

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**БЕПАНТЕН®**  
**(BEPANTHEN®)**

Всі ціни на препарат [БЕПАНТЕН МАЗЬ 100 г](#) можна знайти на сайті [doc.ua](#)

**Склад:**

*діюча речовина:* dexpanthenol;

1 г мазі містить декспантенолу 50 мг;

*допоміжні речовини:* спирт цетиловий, спирт стеариловий, віск білий, ланолін, парафін білий м'який, олія мигдальна рафінована, олія мінеральна, протегін Х (олія мінеральна, парафін жовтий м'який, озокерит, гліцерол олеат, ланоліновий спирт), вода очищена.

**Лікарська форма.** Мазь.

*Основні фізико-хімічні властивості:* гомогенна мазь білого з кремовим відтінком кольору, зі специфічним запахом ланоліну.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для лікування ран та виразкових уражень. Препарати, що сприяють загоєнню (рубцюванню) ран. Декспантенол.

Код АТХ D03A X03.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Декспантенол, діюча речовина мазі Бепантен®, у клітинах швидко перетворюється у пантотенову кислоту і діє як вітамін. Декспантенол легше, ніж пантотенова кислота, абсорбується після місцевого застосування.

Пантотенова кислота є компонентом есенціального коензиму А (CoA). Ацетилкоензим А (acetyl-CoA) відіграє центральну роль у метаболізмі кожної клітини. Таким чином, пантотенова кислота є необхідною для відновлення і регенерації пошкоджених шкіри і слизових оболонок.

*Фармакокінетика.*

Декспантенол швидко абсорбується шкірою. Після чого одразу перетворюється на пантотенову кислоту та додається до внутрішнього депо цього вітаміну.

У крові пантотенова кислота зв'язується з протеїнами плазми крові (переважно з β-глобулінами та альбуміном). У здорових дорослих пацієнтів концентрація становить приблизно 500–1000 мкг/л та 100 мкг/л у крові та сироватці крові відповідно.

Пантотенова кислота не метаболізується в організмі та виводиться у незміненому вигляді. Після перорального застосування 60–70 % дози препарату виводиться з сечею, решта – з калом. У дорослих виділяється з сечею 2–7 мг пантотенової кислоти на добу, у дітей – 2–3 мг.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Бепантен®, мазь, застосовувати у таких випадках:

- для прискорення загоєння та епітелізації шкіри при мікроушкодженнях (нетяжкі опіки та подряпини); при подразненнях шкіри (наприклад, унаслідок радіотерапії, фототерапії або опромінення ультрафіолетовими променями); при хронічних виразках шкіри та пролежнях; анальних тріщинах; ерозіях шийки матки та після пересадки шкіри;
- для профілактики та лікування потрісканої або шершавої та сухої шкіри;
- для регулярного профілактичного догляду за молочними залозами у жінок, які годують груддю, та для лікування подразнень та тріщин сосків;
- для догляду за немовлятами: профілактика та лікування пелюшкового дерматиту;
- для обробки шкіри пацієнтів під час та після місцевого застосування кортикостероїдів.

**Противоказання.**

Підвищена чутливість до декспантенолу або до інших компонентів препарату.

***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Випадки взаємодії з іншими лікарськими засобами невідомі.

***Особливості застосування.***

При застосуванні препарату слід уникати контакту з очима.

Цетиловий спирт, стеариловий спирт, ланолін можуть спричиняти місцеві шкірні реакції (наприклад контактний дерматит).

Застосування мазі Бепантен® для загоєння та лікування ран у ділянці статевих органів або заднього проходу при одночасному використанні презервативів із латексу призводить до зменшення міцності та надійності презервативів, оскільки Бепантен®, мазь, містить як допоміжну речовину парафін білий м'який.

***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Немає жодних підстав вважати, що застосування препарату у період вагітності або годування груддю є ризикованим. Протягом вагітності препарат слід застосовувати за призначенням лікаря. При застосуванні для лікування тріщин сосків протягом годування груддю препарат слід змити перед годуванням.

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

Не впливає.

***Спосіб застосування та дози.***

***Лікування поверхневих ран будь-якого походження та профілактика потрісканої, сухої або шершавої шкіри:*** застосовувати Бепантен®, мазь, 1 або кілька разів на добу у разі необхідності. ***Догляд за молочними залозами у жінок, які годують груддю:*** наносити мазь на соски після кожного годування груддю.

***Лікування дефектів слизової оболонки шийки матки:*** застосовувати мазь 1 або кілька разів на добу під наглядом лікаря.

***Догляд за немовлятами:*** застосовувати Бепантен®, мазь, після кожної зміни пелюшок (підгузка). Бепантен®, мазь, діючою речовиною якої є декспантенол, має основу, що містить велику кількість жиру. На мокнучі рани, незахищені поверхні шкіри (обличчя) та волосисті ділянки краще наносити Бепантен®, крем, що швидко проникає у шкіру.

***Діти.*** Препарат застосовують дітям різних вікових груп, включаючи немовлят.

***Передозування.***

Діюча речовина мазі Бепантен®, декспантенол, нетоксична. Гіпервітаміноз не описаний.

***Побічні реакції.***

***З боку імунної системи, а також шкіри та підшкірних тканин.*** Повідомлялося про алергічні реакції та алергічні реакції з боку шкіри: контактний дерматит, алергічний дерматит, свербіж, еритема, екзема, висипання, кропив'янка, подразнення шкіри та пухирці.

***Термін придатності.*** 3 роки.

***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі нижче 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 3,5 г або по 30 г, або 100 г у тубі. По 1 тубі у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ /  
GP Grenzach Produktions GmbH.

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

Еміл-Барелль-Штрассе 7, 79639 Грензах-Вілен, Німеччина/  
Emil-Barell-Strasse 7, 79639 Grenzach-Wyhlen, Germany.