

Состав

действующее вещество: мочевины;

1 мл кожной эмульсии содержит 40 мг мочевины;

вспомогательные вещества: натрия лактата раствор (Е 325), кислота молочная (Е 270), триклозан, хлоргексидина дигидрохлорид, эмульгатор W/O Type 1 (сорбитан изостеарат, масло касторовое гидрогенизированное ПЭГ-2, озокерит, масло рицинова гидроген полиэтиленгликолем-7), Элфакос Е 200 (метокси-полиэтиленгликоль-22/додецил гликоля сополимер), масло минеральное легкое, триглицериды средней цепи, диметикон 350, миристил лактат, ароматизатор Gerbera С 4518, вода.

Лекарственная форма

Эмульсия накожная.

Основные физико-химические свойства: жидкая гомогенная маслянистая эмульсия от почти белого до белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Препараты со смягчающим и защитным действием.

Код АТХ D02A E01.

Фармакодинамика

Мочевина является естественным увлажняющим фактором ороговелого слоя эпидермиса.

Она оказывает влияние на связывание воды с внутриклеточными белками. Она не растворяет кератин, но смягчает его.

Концентрация мочевины в препарате не приводит к раздражению кожи и повышает барьерную функцию эпидермиса.

Вспомогательные вещества формируют эмульсию типа вода в масле, содержащем 36% липидов.

Показания

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

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Исследования по изучению взаимодействия не проводились.

Мочевина может усиливать абсорбцию других лекарственных средств, в частности кортикостероидов, дитранола и 5-фторурацила.

Особенности применения

Только для кожного применения. Препарат не следует наносить на поврежденную кожу или открытые раны.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

Разрешается применять лекарственное средство в период беременности или кормления грудью. Кормящие женщины должны перед кормлением удалить препарат с участков груди.

Способ применения и дозы

Взрослым и детям применять 2-3 раза в день. Препарат наносить на пораженные участки кожи. Обычно лечение длится не больше 6 недель. Если в течение нескольких дней с начала лечения не происходит улучшения или симптомы ухудшаются, следует проконсультироваться с врачом относительно дальнейшего применения препарата.

Дети

Разрешается применение детям в возрасте от 12 месяцев.

Передозировка

Неизвестно.

Побочные реакции

Случаи побочных реакций у пациентов, лечившихся данным препаратом, указаны в таблице ниже.

Частота развития побочных эффектов определялась следующим образом: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$ и $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1000$ и $< 1/100$), редко ($\geq 1/10000$ и $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$), частота неизвестна (не может быть оценена по доступным данным).

Классы систем органов	Частота	Побочная реакция
Со стороны кожи и подкожных тканей	Частота неизвестна	Эритема, жжение, зуд, сыпь
Со стороны иммунной системы	Редко	Повышенная чувствительность

Лечение следует отменить, если у пациента развились эритема, жжение, зуд, сыпь или повышенная чувствительность после применения препарата.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 ° C в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 200 мл во флаконе; по 1 флакону в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Шпириг Фарма АГ/Spirig Pharma AG.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Фрошакерштрассе 6, 4622 Эгеркинген, Швейцария/Froschackerstrasse 6, 4622 Egerkingen, Switzerland.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).