

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

26.07.13 № 649
Ресстраційне посвідчення
№ UA/18731/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ЛІНІМЕНТ БАЛЬЗАМІЧНИЙ (ЗА О. В. ВИШНЕВСЬКИМ)

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 1 г препарату містить дьогтю березового – 0,03 г, ксероформу – 0,03 г;
допоміжні речовини: кремнію діоксид колоїдний безводний, олія рицинова.

Лікарська форма.

Лінімент.

Лінімент від світло-жовтого до бурого кольору, із специфічним запахом. За зовнішнім виглядом лінімент повинен бути однорідним.

Назва і місцезнаходження виробника.

ТОВ «Тернофарм».

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

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

Фармакотерапевтична група. Антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Код АТХ D08A X.

Препарат має антисептичні властивості. Чинить слабку подразнювальну дію на рецептори тканин, сприяє прискоренню процесу регенерації епідермісу, нормалізуючи кровопостачання тканин.

Показання для застосування.

Місцеве лікування гнійно-запальних процесів (абсцеси, фурункули), а також інфікованих ран, трофічних виразок, пролежнів, обморожень, опіків.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до фенолу та його похідних, а також інших компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Лінімент призначений тільки для зовнішнього застосування. Не слід допускати потрапляння лініменту на слизові оболонки. Перед накладанням пов'язки рану слід очистити від некротичних тканин, розкрити пухирі, промити антисептичним розчином.

Дьоготь березовий, що входить до складу бальзамічного лініменту, здатний підвищувати чутливість до сонячного світла, тому влітку слід уникати перебування на сонці під час лікування препаратом.

Якщо ознаки захворювання не почнуть зникати або, навпаки, стан здоров'я погіршиться, або виникнуть будь-які небажані явища, необхідно призупинити застосування препарату та звернутися за консультацією до лікаря щодо подальшого лікування.

Запобігати потраплянню лініменту в очі. У разі випадкового потрапляння лініменту в очі необхідно промити їх водою і негайно звернутися до лікаря.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю доцільність застосування препарату вирішує лікар з урахуванням співвідношення користі для матері/ризика для дитини.

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

Немає інформації щодо впливу препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Діти.

Безпека та ефективність застосування препарату дітям не встановлені.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати зовнішньо. Дорослим наносити 2-3 рази на добу тонким шаром на уражені ділянки шкіри або накладати фіксуючу пов'язку у 5-6 шарів марлі, просоченої препаратом. Тривалість курсу лікування – від 6 до 20 днів – визначає лікар залежно від перебігу хвороби, стану пацієнта.

Передозування.

Можливі прояви місцевої алергічної реакції (у т.ч. висипання, свербіж)

Побічні ефекти.

При тривалому застосуванні можливі прояви місцевої алергічної реакції (у т.ч. гіперемія, свербіж, шкірні висипання, кропив'янка, набряки).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При одночасному застосуванні на тих же ділянках шкіри з іншими препаратами для зовнішнього застосування можуть створюватися нові сполуки з непередбачуваним ефектом.

Термін придатності.

5 років.

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 20 г у банках, по 25 г у тубах в пачках або без пачки.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доосьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу