

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**МЕНОВАЗАН**  
(MENOVASAN)

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 г мазі містить ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг;

*допоміжні речовини:* олія мінеральна, парафін білий м'який, емульгатор Т-2, вода очищена.

**Лікарська форма.** Мазь.

*Основні фізико-хімічні властивості:* мазь білого кольору з запахом ментолу.

**Фармакотерапевтична група.** Протисвербіжні засоби. Код АТХ D04A X.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Меновазан — це комбінований препарат і його властивості зумовлені дією активних компонентів. Зокрема, завдяки селективній дії *ментолу* на холодкові рецептори мазь спричиняє відчуття холоду, а подразнювальна дія може змінюватися незначною анестезією. Рефлекторно ментол змінює тонус судин. Це стосується як поверхневих судин, так і судин, розташованих глибше. *Новокаїн* має достатньо виражену анестезуючу активність. Він не змінює тонус судин. *Анестезин* спричиняє поверхневу анестезію. Поєднання вказаних компонентів в одному препараті забезпечує здатність спричинити зворотнє порушення збудливості і провідності нервових рецепторів і провідників при безпосередньому контакті з ними, проявляти подразнювальну і відволікаючу дію, пригнічувати збудження мембран нервового волокна, знижувати амплітуду потенціалу дії, підвищувати поріг деполяризації мембрани нервового волокна, уповільнювати швидкість розвитку висхідної фази потенціалу дії, знижувати ступінь збудження у нервових елементах.

*Фармакокінетика.*

Не визначалась.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Невралгії, міалгії, артралгії; дерматози, що супроводжуються свербіжем.

**Противоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

**Особливі заходи з безпеки.**

Не наносити на шкіру з проявами алергічної реакції, на шкіру обличчя, на ушкоджену шкіру.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Не рекомендується застосовувати одночасно з іншими місцеводіючими засобами (посилюють ефекти препаратів з місцевоанестезуючою дією). Компоненти препарату (новокаїн, анестезин) послаблюють антибактеріальну дію сульфаніламідних препаратів.

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікарю.

**Особливості застосування.**

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Досвіду застосування препарату у період вагітності або годування груддю немає.

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

Слід утриматися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами, оскільки можливе запаморочення.

***Спосіб застосування та дози.***

Застосовувати зовнішньо 2-3 рази на добу для розтирання болючих або уражених ділянок шкіри. Курс лікування залежить від форми та перебігу захворювання, а також від характеру супутньої терапії. Максимальна добова доза становить 9 г.

***Діти.***

Не застосовувати дітям до 12 років.

***Передозування.***

При тривалому застосуванні можливі запаморочення, загальна слабкість, зниження артеріального тиску, алергічні реакції.

При появі таких симптомів препарат слід відмінити, залишки змити з поверхні шкіри водою та звернутися до лікаря. Лікування симптоматичне.

***Побічні реакції.***

Можливі алергічні реакції (у т.ч. гіперемія, подразнення шкіри, відчуття свербіжжю, висипання, набряк, кропив'янка), контактний дерматит.

***Термін придатності.***

3 роки. Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 40 г у тубі в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

***Виробник.***

ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика».

***Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.***

Україна, 12430, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка, вул. Корольова, б. 4.

**Дата останнього перегляду.** 27.12.2019 р.