

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування
лікарського засобу
ДАЛМАКСІН
(DALMAXIN)

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
Від 16.03.2016 № 195
Реєстраційне посвідчення
UA/4182/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
17.01.2020 р. № 91

Склад:

дюча речовина: 1 г мазі містить тіотриазолін (у перерахуванні на 100 % речовину) – 20 мг; допоміжні речовини: метилцелюлоза, гліцерин, метилпарагідроксибензоат (Е 218), пропілпарагідроксибензоат (Е 216), вода очищена.

Лікарська форма. Мазь.

Основні фізико-хімічні властивості: мазь безбарвна або злегка сіруватого кольору.

Допускається опалесценція.

Фармакотерапевтична група.

Засоби для лікування ран та виразкових уражень. Код ATХ D03AX.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Фармакотерапевтична дія тіотриазоліну зумовлена мембрanoстабілізуючими властивостями, гальмуванням процесів перекисного окислення ліпідів та активацією ферментів антирадикального захисту в ушкоджених тканинах шкіри та слизових оболонок, що призводить до гальмування розвитку травматичного запалення, збільшення інтенсивності та швидкості репаративних процесів, зменшення термінів загоювання ран.

Фармакокінетика.

Тіотриазолін практично не резорбується при аплікації на шкірі та не надходить до системного кровотоку. Препарат достатньо швидко всмоктується слизовими ротової порожнини і його максимальна концентрація в плазмі крові реєструється через 1,5 години.

Клінічні характеристики.

Показання. Рани, які тривають загоюються, повільно гранулюються та епітелізуються, трофічні виразки та пролежні. Псоріаз. Дистрофічні запальні форми пародонтиту та виразкові ураження слизової ротової порожнини та ясен.

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Особливі заходи безпеки. Препарат застосовувати після хірургічної обробки ран, видалення некротизованих тканин та обробки поверхні ран антисептиком.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. Тіотриазолін можна застосовувати з іншими противапальними, антисептичними та хіміотерапевтичними засобами.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Протипоказань немає.

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

Способ застосування та дози. Застосовувати зовнішньо. Мазь наносити на поверхню рані шкіри тонким шаром під пов'язку або відкритим способом 1-2 рази на добу протягом 1-3 тижнів. При стоматологічних запальніх захворюваннях мазь вводити у ясенні кишенні 1-2 рази на добу протягом 1-2 тижнів.

Діти. Протипоказань немає.

Передозування. Передозування малоямовірне.

Побічні реакції. Можливі реакції гіперчутливості, включаючи свербіж, висип, гіперемія шкіри, гарячка, крапивянка, ангіоневротичний набряк.

Термін придатності. 2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 25 г мазі у тубах № 1; у пачці з картону.

Категорія відпуску. Без рецепті.

Виробник. ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності. 61010, Україна, м. Харків, вул. Гордієнківська, 1.

Дата останнього перегляду 17.01.2020 р.