

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

МЕНОВАЗАН

(MENOVASAN)

Склад:

діючі речовини: 1 г мазі містить ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг;

допоміжні речовини: олія мінеральна, парафін білий м'який, емульгатор Т-2, вода очищена.

Лікарська форма. Мазь.

Основні фізико-хімічні властивості: мазь білого кольору з запахом ментолу.

Фармакотерапевтична група. Протисвербіжні засоби. Код АТХ D04AX.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Меновазан — це комбінований препарат і його властивості зумовлені дією активних компонентів. Зокрема, завдяки селективній дії ментолу на холодові рецептори мазь спричиняє відчуття холоду, а подразнювальна дія може змінюватися незначною анестезією. Рефлекторно ментол змінює тонус судин. Це стосується як поверхневих судин, так і судин, розташованих глибше. Новокаїн має достатньо виражену анестезуючу активність. Він не змінює тонус судин. Анестезин спричиняє поверхневу анестезію. Поєднання вказаних компонентів в одному препараті забезпечує здатність спричиняти зворотнє порушення збудливості і провідності нервових рецепторів і провідників при безпосередньому контакті з ними, проявляти подразнювальну і відволікаючу дію, пригнічувати збудження мембран нервового волокна, знижувати амплітуду потенціалу дії,

підвищувати поріг деполяризації мембрани нервового волокна, уповільнювати швидкість розвитку висхідної фази потенціалу дії, знижувати ступінь збудження у нервових елементах.

Фармакокінетика.

Не визначалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Невралгії, міалгії, артралгії; дерматози, що супроводжуються свербіжем.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Особливі заходи з безпеки.

Не наносити на шкіру з проявами алергічної реакції, на шкіру обличчя, на ушкоджену шкіру.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не рекомендується застосовувати одночасно з іншими місцеводіючими засобами (посилюють ефекти препаратів з місцевоанестезуючою дією). Компоненти препарату (новокаїн, анестезин) послаблюють антибактеріальну дію сульфаніламідних препаратів.

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

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Досвіду застосування препарату у період вагітності або годування груддю немає.

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

Слід утриматися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами, оскільки можливе запаморочення.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати зовнішньо 2-3 рази на добу для розтирання болючих або уражених ділянок шкіри. Курс лікування залежить від форми та перебігу захворювання, а також від характеру супутньої терапії. Максимальна добова доза становить 9 г.

Діти.

Не застосовувати дітям до 12 років.

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 та звернутися до лікаря. Лікування симптоматичне.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції (у т.ч. гіперемія, подразнення шкіри, відчуття свербіж, висипання, набряк, кропив'янка), контактний дерматит.

Термін придатності.

3 роки. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 40 г у тубі в пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 12430, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка, вул. Корольова, б. 4.