

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт

ANESTESOL cutaneous solution (sol. cut.)
Bottle 60 ml

АНЕСТЕЗОЛ дермален разтвор
Бутилка 60 ml

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № II-6262/06.11.02	
N=7/23. 09.02	<i>Г. Костиков</i>

2. Количествен и качествен състав

Имена на съставките	Количество за:	
	100 ml	60 ml

Лекарствени вещества:

Benzocaine	1.000 g	0.600 g
Procaine hydrochloride	1.000 g	0.600 g
Levomenthol	2.500 g	1.500 g

3. Лекарствена форма

Cutaneous solution (sol. cut.)
Дермален разтвор

4. Клинични данни

4.1. Показания

Обезболяващо средство за приложение върху кожата при травми и болки.

4.2. Дозировка и начин на употреба

С помощта на подходящ памучен тампон продуктът се намазва или разтрива на съответния поразен кожен участък 2-3 пъти дневно.

4.3. Противопоказания

Повищена свръхчувствителност към някоя от съставките.
Да не се прилага при деца под 5 години.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Да не се приема вътрешно.
Да не се нанася върху лигавици.



Да се прилага с внимание при болни от бронхиална астма и други атопични заболявания поради опасност от алергични реакции.

След предварителен тест за свръхчувствителност върху малък участък от вътрешната страна на предмишницата, може да се прилага при отсъствие на зачертяване на 24-тият час.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни.

4.6. Бременност и кърмене

Няма специални предупреждения.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са наблюдавани.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Възможна е поява на локално дразнене на кожата, алергични реакции.

4.9. Предозиране

Поради ниската концентрация на активните съставки и сублимацията им, както и поради бързото изпарение на разтвора не се наблюдава предозиране.

5. Фармакологични данни:

5.1. Фармакодинамични свойства

Бензокаинът и прокаинът притежават добре изразен местен анестетичен ефект. При резорбция имат и краткотраен аналгетичен ефект.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбират се през кожата. Елиминират се бързо поради ниската концентрация и чрез изпарение и сублимация благодарение на високия си парен натиск. При проникване в организма се елиминират чрез бърза хидролиза и последващо разтваряне.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма данни.



6. Фармацевтични данни:

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества

Имена на съставките	Количества за:	
	100 ml	60 ml
Ethanol (96 per cent)	72.70 ml ml	43.62
Water, purified	до 100ml ml	до 60

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

1 (една) година.

6.4. Специални условия на съхранение

При температура под 25°C, на място защитено от пряка слънчева светлина.

6.5. Данни за опаковката

Бутилки от полиетилен висока плътност и стъклени кафяви бутилки от 60 ml, затворени с капачки на винт от полипропилен.

6.6. Препоръки при употреба

С помощта на подходящ памучен тампон продуктът се намазва или разтрива на съответния поразен кожен участък.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

ЕТ СТОЯН БАКАЛОВ – ТОНИ М
гр. Ямбол, ул. Срем № 3 , вх. А

Име и адрес на производителя:

ЕТ СТОЯН БАКАЛОВ – ТОНИ М
гр. Ямбол, ул. Срем № 3 , вх. А

8. Регистрационен № в регистъра по чл. 28 ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт

10. Дата на (частична) актуализация на текста.

