**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ИНСТРУКЦИЯ**

**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

**МЕНОВАЗИН**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Меновазин

**Международное непатентованное или группировочное название:** Бензокаин + Левоментол + Прокаин

**Лекарственная форма:** раствор для наружного применения спиртовой

**Состав на 100 мл**

|  |
| --- |
| *Действующие вещества:* |
| Левоментол | - 2,5 г |
| Прокаина гидрохлорид (новокаина гидрохлорид)  | - 1,0 г  |
| Бензокаин (анестезин) | - 1,0 г  |
| *Вспомогательные вещества:*  |
| Этанол (этиловый спирт) 95%  | - 68,5 мл |
| Вода очищенная | - 27 мл |

**Описание**

Бесцветная прозрачная жидкость с запахом ментола.

**Фармакотерапевическая группа:** местноанестезирующее средство

**Код АТХ:** D04AB

**Фармакологические свойства**

Комбинированный препарат для наружного применения, обладающий местноанестезирующим и противозудным действием.

***Фармакодинамика***

Левоментол при нанесении на кожу вызывает раздражение нервных окончаний и расширение поверхностных сосудов кожи и ощущение прохлады, сопровождающееся анальгезирующим (обезболивающим) эффектом и облегчением кожного зуда.

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

Бензокаин (анестезин) – местноанестезирующее средство для поверхностной анестезии. Препятствует возникновению болевых импульсов в окончаниях чувствительных нервов и их проведению по нервным волокнам.

Левоментол усиливает местноанестезирующее действие прокаина (новокаина) и бензокаина (анестезина) при их одновременном применении в составе комбинированного препарата.

***Фармакокинетика***

При наружном применении компоненты препарата практически не поступают в системный кровоток.

**Показания к применению**

В качестве местноанестезирующего средства при невралгиях, миалгиях, артралгиях.

**Противопоказания**

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

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (в связи с отсутствием данных).

**Способ применения и дозы**

Наружно. Наносят на пораженные участки кожи или на кожу над пораженной областью и растирают 2-3 раза в день. Курс лечения продолжают в зависимости от терапевтического эффекта, но не более 3-4 недель. При необходимости курс повторяют.

**Побочное действие**

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

**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 на способность управлять транспортными средствами и механизмами.**

Препарат не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами и заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного концентрированного внимания и быстроты психомоторных реакций.

**Форма выпуска**

Раствор для наружного применения спиртовой.

По 40 мл, 50 мл или 100 мл во флаконы из полиэтилена высокого давления или полиэтилентерфталата, укупоренные полимерными крышками. По 25 мл, 30 мл, 40 мл, 50 мл или 100 мл во флаконы оранжевого стекла, укупоренные полиэтиленовыми пробками и навинчивающимися крышками. Допускается комплектация флаконов из полиэтилена высокого давления или полиэтилентерфталата или флаконов оранжевого стекла вместе с насадкой-распылителем.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

50, 60, 80, 100, 140, 150, 200 флаконов по 25 мл, 30 мл, 40 мл; 30, 50, 80, 100, 120, 140 флаконов по 50 мл и 100 мл вместе с равным количеством инструкций по применению помещают в коробку из картона («Для стационаров»).

**Условия хранения**

В защищенном 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:**

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская область, г.Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 м от Прибайкальской автодороги.

тел./факс: +7 (39543) 58910, +7 (39543) 58908

Генеральный директор

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод» Тюстин С.В.