

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
22.12.2020 № 2970
Реєстраційне посвідчення
№ UA/3766/01/01

ЗМІНИ ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
11.08.2021 № 1725

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 жовтуватого-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 висухає 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 лікарського засобу.

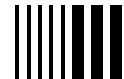
Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Дотепер не виявлені.

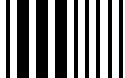
У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

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 затяжних перебігів захворювання, появи неясних, нових скарг, 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 користі для жінки і ризику для плода (дитини).

Перед застосуванням лікарського засобу рекомендовано проконсультуватися з лікарем.

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 лікарський засіб 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'янку.

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.

Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ/
Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Штайненфельд 3, 77736 Целль ам Хармерсбах, Німеччина/
Steinenfeld 3, 77736 Zell am Harmersbach, Germany.

Дата останнього перегляду: 11.08.2021

