

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**04.10.2013 № 860**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№UA/3789/03/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**Скін Кап**  
**(Skin Cap)**

**Склад:** zinc pyrithione;

*діюча речовина:* 100 мл аерозолю містять цинку піритіонату 0,2 г;

*допоміжні речовини:* натрію лаурилсульфат, ізопропілміристат, етанол 96 %, твін-80, сорбіту розчин (Е 420), ізобутан, пропан, бутан.

**Лікарська форма.** Аерозоль.

*Основні фізико-хімічні властивості:* аерозоль жовтуватого кольору з білими частками та з характерним запахом.

**Фармакотерапевтична група.** Дерматологічні засоби. Код АТХ D11A X12.

***Фармакологічні властивості.***

*Фармакодинаміка.* Препарат має високу антибактеріальну активність проти ряду патогенних мікроорганізмів, таких як стрептококи, стафілококи, синьогнійна і кишкова палички, протей. Протигрибкова активність препарату особливо виражена відносно *Pityrosporum ovale* та *Pityrosporum orbiculare*, які спричиняють запалення і надмірне лущення при псоріазі та інших захворювань шкіри.

Цинку піритіонат пригнічує проліферацію епітеліальних клітин шкіри, усуває надмірне лущення при псоріазі та інших захворювань.

*Фармакокінетика.* При зовнішньому застосуванні цинку піритіонат накопичується в місцях ураження шкіри. Системна абсорбція відбувається дуже повільно, тому препарат виявляється у крові в слідових кількостях.

**Клінічні характеристики**

***Показання.***

Псоріаз, атопічний дерматит, екзема, підвищене лущення шкіри, себорея волосистої частини голови.

***Противоказання.***

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

***Взаємодія з іншими лікарськими засобами.***

Не рекомендується застосовувати одночасно з дерматологічними препаратами, які містять глюкокортикостероїди.

***Особливості застосування.***

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

У період вагітності і годування груддю препарат можна застосовувати лише у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода/дитини.  
*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.*  
Не виявлено.

***Спосіб застосування та дози.***

Препарат розпилювати на уражені ділянки шкіри, тримаючи на відстані близько 15 см від поверхні шкіри. Уражені ділянки обробляти 2-3 рази на день до досягнення клінічного ефекту. Для досягнення стійкого ефекту застосування препарату рекомендується продовжити протягом одного тижня після зникнення симптомів.

Перед застосуванням балон необхідно кілька разів струснути. Під час розпилення балон тримати у вертикальному положенні.

Для обробки лікарським препаратом волосистої частини голови застосовувати спеціальну насадку.

*Діти.* Препарат не застосовувати дітям віком до 3 років.

***Передозування.*** Не описане.

Можливе посилення проявів побічних ефектів.

***Побічні реакції.***

Можливі алергічні реакції, включаючи почервоніння, свербіж, шкірні висипання.

***Термін придатності.*** 5 років.

***Умови зберігання.***

У оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 50 мл, 100 мл, або 200 мл в алюмінієвому моноблок-балоні. По одному моноблок-балоні у комплекті з насадкою та інструкцією для медичного застосування поміщають в картонну коробку.

***Категорія відпуску.*** Без рецепта.

***Виробник.***

Хемінова Інтернаціональ, С. А.

***Місце знаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.***

Макарена 14, 28016, Мадрид, Іспанія.

***Виробник.***

РЕСІФАРМ ПАРЕТС, С.Л

***Місце знаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.***

К/Рамон й Кахаль, 2, 08150 ПАРЕТС – ДЕЛЬ ВАЛЬЄС, (Барселона), Іспанія

***Дата останнього перегляду.***

29.12.2014 р. *Наказ МОЗ України № 1019*