

## **УТВЕРЖДЕНА**

Приказом Председателя  
РГУ «Комитет медицинского и  
фармацевтического контроля  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан»  
от «19» мая 2021 г.  
№N039119\_\_\_\_\_

### **Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

#### **Торговое наименование**

Водорода перекись-DF

#### **Международное непатентованное название**

Нет

#### **Лекарственная форма, дозировка**

Раствор для наружного применения 3%

#### **Фармакотерапевтическая группа**

Дерматология. Антисептики и дезинфицирующие средства. Антисептики и дезинфицирующие препараты другие. Перекись водорода.  
Код АТХ D08AX01

#### **Показания к применению**

- небольшие поверхностные раны, язвы
- мелкие капиллярные кровотечения из поверхностных ран
- носовые кровотечения

#### **Перечень сведений, необходимых до начала применения**

##### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата

##### **Необходимые меры предосторожности при применении**

Не применяют для орошения полостей.

Решение: N039119

Дата решения: 19.05.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Препарат нестабилен на свету и в тепле. Следует избегать попадания раствора в глаза.

***Взаимодействия с другими лекарственными препаратами***

Препарат нестабилен в щелочной среде, в присутствии солей металлов, сложных радикалов некоторых оксидантов

***Специальные предупреждения***

***Применение в педиатрии***

У детей любого возраста применяют в качестве дезинфицирующего и дезодорирующего средства.

***Во время беременности или лактации***

Противопоказаний для применения препарата в период беременности и кормления грудью нет.

***Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами***

Препарат не влияет на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами.

**Рекомендации по применению**

***Режим дозирования***

Применяют препарат до полного заживления и рубцевания ран.

***Метод и путь введения***

Для обработки кожных покровов, ран и язв обрабатывают пораженные участки в количестве, достаточном для их тщательного увлажнения или смачивают им тампон.

***Меры, которые необходимо принять в случае передозировки***

Случаи передозировки не выявлены

***Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата***

Для дополнительных сведений по применению препарата обратиться за консультацией к врачу.

**Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае**

*часто*

- ощущение жжения в момент обработки раны

*редко*

Решение: N039119

Дата решения: 19.05.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

- аллергические реакции

**При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан**  
<http://www.ndda.kz>

### **Дополнительные сведения**

#### **Состав лекарственного препарата**

100 мл препарата содержат:

*активное вещество* – водорода пероксида раствор (содержание водорода пероксида в исходной субстанции от 27% до 40%) - от 7,5 до 11,11 г (в зависимости от фактического содержания водорода пероксида в исходной субстанции);

*вспомогательное вещество* – натрия бензоат, вода очищенная.

#### **Описание внешнего вида, запаха, вкуса**

Бесцветная прозрачная жидкость без запаха или со слабым своеобразным запахом, со слабокислой реакцией

### **Форма выпуска и упаковка**

По 30 мл, 40 мл, 50 мл и 100 мл в полиэтиленовые флаконы-капельницы с завинчивающейся крышкой из полимера. Флаконы вместе с инструкциями по медицинскому применению на казахском и русском языках по количеству флаконов помещают в групповую тару. На флаконы и на групповую тару наклеивают самоклеящиеся этикетки из бумаги этикеточной, или писчей.

### **Срок хранения**

2 года

Не применять по истечении срока годности!

### **Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Решение: N039119

Дата решения: 19.05.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

## **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта

## **Сведения о производителе**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3,  
тел./факс: +7 (727) 253-03-88, +7 (727) 253-07-07,  
адрес электронной почты: dosfarm@dosfarm.kz

## **Держатель регистрационного удостоверения**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3,  
тел./факс: +7 (727) 253-03-88, +7 (727) 253-07-07,  
адрес электронной почты: dosfarm@dosfarm.kz

## **Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3,  
тел./факс: +7 (727) 253-03-88, +7 (727) 253-07-07,  
адрес электронной почты: dosfarm@dosfarm.kz

Решение: N039119

Дата решения: 19.05.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Решение: N039119

Дата решения: 19.05.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе