

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

№ 007010-130521

СОГЛАСОВАНО

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

МЕНОВАЗИН

Регистрационный номер:

Торговое наименование препарата: Меновазин

Группировочное наименование:

бензокаин+левоментол+прокаин

Лекарственная форма: раствор для наружного применения спиртовой

Состав на 100 мл:

Действующие вещества:

Левоментол (L-ментол) - 2,5 г

Прокаина гидрохлорид - 1,0 г

Бензокаин (Анестезин) - 1,0 г

Вспомогательное вещество:

Этанол (спирт этиловый) 70 % - до 100 мл

Описание

Прозрачная бесцветная жидкость с запахом ментола.

Фармакотерапевтическая группа

Местноанестезирующее средство.

Код АТХ D04AB

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат для наружного применения. Оказывает местноанестезирующее действие.

Левоментол (L-ментол) при нанесении на кожу и слизистые оболочки, вызывает раздражение нервных окончаний, расширяет поверхностные сосуды кожи, вызывая ощущение пролады, сопровождающееся анальгезирующим эффектом и облегчением зуда. Усиливает анестезирующее действие прокаина и бензокаина.

Бензокаин (Анестезин) местный анестетик для поверхностной анестезии. Препятствует возникновению болевых импульсов в окончаниях чувствительных нервов и их проведению по нервным волокнам.

Прокаина гидрохлорид (Новокаин) местноанестезирующее средство с умеренной анестезирующей активностью. Блокирует натриевые каналы, препятствует генерации импульсов в окончаниях чувствительных нервов и проведению импульсов по нервным волокнам.

Показания к применению

В качестве местноанестезирующего средства при невралгиях, миалгиях, артралгиях.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата, нарушение целостности кожных покровов, воспалительные заболевания кожи в месте предполагаемого нанесения (в т.ч. дерматит, экзема). Беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет (в связи с отсутствием данных).

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 (в связи с отсутствием данных).

Способ применения и дозы

Наружно, наносят на кожу над пораженной областью и растирают 2-3 раза в сутки.

Курс лечения продолжается в зависимости от лечебного эффекта, но не более 3-4 недель.

При необходимости курс лечения повторяют.

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.

Побочные действия

Аллергические реакции, контактный дерматит. При продолжительном применении возможно головокружение, общая слабость, снижение артериального давления. В этих случаях прекращают применение препарата.

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

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению, передозировка маловероятна. При чрезмерном нанесении или длительном его применении возможно усиление побочных эффектов. Лечение: симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не изучалось

Особые указания

Не наносить препарат на воспаленную кожу или при нарушении целостности кожных покровов. Не наносить препарат на слизистые оболочки. Избегать попадания препарата в глаза. При случайном попадании препарата в глаза, следует обильно промыть их водой. После использования препарата рекомендуется вымыть руки.

Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Раствор для наружного применения спиртовой.

По 25, 30, 40, 50, 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные пробкой полимерной (высокой плотности) и крышкой полимерной навинчиваемой (с контролем первого вскрытия или без), или укупоренные крышкой полимерной навинчиваемой с уплотняющим элементом (с контролем первого вскрытия или без), или колпачком алюминиевым.

По 25, 40, 50 мл во флаконы-капельницы оранжевого стекла, укупоренные пробкой полимерной (высокой плотности) и крышкой полимерной навинчиваемой (с контролем

первого вскрытия или без), или укупоренные крышкой полимерной навинчиваемой с уплотняющим элементом (с контролем первого вскрытия или без).

По 25, 40, 50, 100 мл во флаконы или флаконы-капельницы полимерные (полиэтилен, полиэтилентерефталат), укупоренные пробкой (насадкой) полимерной (высокой плотности) и крышкой полимерной навинчиваемой (с контролем первого вскрытия или без), или укупоренные крышкой полимерной навинчиваемой (с контролем первого вскрытия или без), или крышкой полимерной укупорочно-навинчиваемой (с контролем первого вскрытия или без), или колпачком полимерным (с контролем первого вскрытия или без).

По 0,9 кг, 2,7 кг, 4,5 кг, 9 кг, 19 кг, 20 кг, 30 кг, 45 кг в канистры из полиэтилена низкого давления (для стационаров).

На флаконы, флаконы-капельницы, канистры наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или самоклеящиеся этикетки.

На канистры наклеивают инструкции по медицинскому применению.

Каждый флакон, флакон-капельницу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона коробочного марки А или типа хром-эрзац.

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).

На термоусадочную пленку, ящик, коробку наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или писчей, или самоклеящиеся этикетки.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии:

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

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

Директор ООО «БЭГРИФ»



С.И. Тимофеев

МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛП - 007010-130521
СОГЛАСОВАНО

Пронумеровано, пронумеровано и
скреплено печатью
Количество листов 3
(три).
Директор С.И. Тимофеев

