

Листок-вкладыш – информация для пациента
МУПОБЕЛ[®], 2%, крем для наружного применения
Действующее вещество: мупироцин

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеку или медицинской сестре.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат МУПОБЕЛ[®], и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата МУПОБЕЛ[®].
3. Применение препарата МУПОБЕЛ[®].
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата МУПОБЕЛ[®].
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат МУПОБЕЛ[®], и для чего его применяют.

Препарат МУПОБЕЛ[®] содержит действующее вещество мупироцин, которое относится к группе лекарственных препаратов под названием «антибиотики и противомикробные средства», и используется для лечения инфекционных поражений кожи, вызванных микроорганизмами, такими как бактерии.

Показания к применению

Препарат МУПОБЕЛ[®] применяется у взрослых и детей старше 1 года при вторичной инфекции *Staphylococcus aureus* и травматических поражениях, таких как небольшие лазерные поражения, которые чувствительны к *Streptococcus pyogenes*, для лечения ушитых ран и царапин (до 10 см в длину или до 100 см² в ширину).

Если улучшение не наступило, или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата МУПОБЕЛ[®]

Противопоказания

Не применяйте препарат МУПОБЕЛ[®]

- Если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на мупироцин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- Если Вы используете интраназально (через нос) и интраокулярно (внутри глаза).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата МУПОБЕЛ[®] проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Прекратите применение препарата МУПОБЕЛ[®] и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если после применения препарата МУПОБЕЛ[®] у Вас появились следующие реакции:

- диарея (жидкий стул 3 и более раз в сутки, возможно с примесью крови и слизи), боль в животе по типу спазмов, повышение температуры тела – признаки воспаления кишечника вследствие применения антибиотика (симптомы псевдомембранозного колита).

Немедленно прекратите применение препарата, по возможности удалите препарат с кожи и обратитесь за медицинской помощью при развитии у Вас любых симптомов острой аллергической реакции или тяжелых кожных реакций: отек лица (губы, веки, щеки) и слизистой рта, который может распространяться на гортань, вызывая затруднение дыхания и охриплость голоса, генерализованная кожная сыпь, кожный зуд или покраснение кожи с образованием пузырей.

Избегайте попадания мази в глаза. При попадании препарата в глаза следует промыть их большим количеством воды до полного удаления остатков мази.

Дети

Препарат противопоказан для применения детям до 1 года (безопасность и эффективность применения препарата МУПОБЕЛ® у детей в возрасте до 1 года не установлены).

Другие препараты и препарат МУПОБЕЛ®

Какого-либо взаимодействия препарата МУПОБЕЛ® с другими лекарственными средствами не зарегистрировано. Не наносить одновременно с другими препаратами местного применения.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Беременность

Если Вы беременны, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Грудное вскармливание

Неизвестно, могут ли компоненты препарата МУПОБЕЛ® попадать в грудное молоко. Если Вы кормите грудью, Вы должны проконсультироваться со своим врачом, прежде чем применять препарат МУПОБЕЛ®. Если препарат используется для обработки трещин сосков во время грудного вскармливания, он должен быть смыт перед кормлением грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат МУПОБЕЛ® не влияет на способность управлять транспортными средствами и работу с механизмами.

3. Применение препарата МУПОБЕЛ®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

Взрослые и дети старше 1 года

Препарат наносится 3 раза в день.

Частоту нанесения и длительность лечения должен контролировать Ваш лечащий врач.

В случае отсутствия эффекта по прошествии 5 дней лечения Вам следует обратиться к лечащему врачу.

Максимальная продолжительность лечения - 10 дней.

Путь и (или) способ введения

Препарат МУПОБЕЛ® предназначен для наружного применения.

Небольшое количество крема наносится на поврежденный участок кожи тонким слоем при помощи чистой ваты или марли. На обработанный участок может быть наложена повязка.

Нельзя наносить МУПОБЕЛ® совместно с другими препаратами в связи с возможным растворением мупироцина и снижением его стабильности, что может привести к недостаточному антибактериальному эффекту.

После обработки кожи необходимо вымыть руки для удаления остатков крема.

Любые неиспользованные остатки препарата после окончания лечения должны быть

уничтожены.

Если Вы применили препарат МУПОБЕЛ® больше, чем следовало
Проблемы с передозировкой этого лекарства маловероятны. Если Вы случайно проглотили препарат МУПОБЕЛ®, обратитесь за консультацией к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Сообщите врачу, если у Вас появятся:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- кожные реакции гиперчувствительности:

- крапивница,
- зуд,
- покраснение кожи (эритема),
- жжение в месте нанесения крема,
- контактный дерматит,
- сыпь;

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- системные аллергические реакции:

- тяжёлая аллергия (анафилаксия),
- сыпь по всему (большей части) телу (генерализованная сыпь),
- крапивница,
- отёк век, лица или губ, языка и горла, вызывающий сильное затруднение дыхания (ангионевротический отек).

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете собрать больше сведений о безопасности препарата.

Республика Казахстан

Адрес: 010000 г. Астана, ул. А. Иманова, 13 РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Телефон: +7 (7172) 235-135 (единый call-центр)

Электронный адрес: farm@dari.kz

Сайт: <https://www.ndda.kz>

4. Хранение препарата МУПОБЕЛ®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на блистере и картонной пачке после «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C в сухом, защищённом от света месте.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или с бытовыми отходами. Уточните у работника

аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

5. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат МУПОБЕЛ® содержит:

Действующим веществом является мупироцин

1 г крема содержит 23.43 мг мупироцина кальция дигидрат (эквивалентно 20 мг мупироцина).

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: спирт стеариловый 35 мг, цетиловый спирт 35 мг.

Прочие вспомогательные вещества: жидкий парафин, полиоксиэтиленгликоль 1000, моноцетиловый эфир, феноксиэтанол, бензиловый спирт, ксантановая камедь, вода очищенная.

Внешний вид препарата МУПОБЕЛ® и содержимое его упаковки

Крем для наружного применения

Однородный крем мягкой консистенции белого или беловатого цвета, свободный от посторонних включений.

По 15 г или 30 г препарата помещают в алюминиевые тубы, закупоренные пластиковой крышкой.

По 1 тубе вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пачку картонную.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Казахстан

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»

Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Шевченко, 162 Е.

Номер телефона: (+7 727) 399-50-50

Адрес электронной почты: nobel@nobel.kz

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

АО «Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика»

Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Шевченко, 162 Е.

Номер телефона: (+7 727) 399-50-50

Адрес электронной почты: nobel@nobel.kz

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://eec.eaeunion.org/>.

ТИГЛІГЕН, НӨМІРЛЕНГЕН ЖӘНЕ МӨРМЕН
БЕКІТІЛГЕН /
ПРОШИТО, ПРОНУМЕРОВАНО И СКРЕПЛЕНО
ПЕЧАТЬЮ

(на 4 листах)

ПАРАК / ЛИСТОВ 2021 / 2026

КҮНІ / ДАТА

