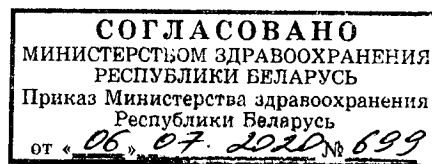


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



всего 5 от 16.06.2020

ИНСТРУКЦИЯ

(информация для специалистов)

по медицинскому применению лекарственного средства

ИХТИОЛ

Торговое название: Ихтиол

Международное непатентованное название: -

Форма выпуска: мазь для наружного применения 200 мг/г.

Описание: мазь темно-бурого цвета с характерным запахом, однородной консистенции.

Состав: одна туба (25 г мази) содержит: *действующего вещества* ихтиола - 5 г; *вспомогательные вещества:* эмульгатор «Твердый-2», парафин мягкий белый.

Фармакотерапевтическая группа: прочие антисептики и дезинфектанты

Код АТХ: D08AX.

Фармакологическое действие

Фармакодинамика

Фармакологические свойства обусловлены действием биологически активных веществ ихтиола. Ихтиол обладает антисептическим, противовоспалительным и местнообезболивающим действием.

Фармакокинетика

При наружном применении ихтиоловая мазь практически не абсорбируется в системный кровоток и не оказывает резорбтивного действия.

Показания к применению

В комплексной терапии рожистого воспаления, экземы, гнойничкового поражения кожи, фурункулеза.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к ихтиолу или вспомогательным веществам.

Способ применения и дозы

Наружно, наносят на пораженный участок, втирая мазь 1-2 раза день.

При необходимости используют повязку.

Продолжительность лечения обусловлена характером заболевания.

Отдельные категории пациентов: нет данных о необходимости корректировки дозы у пациентов старше 65 лет, у пациентов с недостаточностью функции печени и почек.

Дети: не применять у детей до 12 лет.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, может возникать раздражение кожи, особенно в начале лечения и при длительном применении. При появлении сильного раздражения кожи или других необычных реакций применение мази следует прекратить.

Передозировка

При условии соблюдения рекомендаций передозировка невозможна. Возможно раздражение кожи. В этом случае следует удалить мазь с поверхности раздраженных участков кожи.

Меры предосторожности

Нельзя допускать попадания мази на слизистые оболочки. Руки после нанесения мази следует тщательно вымыть для предотвращения попадания остатков мази в глаза, нос, рот.

Не рекомендуется применение лекарственного средства для лечения глубоких инфицированных ран, ожогов II и III степени.

При отсутствии эффекта следует пересмотреть проводимую терапию.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Применение в период беременности и кормления грудью

Нет данных о применении ихтиола при беременности или грудном вскармливании. Применение лекарственного средства допустимо только после оценки соотношения польза/риск. При грудном вскармливании не следует наносить лекарственное средство на область груди или сосков.

Дети. Опыт применения у детей отсутствует.

Влияние на способность вождения автотранспорта и управления механизмами

Влияние на способность управлять транспортом или другими механизмами не описано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Лекарственное средство несовместимо в растворах с йодистыми солями, алкалоидами, солями тяжелых металлов.

Упаковка

25 г в тубах алюминиевых. Каждая туба вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Название и адрес изготовителя

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612.