

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
10.04.13 № 294

Реєстраційне посвідчення
№ УА1848001101

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
МЕНОВАЗИН

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 100 мл розчину містить бензокаїну 1 г, прокайну гідрохлориду 1 г, ментолу рацемічного 2,5 г.

допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий.

Прозора безбарвна рідина із запахом ментолу.

Назва і місцезнаходження виробника.

ТОВ «Тернофарм»

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

Фармакотерапевтична група.

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

Код АТС M02A X.

Препарат має протисвербіжну дію та місцевоанестезуючий ефект. При нанесенні на шкіру та слизові оболонки спричиняє подразнення нервових закінчень, що супроводжується відчуттям холоду, легкого печіння та поколювання.

Чинить легку знеболювальну дію.

При місцевому застосуванні препарат не надходить до кров'яного русла.

Показання для застосування.

Препарат призначають при невралгіях, міалгіях, артраптізіях.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до новокаїну та інших складових компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Не наносити на ушкоджену шкіру та шкіру з проявами алергії. Не наносити на шкіру обличчя.

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу, це може зашкодити здоров'ю.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності і годування груддю застосування препарату можливе лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

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

Не впливає.

Діти.

Не застосовують дітям віком до 12 років.

Способ застосування та дози.

Препарат застосовують зовнішньо. Болісні ділянки шкіри розтирають Меновазином 2 - 3 рази на добу. Курс лікування залежить від форми, тяжкості захворювання, ефекту препарату, а також від характеру лікування (монотерапія або в комплексі з іншими лікарськими засобами).

Передозування.

При тривалому застосуванні можливі запаморочення, загальна слабкість, зниження артеріального тиску, алергічні реакції. При появі таких симптомів препарат слід відмінити, залишки змити з поверхні шкіри водою, провести симптоматичну терапію.

Побічні ефекти.

Можливі алергічні реакції (гіперемія, подразнення шкіри, відчуття свербежу, висипи, набряк, крапив'янка).

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Компоненти препарату (новокайн, анестезин) послаблюють антибактеріальну дію сульфаніламідних препаратів. Посилують ефекти препаратів з місцевоанестезуючою дією.

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікарю.

Термін придатності. 2 роки.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 40 мл у флаконах, у пачці або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Дата останнього перегляду.

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