

*діюча речовина:* сечовина;

1 мл емульсії нашкірної містить 20 мг сечовини;

*допоміжні речовини:* кислота лимонна, моногідрат (E 330); натрію цитрат; динатрію едетат; Cosmocil CQ (20 % водний розчин полігексаніду); ПЕГ-6 стеарат; макроголу стеарат; олія мінеральна легка; диметикон 350; ароматизатор Mirage Y; вода очищена.

## **Лікарська форма**

Емульсія нашкірна.

*Основні фізико-хімічні властивості:* рідка гомогенна емульсія білого кольору з характерним запахом.

## **Фармакотерапевтична група**

Препарати з пом'якшувальною та захисною дією.

Код АТХ D02A E01.

## **Фармакодинаміка**

Сечовина є натуральним зволожуючим фактором зроговілого шару епідермісу.

Вона впливає на зв'язування води внутрішньоклітинних білків. Вона не розчиняє кератин, але пом'якшує його. Концентрація сечовини у препараті не спричиняє подразнення шкіри та підвищує бар'єрну функцію епідермісу. Допоміжні речовини формують емульсію типу олія у воді, що містить 11 % ліпідів.

## **Показання**

Лікування та захист подразненої або чутливої шкіри нормального та помірно сухого типу; як додаткове місцеве лікування захворювань шкіри, а також для догляду за шкірою у періоди ремісії.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Дослідження з вивчення взаємодії не проводили.

Сечовина може посилювати абсорбцію інших лікарських засобів, зокрема кортикостероїдів, дитранолу та 5-фторурацилу.

## **Особливості застосування**

Тільки для наскірного застосування. Лікарський засіб не слід наносити на пошкоджену шкіру або відкриті рани.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не впливає.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Дозволяється застосовувати лікарський засіб у період вагітності або годування груддю.

Жінки, які годують, повинні перед годуванням видалити препарат з ділянок грудей.

## **Спосіб застосування та дози**

Дорослим та дітям застосовувати 2-3 рази на добу. Препарат наносити на уражені ділянки шкіри. Зазвичай лікування триває не більше 6 тижнів. Якщо протягом кількох днів з початку лікування не настає покращення або симптоми погіршуються, слід проконсультуватися з лікарем щодо подальшого застосування препарату.

## **Діти**

Особливостей щодо застосування дітям немає. Дозволяється застосування дітям віком від 12 місяців.

## **Передозування**

Невідомі.

## **Побічні реакції**

Випадки побічних реакцій у пацієнтів, які лікувалися даним препаратом, зазначені у таблиці нижче.

Частота розвитку побічних ефектів визначалася таким чином: дуже часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  та  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  та  $< 1/100$ ), рідко ( $\geq 1/10000$  та  $< 1/1000$ ), дуже рідко ( $< 1/10000$ ), частота невідома (не може бути оцінена за доступними даними).

<b>Класи систем органів</b>	<b>Частота</b>	<b>Побічна реакція</b>
З боку шкіри та підшкірних тканин	Частота невідома	Еритема, печіння, свербіж, висипання
З боку імунної системи	Рідко	Підвищена чутливість

Лікування слід відмінити, якщо у пацієнта розвинулися еритема, печіння, свербіж, висипання або підвищена чутливість після застосування препарату.

### **Термін придатності**

3 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 200 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

Шпіріг Фарма АГ/Spirig Pharma AG.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Фрошакерштрассе 6, 4622 Егеркінген, Швейцарія/Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen, Switzerland.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).