

УТВЕРЖДЕНА
Приказом Председателя
РГУ «Комитет медицинского и
фармацевтического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»
от «__» _____ 20__ г.
№ _____

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

Торговое наименование

Оксолин

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Мазь назальная 0,25 %, 10 г

Фармакотерапевтическая группа

Дерматология. Антибиотики и химиотерапевтические препараты для применения в дерматологии. Химиотерапевтические препараты для местного применения. Противовирусные препараты.

Код АТХ: D06BB

Показания к применению

Препарат Оксолин показан к применению у взрослых, детей:

- профилактика гриппа;
- лечение вирусных ринитов.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- гиперчувствительность к активному веществу или к любому из вспомогательных веществ.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Клинически значимого взаимодействия препарата с лекарственными препаратами других групп не выявлено.

Специальные предупреждения

Применение в педиатрии

Детский возраст до двух лет – с осторожностью.

Во время беременности или лактации

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно только в том случае, когда предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Для местного применения.

Для профилактики гриппа: полоской мази от 3 мм до 5 мм смазывают ежедневно 2-3 раза в день слизистую оболочку носа в период подъема и максимального развития эпидемической вспышки гриппа (на протяжении 25 дней) или при контакте с больным гриппом.

Лечение вирусного ринита: полоской мази от 3 до 5 мм смазывают слизистую оболочку носа 2-3 раза в день в течение 3-4 дней.

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.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

Указание на наличие риска симптомов отмены

Не установлено.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

При появлении сомнений относительно способа применения препарата посоветуйтесь с лечащим врачом.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

Редко

- возможно синее окрашивание слизистой оболочки носа.

Неизвестно

- быстропроходящее чувство жжения слизистой оболочки носа, ринорея.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан <http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

100 г препарата содержит

активное вещество: диоксотетрагидрокситетрагидронафталин (оксолин)
– 0.25 г

вспомогательные вещества: вазелиновое масло (парафин жидкий) – 0.50 г, вазелин – до 100 г.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Мазь от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается появление розового оттенка.

Форма выпуска и упаковка

По 10 г препарата в тубу алюминиевую с внутренним лаковым покрытием и мембраной контроля вскрытия, укупоренные навинчивающимися бушонами со штырьком для прокола мембраны.

Каждую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в пачку из картона.

Срок хранения

2 года.

Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 10 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Сведения о производителе

АО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефоны: (3854) 338-719, 326-948

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: office@altayvitamin.ru

Держатель регистрационного удостоверения

АО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефоны: (3854) 338-719, 326-948

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: office@altayvitamin.ru

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ИП Фармплюс, Республика Казахстан,

050026, г. Алматы, ул. Нурмакова д. 26, кв. 39

телефон моб. 8 777 230 64 94

электронная почта: pv_altay_kz@mail.ru