

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

САЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА

**Номер регистрационного удостоверения:**

**Торговое наименование препарата:** Салициловая кислота

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**

Салициловая кислота

**Лекарственная форма:** раствор для наружного применения спиртовой

**Состав на 100 мл:**

	1 %	2 %
<i>Действующее вещество:</i>		
Салициловая кислота	1 г	2 г
<i>Вспомогательное вещество:</i>		
Этанол (спирт этиловый) 70 %	до 100 мл	до 100 мл

**Описание**

Бесцветная прозрачная жидкость с запахом спирта.

**Фармакотерапевтическая группа**

Кератолитическое средство.

**Код АТХ:** D01AE12

**Фармакологическое действие**

Оказывает кератолитическое, антисептическое, местнораздражающее и противовоспалительное действие. Подавляет секрецию сальных и потовых желез. Способствует размягчению и отслоению ороговевшего слоя эпидермиса.

**Фармакокинетика**

Салициловая кислота метаболизируется в печени с образованием метаболитов салицилмочевой кислоты и салицилат-глюкуронидов. Салициловая кислота и ее метаболиты экскретируются, главным образом, почками.

**Показания к применению**

Монотерапия и в составе комбинированной терапии при лечении воспалительных и инфекционных заболеваний кожи: обыкновенные угри, жирная себорея, хроническая экзема, отрубевидный лишай.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к салициловой кислоте и/или этанолу, почечная недостаточность, детский возраст до 1 года.

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 006144-160320

СОГЛАСОВАНО

*Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.*

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

### **Способ применения и дозы**

Наружно. Обрабатывают пораженную поверхность кожи спиртовым раствором 2-3 раза в сутки. Максимальная суточная доза для взрослых – 20 мл 1 % раствора или 10 мл 2 % раствора; для детей 2 мл 1 % раствора или 1 мл 2 % раствора. Курс лечения – не более 1 недели.

*Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.*

### **Побочное действие**

Возможна индивидуальная непереносимость, аллергические реакции (в том числе кожная сыпь); местные реакции (раздражение, жжение, зуд, гиперемия кожи).

*Если у Вас наблюдаются любые из указанных в инструкции побочных эффектов, или Вы заметили другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.*

### **Передозировка**

Не выявлено.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Салициловая кислота может повысить проницаемость кожи для других лекарственных средств для наружного применения и тем самым усилить их всасывание. Всосавшаяся салициловая кислота может усилить побочные эффекты метотрексата и пероральных гипогликемических лекарственных средств, производных сульфонилмочевины.

Раствор фармацевтически несовместим с резорцином (образует расплавляющиеся смеси) и цинка оксидом (нерастворимый цинка салицилат).

### **Особые указания**

Не следует наносить препарат на родимые пятна, волосистые бородавки, бородавки в области гениталий и лица.

При лечении детей необходимо избегать обработки нескольких участков кожи одновременно.

При попадании на слизистые оболочки необходимо промыть соответствующую область большим количеством воды.

Необходимо учитывать, что при кожных заболеваниях, протекающих с гиперемией и воспалением или с поверхностными мокнущими поражениями, возможно повышение всасывания салициловой кислоты.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Не изучалось.

### **Форма выпуска**

Раствор для наружного применения спиртовой 1 %, 2 %.

По 25, 30, 40, 50, 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробкой полимерной и крышкой полимерной навинчиваемой, или крышкой навинчиваемой полимерной с уплотняющим элементом, или колпачком алюминиевым.

По 25, 50 мл во флаконы-капельницы оранжевого стекла, укупоренные пробкой полимерной и крышкой полимерной навинчиваемой, или крышкой полимерной навинчиваемой с уплотняющим элементом.

По 25, 50, 100 мл во флаконы или флаконы-капельницы полимерные (полиэтилен, полиэтилентерефталат), укупоренные пробкой (насадкой) и крышкой полимерной навинчиваемой, или крышкой полимерной навинчиваемой, или крышкой полимерной укупорочно-навинчиваемой, или колпачком полимерным.

По 0,9 кг, 4,5 кг, 9 кг, 20 кг в канистры из полиэтилена низкого давления (для стационаров).

Каждый флакон, флакон-капельницу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Допускается нанесение полного текста инструкции по медицинскому применению на пачку из картона.

Флаконы, флаконы-капельницы в количестве от 10 до 200 с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в пленку полиэтиленовую термоусадочную или в ящик из гофрированного картона, или в коробку из картона (для стационаров).

#### **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

#### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

#### **Производитель/организация, принимающая претензии:**

ООО «БЭГРИФ», Россия, 633010, Новосибирская обл., г. Бердск,  
ул. Химзаводская, 11/19.

Тел./факс (383) 212-59-73, (383-41) 2-97-53



  
С.И. Тимофеев

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 006144-160320  
СОГЛАСОВАНО



Прошнуровано, пронумеровано и  
скреплено печатью  
количество листов 5  
Директор Е.И. Тимофеев  
Е.И. Тимофеев

Е.И. Тимофеев