

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
03.09.2011 № 12
Реєстраційне посвідчення
№ UA/8480/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

МЕНОВАЗИН

Склад:

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

допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна рідина із запахом ментолу.

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

Код АТХ M02A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. 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.

Фармакокінетика.

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

Клінічні характеристики.

Показання.

Препарат призначають при невралгіях, міалгіях, артралгіях.

Протипоказання.

Препарат протипоказаний при підвищеній чутливості до новокаїну та інших складових компонентів препарату.

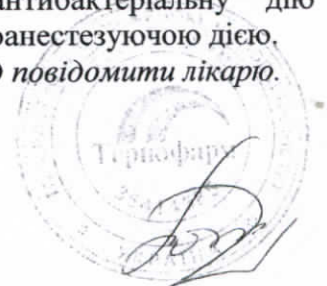
Особливі заходи безпеки.

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.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Компоненти препарату (новокаїн, анестезин) послаблюють антибактеріальну дію сульфаніламідних препаратів. Посилюють ефекти препаратів з місцевоанестезуючою дією.
При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря.



Особливості застосування.

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.

Спосіб 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).

Діти.

Не застосовують дітям віком 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, провести симптоматичну терапію.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції (гіперемія, подразнення шкіри, відчуття свербіжжю, висипи, набряк, кропив'янка).

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

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 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 40 мл у флаконах або у флаконах з механічними розпилювачами, у пачці або без пачки.

Категорія відпуску. Без рецепта.

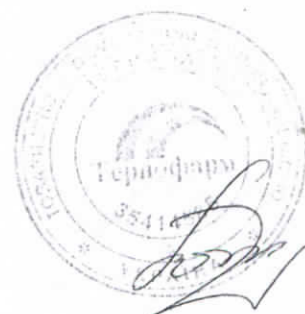
Виробник.

ТОВ «Мікрофарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

ТОВ «Мікрофарм».

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 20.



Виробник/заявник.
ТОВ «Гернофарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/
місцезнаходження заявника.**

ТОВ «Гернофарм».
Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Дата останнього перегляду.



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Текст узгоджено
03.10.2017 р.

