

Склад

діюча речовина: сечовина;

1 мл емульсії нашкірної містить 40 мг сечовини;

допоміжні речовини: натрію лактату розчин (E 325), кислота молочна (E 270), триклозан, хлоргексидину дигідрохлорид, емульгатор W/O Type 1 (сорбітан ізостеарат, олія рицинова гідрогенізована ПЕГ-2, озокерит, олія рицинова гідрогенізована), макрогліцерол гідроксистеарат (олія рицинова гідрогенізована поліетиленгліколем-7), Елфакос Е 200 (метокси-поліетиленгліколь-22/додецил гліколю сополімер), олія мінеральна легка, тригліцериди середнього ланцюга, диметикон 350, міристил лактат, ароматизатор Gerbera С 4518, вода очищена.

Лікарська форма

Емульсія нашкірна.

Основні фізико-хімічні властивості: рідка гомогенна оліїста емульсія від майже білого до білого кольору.

Фармакотерапевтична група

Препарати з пом'якшувальною та захисною дією.

Код АТХ D02A E01.

Фармакодинаміка

Сечовина є природним зволожуючим фактором зроговілого шару епідермісу.

Вона впливає на зв'язування води з внутрішньоклітинними білками. 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 вода в олії, що містить 36 % ліпідів.

Показання

Лечение и защита раздраженной или чувствительной кожи сухого и очень сухого типа; как дополнительное местное лечение заболеваний кожи, а также для ухода за кожей в периоды ремиссии.

Противопоказания

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 нашкірного застосування. Препарат 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

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).

Класи систем органів	Частота	Побічна реакція
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](#).