

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
*21.06.2018 № 1192*  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/8495/01/01**

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 г пасти містить кислоти саліцилової 0,02 г, цинку оксиду 0,25 г;  
*допоміжні речовини:* крохмаль картопляний, парафін білий м'який.

**Лікарська форма.** Паста.

*Основні фізико-хімічні властивості:* однорідна маса білого кольору з жовтим відтінком.

**Фармакотерапевтична група.**

Дерматологічні засоби. Лікарські засоби з пом'якшувальною і захисною дією. Лікарські засоби, що містять саліцилову кислоту.

Код АТХ D02A F.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Комбінований лікарський засіб для зовнішнього застосування, дія якого обумовлена лікувальними властивостями складових частин лікарського засобу. Саліцилова кислота чинить протизапальну, антисептичну і помірну місцевопоздрознювальну дію. Цинк виявляє слабку протимікробну, в'язучу, адсорбуючу дію, підсушує шкіру, що спричиняє зменшення ексудації і сприяє зменшенню місцевих проявів запалення і подразнення.

*Фармакокінетика.* При зовнішньому застосуванні саліцилово-цинкова паста практично не абсорбується в системний кровотік і не чинить резорбтивної дії.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Шкірні захворювання: дерматити, попрілості, піодермія, рожеві вугри, вугровий висип, екзема, виразки з перевагою ексудації.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу. Гострі гнійні захворювання шкіри і прилеглих тканин.

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

При одночасному застосуванні з лікарськими засобами для зовнішнього застосування можуть утворюватися нові сполуки з непередбачуваним ефектом.

**Особливості застосування.**

Не слід допускати потрапляння пасти в очі і в рани. Якщо паста випадково потрапила в очі, слід ретельно промити їх великою кількістю проточної води.

Не рекомендується застосовувати пасту на ділянки шкіри, які дуже мокнуть, а також при надмірній її сухості.

Не застосовувати при гострих гнійних процесах. Не наносити на слизові оболонки.



*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Вагітним та жінкам в період годування груддю застосування лікарського засобу не рекомендується.

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

Не впливає.

*Спосіб застосування та дози.*

Застосовують дорослим зовнішньо. Пасту наносять у вигляді аплікацій на уражені ділянки шкіри 1–2 рази на день.

Тривалість курсу лікування визначається залежно від характеру захворювання і становить приблизно від 6 до 20 днів.

*Діти.*

Лікарський засіб не застосовують для лікування дітей.

*Передозування.*

При нанесенні на значні ділянки шкірного покриву на тривалий час можливе посилення алергічної реакції.

У цьому разі хворому слід припинити застосування лікарського засобу і звернутися до лікаря.

*Побічні реакції.*

Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, висипання, печіння, сухість, лущення шкіри, кропив'янку, гіперемію. Алергічні реакції на компоненти пасту.

*Термін придатності.* 4 роки.

*Умови зберігання.*

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

*Упаковка.*

По 25 г у тубах в пачці або без пачки.

*Категорія відпуску.* Без рецепта.

*Виробник/заявник.*

ТОВ «Тернофарм».

*Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/ місцезнаходження заявника.*

ТОВ «Тернофарм».

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

*Дата останнього перегляду.*

Згодом узгоджено  
27.03.2018 р.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

