

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Инструкция

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

ЦИКАДЕРМА®

Регистрационный номер П N009792

Торговое название

Цикадерма®

Лекарственная форма

Мазь для наружного применения гомеопатическая

Состав (на 100 г)

активные компоненты:

вазелиновый экстракт из смеси трех видов свежих растений *Calendula officinalis* (календула лекарственная), *Hypericum perforatum* (Зверобой продырявленный), *Achillea millefolium* (Тысячелистник) в соотношении 20:10:10 97 г
Ledum palustre МТ (Багульник болотный, матричная настойка) 1,5 г
Pulsatilla МТ (Прострел, матричная настойка) 1,5 г

Описание

Однородная мазь от жёлтого до жёлто-оранжевого цвета с характерным запахом

Фармакотерапевтическая группа

Гомеопатическое средство

Фармакологическое действие

Многокомпонентное гомеопатическое средство, действие которого обусловлено входящими в его состав компонентами

Показания к применению

Ожоги 1-2 степени, поверхностные раны (мелкие порезы, трещины, ссадины), укусы насекомых

Противопоказания для применения

Повышенная индивидуальная чувствительность к отдельным компонентам препарата.

Противопоказано нанесение на слизистые оболочки, открытые и инфицированные раны, при мокнущем дерматите.

Детский возраст до 1 года.

Режим дозирования, способ введения, продолжительность лечения

Наружно. Детям от 1 года и взрослым наносить мазь на предварительно обработанную рану 1-2 раза в день, в случае необходимости наложить повязку. Длительность применения не должна превышать 7 дней.

Меры предосторожности

Необходимо проконсультироваться с Вашим врачом, если после нескольких дней лечения не отмечено никаких улучшений.

Не использовать для приема внутрь.

В период применения препарата следует избегать ультрафиолетового облучения.

Симптомы передозировки

Случаи передозировки до настоящего времени не были зарегистрированы

Возможные побочные действия при применении лекарственного препарата

Возможны аллергические реакции

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Применение гомеопатических препаратов не исключает лечение другими лекарственными средствами

Указание возможности и особенностей медицинского применения лекарственного препарата беременными женщинами, женщинами в период грудного вскармливания

Применение при беременности и в период лактации возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

Сведения о возможном влиянии лекарственного препарата для медицинского применения на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора т.п.)

Форма выпуска

Мазь для наружного применения гомеопатическая. По 30 г в алюминиевую тубу, покрытую изнутри эпоксифенольным лаком, запечатанную алюминием, с завинчивающейся полиэтиленовой крышкой. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку с заклеивающимся по бокам «язычком».

Срок годности

3 года

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

БУАРОН, 2, авеню де л`Уэст Лионнэ, 69510 Мессими, Франция

Место производства

2, авеню де л`Уэст Лионнэ, 69510 Мессими, Франция

Представитель в России/организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Буарон», Москва, ул. Долгоруковская, д.7

Тел. (495) 956 08 10,

факс (495) 956 08 14

Директор по науке и развитию

ООО «Буарон»

А.С.Лапицкая