

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
16.08.2019 № 1820
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0586/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ГЕВКАМЕН
(GEVCAMEN)

Склад:

діючі речовини: 1 г мазі містить ментолу – 0,18 г; камфори рацемічної – 0,1 г; олії евкаліптової – 0,1 г; олії гвоздичної – 0,01 г;
допоміжні речовини: парафін, парафін білий м'який.

Лікарська форма. Мазь.

Основні фізико-хімічні властивості: мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, з характерним запахом.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються місцево при суглобовому та м'язовому болю.
Код ATХ M02A X10.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. При зовнішньому застосуванні лікарський засіб подразнює нервові закінчення шкіри, чинить відволікачу, місцеву знеболювальну, протизапальну та протимікробну дію при запаленні, болю у суглобах та м'язах.

Фармакокінетика. Не вивчалася.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне лікування невралгії, міалгії, артриту, ревматизму, ішіасу.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату. Рани у місці нанесення препарату, дерматит, коклюш, екзема, схильність до бронхоспазму або судом.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Невідома.

Особливості застосування.

Слід дотримуватись обережності при застосуванні мазі.

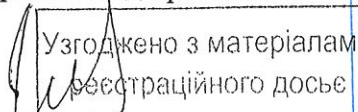
Не наносити на слизові оболонки! Не допускати потрапляння препарату в очі. У разі випадкового потрапляння мазі в очі необхідно промити їх водою і негайно звернутися до лікаря.

При втиранні у шкіру викликає відчуття холodu, потім теплоти, слабкого леніння та поколювання.

Не слід наносити мазь на пошкоджену шкіру.

Після кожного застосування мазі ретельно мити руки.

При сильному подразненні шкіри втирання слід припинити.



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



Застосування у період вагітності або годування груддю.

Вагітним та жінкам у період годування груддю лікування призначає лікар у разі, коли передбачувана користь для жінки перевищує потенційний ризик для плода/дитини.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Мазь застосовувати зовнішньо для розтирання.

2–3 г препарату легко втирати до повного всмоктування в уражену ділянку тіла та прилеглу ділянку шкіри 2–3 рази на добу.

Кратність застосування і тривалість курсу лікування визначає лікар залежно від характеру захворювання, його вираженості, досягнутого ефекту, характеру базисної терапії.

Діти.

Дітям віком до 12 років не рекомендується застосовувати лікарський засіб.

Передозування.

Відчуття сильного тепла та печіння у місці нанесення мазі або посилення проявів побічних реакцій. Алергічні реакції (кропив'янка, свербіж шкіри) у разі підвищеної чутливості до препарату. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції, включаючи почевоніння шкіри, шкірні висипи, крапив'янку, контактний дерматит, свербіж; головний біль, запаморочення, можливе виникнення судом, спричинене камфорою, у дітей може виникнути дерматит.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 15 г або 25 г у тубах алюмінієвих в пачці або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник.

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/місцезнаходження заявитика.

ТОВ «Тернофарм».

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

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

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
регистраційного досьє
Ленст

10.05.2019г.

Узгоджено з матеріалами
регистраційного досьє

