

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.07.2019 № 1554
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0701/01/01

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ПАСТА РОЗЕНТАЛЯ

Склад:

діючі речовини: 100 г суміші містять: йоду – 0,25 г; етанолу 96 % – 5 г; хлороформу – 80 г;
допоміжна речовина: парафін.

Лікарська форма. Суміш.

Основні фізико-хімічні властивості: суміш являє собою буро-червоного кольору суспензію з запахом хлороформу.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються місцево при суглобовому та м'язовому болю.

Код ATX M02A X10.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Чинить місцеву подразнювальну, відволікаючу та антисептичну дію. Фармакотерапевтична дія препарату зумовлена властивостями діючих речовин, які входять до його складу. Так, хлороформ, спирт етиловий та йод при нанесенні на шкіру чинять місцевоподразнювальну дію, що призводить до рефлекторних змін в організмі і, таким чином, зменшує відчуття болю. Крім того, йод та спирт етиловий мають бактерицидні властивості.

Фармакокінетика.

Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне місцеве лікування ревматизму, міозиту, невралгії, невритів.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу. Захворювання шкіри різної етіології.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Препарат не слід застосовувати одночасно з лікарськими засобами для місцевого застосування, які містять ефірні олії, аміак, а також з препаратами для зовнішнього застосування, що містять органічні сполуки, оскільки може спостерігатись денатурація білкових компонентів.

Несумісний з брилянтовим зеленим, з дезінфікуючими лікарськими засобами, що містять ртуть, луги, відновники.

Особливості застосування.

Не допускати потрапляння препарату на слизові оболонки

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє



Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності і/або годування груддю препарат не застосовувати.

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

Лікарський засіб не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати зовнішньо, місцево. За допомогою тамponsa наносити у вигляді сітки на уражені ділянки тіла 1 раз на добу. Надлишок зняти ватно-марлевим тампоном. Тривалість застосування залежить від виду захворювання, стану пацієнта, досягнутого ефекту.

Діти.

Дітям препарат не застосовувати.

Передозування.

Не виявлено. Можливі явища йодизму.

Побічні реакції.

Реакції гіперчутливості, включаючи набряк Квінке; контактний дерматит, крапив'янка.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 50 г у флаконах.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

ТОВ «Тернофарм».

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

Тел./факс: (0352) 521-444, www.ternopharm.com.ua

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Фексм Узгоджено
23.04.2019 р.



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє