

SOPHARMA

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Моля прочетете внимателно тази листовка. Тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекуващ лекар.

### CHLORQUINALDOL Н ХЛОРКИНАЛДОЛ Н

#### СЪСТАВ

*Лекарствени вещества в 1 g маз:*

Chlorquinaldol 30 mg

Hydrocortisone 10 mg

*Помощни вещества:* Магноголи, емулгиран восък, метил паракидроксибензоат, пропил паракидроксибензоат, пречистена вода.

#### ДЕЙСТВИЕ

Хлоркиналдол Н е комбиниран продукт за приложение върху кожата, притежаващ антисептично и противовъзпалително действие.

#### ПОКАЗАНИЯ

В кои случаи може да се прилага Хлоркиналдол Н?

Продуктът се прилага при повлияващи се от кортикоステроиди кожни заболявания, съпроводени с умерено изразена вторична инфекция, в първите 8 дни от лечението.

#### ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

В кои случаи не трябва да се прилага?

Не се прилага при свръхчувствителност към хидрокортизон и хлорквиналдол както и към някое от помощните вещества, туберкулозни, вирусни (херпес симплекс, варицела, рубеола) и гъбични кожни инфекции, сифилистични кожни поражения, кожна атрофия (нарушения в храненето на кожата), акне розаcea (хронично кожно заболяване), периорален дерматит (възпаление на кожата около устата), разязвена кожа.

#### **ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

Продуктът не трябва да се прилага около очите. При попадане в окото може да предизвика конюнктивит, като трябва незабавно да се направи промивка с обилно количество вода. Лекарственият продукт не трябва да се прилага продължително време. Трябва да се избягва прилагането му върху обширни участъци от кожата и под оклузивна превръзка поради повишен риск от резорбция и поява на системни кортикоステроидни ефекти. Не се препоръчва употребата на продукта при кърмачета и малки деца, поради риск от повищена резорбция и поява на системни ефекти. Лекарственият продукт трябва да се прилага за кратко време върху лицето, поради риск от поява на телеангиектазии (трайно разширяване на капилярите, причиняващо тъмночервени петна по кожата) и депигментация (частично или пълно изчезване на пигментацията на кожата).

Лекарственият продукт съдържа метил- и пропилпарахидроксибензоат като помощни вещества, които може да причинят алергия. Обикновено това са забавен тип реакции. Рядко предизвикват незабавна реакция с уртикария и бронхоспазъм.

## БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ

Не се препоръчва прилагането на продукта при бременност и кърмене, особено продължително време, в големи количества и върху обширни участъци от кожата.

## ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Досега не са наблюдавани клинично значими лекарствени взаимодействия.

## ИНСТРУКЦИИ ЗА ПРАВИЛНА УПОТРЕБА

Нанася се върху засегнати кожни участъци в тънък слой 1-3 пъти дневно с продължителност на лечението не повече от 8 дни.

## НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

В редки случаи може да предизвика алергични реакции, изразяващи се в зачервяване, сърбеж, обрив. Може да се наблюдават нежелани лекарствени реакции, характерни за кортикоидсъдържащи продукти при локално приложение като акне, хипертрихоза (прекомерно окосмяване), периодален дерматит (възпаление на кожата около устата), депигментация, телеангиектазии, кожна атрофия (нарушения в храненето на кожата), влошаване на съществуващи кожни заболявания (розацея), инфекциозни усложнения, нарушено заздравяване на рани. Възможна е появата на системни кортикоидни ефекти (повишаване на кръвната захар, повишаване на кръвното налягане и др.) при прилагане на продукта продължително време или върху обширни участъци.

---

За всички нежелани лекарствени реакции, включително и неописани в листовката, пациентът трябва незабавно да съобщи на своя лекуващ лекар.

### **ПРЕДОЗИРАНЕ**

Прилагането на Хлоркиналдол Н в по - големи количества може да доведе до поява на системни кортикоステроидни ефекти.

### **ИНСТРУКЦИИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

В оригинална опаковка на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° C.

**Да се съхранява на място, недостъпно за деца!**

### **СРОК НА ГОДНОСТ**

Две години от датата на производство.

Срок на годност след отваряне на опаковката: до 1 месец.

**Да не се употребява след изтичане срока на годност!**

### **ДАННИ ЗА ОПАКОВКАТА**

По 20 g от продукта се дозират в алуминиеви туби, които се поставят в единични картонени кутии заедно с листовка за пациента.

### **НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

По лекарско предписание.

### **ПРОИЗВОДИТЕЛ**

СОФАРМА АД, България

София, ул. "Илиенско шосе" N 16

**ДАТА НА ПОСЛЕДНата РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА**

13.05.2002 г.