

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
01.06.2020 № 1285
Реєстраційне посвідчення
№ UA/14713/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ІХТІОЛОВА МАЗЬ

Склад:

діюча речовина: іхтіол;
1 г мазі містить іхтіолу 0,1 г;
допоміжна речовина: парафін білий м'який.

Лікарська форма. Мазь 10 %.

Основні фізико-хімічні властивості: мазь темно-бурого кольору з запахом іхтіолу. За зовнішнім виглядом мазь повинна бути однорідною.

Фармакотерапевтична група.

Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Код ATX D08A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Іхтіолова мазь чинить місцеву знеболювальну, протизапальну та антисептичну дію.

Фармакокінетика.

Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Опіки, екземи, бешихове запалення, невралгії, артрити.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до іхтіолу.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При одночасному нанесенні з іншими препаратами для зовнішнього застосування, що містять солі йоду, алкалойди, солі тяжких металів, можуть утворюватися нові сполуки з непередбачуваним ефектом. Тому не слід застосовувати лікарський засіб одночасно з іншими засобами для зовнішнього застосування.

Особливості застосування.

Руки після нанесення мазі слід ретельно вимити для запобігання потрапляння залишків мазі на слизові оболонки, очей, носа та ротової порожнини.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Жінкам, що годують груддю, не допускати потрапляння мазі на соски. Безпека та ефективність препарату у період вагітності або годування груддю не вивчались.

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

Не впливає.



Спосіб застосування та дози.

Застосовують зовнішньо. Мазь наносять тонким шаром на уражені ділянки шкіри 2–3 рази на добу та прикривають пов'язкою. Тривалість курсу лікування зумовлена перебігом захворювання та ефективністю терапії.

Для лікування бешихового запалення та ускладнених форм опіків, артритів, невралгії, екземи «Іхтіолова мазь» використовується у складі комплексного лікування.

Пациєнт повинен проконсультуватися з лікарем, якщо симптоми захворювання не зникли під час застосування лікарського засобу або спостерігаються побічні реакції, не зазначені в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Діти.

Досвід застосування дітям не описаний.

Передозування.

За умов додержання рекомендацій щодо застосування передозування неможливе. Повідомлень про передозування не надходило.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції, подразнення шкіри (печіння, свербіж, висипання), особливо на початку лікування та при тривалому застосуванні. При появі сильного подразнення шкіри чи інших незвичних реакцій застосування мазі слід припинити.

Термін придатності.

5 років.

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 г в тубі у пачці або без пачки.

Категорія відпуску.

Без рецептів.

Виробник/заявник.

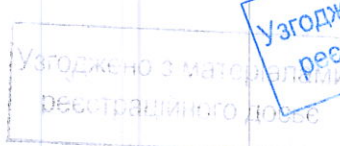
ТОВ «Тернофарм».

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

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

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

Дата останнього перегляду.



Рекомендовано
06.03.2020 р.

