

# Алдара

іміквімод, крем 5%



## Стимулює імунітет там, де це необхідно!<sup>1,2</sup>

- Базальноклітинна карцинома
- Гострокінцеві кондиломи
- Актинічний кератоз

Застосування крему Алдара, відповідно до рекомендацій лікаря, щотижнево за графіком, при показаннях:

ПОКАЗАННЯ	ПОНЕДІЛОК	ВІВТОРОК	СЕРЕДА	ЧЕТВЕР	П'ЯТНИЦЯ	СУБОТА	НЕДІЛЯ
ГК*	✓		✓		✓		
АК**	✓		✓		✓		
БКК***	✓	✓	✓	✓	✓		

\* Гострокінцеві кондиломи. \*\* Актинічний кератоз. \*\*\* Базальноклітинна карцинома.

- Етіотропна терапія зовнішніх бородавок аногенітальної зони<sup>1,2,4</sup>
- Низька частота рецидивів: 8–18%<sup>5</sup>
- Терапія «поля канцеризації»<sup>1-3</sup>

Регістраційне посвідчення МОЗ України № UA/12999/01/01, наказ МОЗ України від 1.10.2018 р. № 1770 зі змінами від 29.04.2024 р. № 732. Для детальної інформації дивись інструкцію до медичного застосування.

<sup>1</sup> Stanley M.A. Imiquimod and the imidazoquinolones: mechanism of action and therapeutic potential. Clin. Exp. Dermatol., 2002; 27: 571–577.

<sup>2</sup> Sauder D.N. Immunomodulatory and pharmacologic properties of imiquimod. J. Am. Acad. Dermatol., 2000; 43: 56–11.

<sup>3</sup> Miller R.L. et al. Imiquimod applied topically: a novel immune response modifier and new class of drug. Int. J. Immunopharmacol., 1999; 21: 1–14.

<sup>4</sup> Hengge U.R. et al. Topical immunomodulators – progress towards treating inflammation, infection, and cancer. Lancet Infectious Diseases, 2001; 1: 189–198.

<sup>5</sup> Stockfleth E. et al. Long-term clearance of multiple actinic keratoses after topical treatment with imiquimod (5%). JAAD, V 50, Issue 3, P121.

**Склад:** діюча речовина: 1 мг крему містить 0,05 мг іміквімоду. **Лікарська форма.** Крем. Фармакотерапевтична група. Хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування. Протівірусні засоби. Код АТС D06B B10. **Клінічні характеристики. Показання.** Крем застосовують для місцевого лікування зовнішніх генітальних і перанальних бородавок (гострокінцевих кондилом); невеликих поверхневих базаліом (БСС); клінічно типового, негіперкератичного, негіпертрофічного актинічного кератозу (АК) на шкірі обличчя або голови пацієнтам з нормально функціонуючою імунною системою, коли розмір або кількість уражень обмежує ефективність і/або доцільність хіротерапії, а інші методи місцевого лікування протипоказані або менш доцільні. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до діючої речовини або допоміжних речовин. **Побічні реакції.** Найчастішими небажаними реакціями на ділянку нанесення є свербіж, печіння, еритема, біль, лущення і набряк, найпоширенішими реакціями – головний біль і грипоподібні симптоми. Категорія відпуску. За рецептом. Виробник. 3M Хелс Кеа Лімітед. 3M Health Care Limited. Якщо вам стало відомо про будь-які побічні реакції, пов'язані із застосуванням продукту компанії, у тому числі у період вагітності або годування грудьми, або про такі, що виникли у результаті медичних помилок, неправильного застосування, зловживання, передозування, застосування не за показаннями чи внаслідок впливу, пов'язаного з професійною та непрофесійною діяльністю, підозрюваною передачею інфекційного агента чи відсутністю ефективності, а також асоційовані з дефектом якості, необхідно повідомити про це особи, відповідальній за фармаконагляд, за електронною адресою info.safety@meda-cis.com.



Представництво «Меда Фармасьютикалз Світселенд ГмбХ» в Україні:  
01033, м. Київ, вул. Сім'ї Прахових, 54. Тел.: +38 (044) 482-15-51  
www.meda.ua  
MEDA (A Viatris company)

ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПРОФЕСІЙНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ МЕДИЧНИХ ТА ФАРМАЦЕВТИЧНИХ ПРАЦІВНИКІВ. ДЛЯ РОЗПОВСЮДЖЕННЯ НА КОНФЕРЕНЦІЯХ І КРУПЛИХ СТОЛАХ.

UKR-ALD-2026-00001