

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

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
САЛЦИЛОВО-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

