

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНИТО	
Приложение към разрешение за употреба № 4811/13.02.02	616/18.12.01
<i>[Signature]</i>	

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### **ALGESAL suractive®/АЛГЕЗАЛ сюрактив**

#### **крем**

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ  
ALGESAL® SURACTIVE крем.
2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 100 g крем се съдържат:

SALICYLIC ACID	6.54 g
DIETHYLAMINE	3.46 g
MIRTECAINE	1.00 g

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА  
Крем.
4. КЛИНИЧНИ ДАННИ
  - 4.1 Показания  
Локално лечение на мускулни и сухожилни и лигаментозни болки.
  - 4.2 Дозировка и начин на приложение  
**УПОТРЕБЯВА СЕ ПРИ ВЪЗРАСТНИ И ДЕЦА НАД 7 ГОДИНИ.**  
Поставете на болното място и масажирайте леко 2 до 3 пъти дневно, докато проникне напълно в кожата.  
След употреба си измийте ръцете.
  - 4.3 Противопоказания  
Алергия към салицилати, вещества с подобна активност или към някои от другите съставки. (локални анестетици...).  
Не поставяйте върху лигавици, очи, ексудативни кожни изменения, екзема, инфицирани или отворени рани или под оклузивна превръзка.
  - 4.4 Специални предупреждения за употреба  
Спортистите трябва да обърнат внимание, че това лекарство съдържа активно вещество, което може да позитивира допинговите тестове.
  - 4.5 Лекарствени и други взаимодействия  
Не са известни.
  - 4.6 Бременност и кърмене  
Данните за употреба по време на бременност и кърмене са недостатъчни, за да се направи преценка на възможните нежелани реакции.

- 4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини  
Неприложимо.
- 4.8 Нежелани лекарствени реакции  
Могат да бъдат наблюдавани локални алергични реакции, които да наложат спиране на лечението.
- 4.8 Предозиране  
Неприложимо.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

- 5.1 Фармакодинамични свойства  
Обезболяващо средство.  
(ОПОРНО-ДВИГАТЕЛЕН АПАРАТ)  
Препарата обединява аналгетичното и противовъзпалително действие на салициловата киселина и диетиламина с локално анестетичното действие на миртекаина.
- 5.2 Фармакокинетични свойства
- 5.3 Предклинични данни за безопасност

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества и техните количества

Ethylene glycol monostearate	10.00 g
Light liquid paraffin	9.30 g
Cetyl alcohol	7.50 g
Polyoxyethylene castor oil	4.30 g
Macrogol 300 stearate	3.70 g
Glycolysed polyoxyethylene glicerides	3.20 g
Glycerol monostearate	2.00 g
Lavandin composition*	0.50 g
Hydrochloric acid 0.39	g
Purified water	qs 100 g

\* Състав на лавандиновите вещества: essential oil of whole lavandin, essential oil and fractions of essential oil of Chinese eucalyptus, linalol, linalyl acetate, racemic camphor.

- 6.2 Физико-химични несъвместимости  
Не са известни.
- 6.3 Срок на годност  
5 години.
- 6.4 Специални условия за съхранение  
Да се съхранява при температура не по-висока от 25°C.
- 6.5 Данни за опаковката  
Алюминиеви туби от 40 g с капачка, с вътрешно покритие от епоксиленол.
- 6.6 Препоръки при употреба  
Вж. т. 4.2.

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА SOLVAY PHARMA - ФРАНЦИЯ 42, rue Rouget de l'isle - BP 22



92151 SURESNES CEDEX - FRANCE

8. СТРАНИ, В КОИТО ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО Е РЕГИСТРИРАНО  
Франция, Германия, Белгия, Швейцария, Швеция, Полша, Русия, Чехия,  
Словакия, Унгария и др.
9. ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО  
Франция, м. август, 1965 г.  
*Октомври, 1999 г.*

