

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
16.03.2016 № 195  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/3766/01/01

ЗМІНИ ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
від 17.01.2017 № 35

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**ІРИКАР**  
(IRICAR®)

**Склад:**

діюча речовина: 1 г мазі містить *Cardiospermum* Ø 0,1 г;

допоміжні речовини: спирт цетостеариловий (тип А) емульгований, парафін рідкий, парафін білий м'який, октилдодеканол, вода очищена, спирт бензиловий.

**Лікарська форма.** Мазь.

**Основні фізико-хімічні властивості:** гомогенна мазь від світло-жовтого до жовтувато-зеленуватого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Гомеопатичний препарат.

**Фармакологічні властивості.**

Мазь Ірикар містить природну активну речовину з тропічної ліани *Cardiospermum halicacabum* (кардіоспермум), що сприяє поліпшенню симптоматики при запальних захворюваннях шкіри, що супроводжуються свербіжем, таких як нейродерміт, алергічні шкірні реакції і професійні екземи. При цьому, в першу чергу, відмічається швидке зменшення свербіжу, що вщухає вже після короткого періоду застосування мазі. Під дією мазі Ірикар зникають почервоніння і набряки, минає запалення. Згодом зникають і зумовлені безперервним чуханням потовщення шкіри і лущення за типом екземи.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Екзема, нейродерміт, сухість шкіри зі свербіжем, а також як симптоматичне лікування після укусів комах.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Дотепер не виявлені.

У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

**Особливості застосування.**

При застосуванні гомеопатичних лікарських засобів можливе тимчасове первинне погіршення. У цьому випадку пацієнту потрібно припинити застосування препарату і проконсультуватися з лікарем.

У разі затяжного перебігу захворювання або неясних, нових скарг або тяжких запалень шкіри, гнійних уражень шкіри, або лихоманки про подальше застосування препарату пацієнту необхідно проконсультуватися з лікарем. Слід уникати контакту з очима, слизовими оболонками та відкритими ранами. Слід вимити руки після нанесення мазі. Ірикар містить спирт цетостеариловий, що може спричинити подразнення шкіри.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Ірикар у період вагітності або годування груддю слід застосовувати лише після ретельної оцінки лікарем співвідношення користь для жінки/ризик для плода (дитини).

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Не впливає.

**Спосіб застосування та дози.**

Дорослим та дітям віком від 1 року наносити мазь на уражені ділянки шкіри тонким шаром, злегка втираючи, 3 рази на добу.

Ірикар добре переноситься, тому його можна застосовувати протягом тривалого часу. Якщо після 1-2 тижнів лікування препаратом не спостерігається терапевтичного ефекту, пацієнту слід звернутися до лікаря.

*Діти.*

Через недостатність клінічних даних не рекомендується застосовувати препарат дітям віком до 1 року.

**Передозування.** Шкідливі дії підвищених доз невідомі.

**Побічні реакції.**

При застосуванні лікарських засобів, що містять у своєму складі діючу речовину Cardiospermum, можливі реакції гіперчутливості, включаючи почервоніння, подразнення шкіри, висипання, кропив'янка. Спирт цетостеариловий, що входить до складу допоміжних речовин, може спричинити місцеві шкірні реакції (наприклад, контактний дерматит). У цьому випадку пацієнту слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

**Термін придатності.** 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.** По 50 г мазі у тубі; по 1 тубі у картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник.**

Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ/  
Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG.

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

Оттоштрассе 24, 76227 Карлсруе, Німеччина/  
Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany.

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Текст узгоджено  
20.10.2016