

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Химаксол 1	
Код Рев. №	20000595
Разрешение № Н-12422/09.03.2011	
Одобрение №	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Аnestезол Химакс Фарма 1.0g/100g+1.0g/100g +2.5g/100g, дермален разтвор
Anestesol Chemax Pharma 1.0g/100g+1.0g/100g +2.5g/100g, cutaneous solution

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Аnestезол Химакс Фарма съдържа като активни вещества бензокайн (benzocaine) 1%, прокайн хидрохлорид (procaine hydrochloride) 1% и левоментол (levomenthol) 2.5 %. За пълния списък на помощните вещества вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Дермален разтвор

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Обезболяващо средство за приложение върху кожата при болки в мускулите и ставите.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Прилага се чрез нанасяне върху съответния кожен участък 1-2 пъти дневно с помощта на подходящ тампон.

4.3 Противопоказания

Повищена чувствителност или контактна алергия спрямо някоя от съставките: бензокайн, прокайн, ментол, етанол.

Поради опасност от възникване на алергични реакции, да не се прилага при деца под 5 годишна възраст и да се прилага с особено внимание при пациенти в старческа възраст.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Да не се приема вътрешно!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Да се прилага с особено внимание при деца!

Да се пазят очите!

Продуктът е запалим!

Продуктът съдържа етанол (67.5 % об./об.)

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни

4.6 Бременност и кърмене

Няма данни относно ефекта на активните съставки на продукта по време на бременност или данни за екскретирано количество в кърмата.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

При външно приложение не са известни.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

В редки случаи бензокайн и ментол могат да предизвикат зачеряване, контактни дерматити, еритема и сърбеж.

4.9 Предозиране

При продължително прилагане е възможна локална реакция към бензокайн. Поради ниската концентрация на активните съставки и сублимацията им, както и поради бързото изпарение на разтвора, предозирането не е от съществено значение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Локални анестетици, естери на аминобензоената киселина
ATC код: N01BA52

Бензокайнът взаимодейства с нервните окончания и има добре изразен повърхностен анестетичен ефект.

Прокайнът притежава изразен анестетичен ефект. Не прониква дълбоко в тъканите. Ментолът действа антипурурично чрез анестезия на периферните нервни рецептори върху кожата. Има още дезинфектиращо и охлаждащо (успокояващо) действие.

5.2 Фармакокинетични свойства

Няма данни за предизвикване на системни ефекти при спазване на указанията за употреба.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма данни.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Етанол 96% об./об.

Пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Не са известни

6.3 Срок на годност

Срок на годност - 1 година.

Срок на годност след първоначално отваряне на опаковката: 4 месеца.

Продуктът да не се използва след датата на изтичане на срока на годност!

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Съхранявайте опаковката пълно затворена,

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Лесно запалим продукт!

6.5 Данни за опаковката

Съдържание на "Аnestезол Химакс Фарма 1%" в една опаковка - 100 ml.

Първична опаковка: 100 ml от продукта се опаковат в пластмасови бутилки по ФТС 02, които се затварят с пластмасови капачки на винт по ФТС 03. Върху бутилката се поставя хартиен или самозалепващ се етикет по ФТС 07.

Вторична опаковка:

Не се предвижда.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

„Химакс Фарма“ ЕООД
ул. „Горица“ 8А, 1618 София, България
Тел: 955 62 98; Факс: 955 42 78
e-mail: info@chemaxpharma.com

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

II-12215 / 20/01/2006

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

22/06/2000

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Февруари 2011