

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**СТЕЛЛАНИН® - ПЭГ**

*Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать прием/использование этого лекарства.*

*Это лекарство отпускается без рецепта. Для достижения оптимальных результатов его следует использовать, строго выполняя все рекомендации изложенные в инструкции.*

- *Сохраните инструкцию, она может потребоваться вновь.*
- *Если у вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*

**Регистрационный номер:** ЛСР-002113/09

**Торговое наименование:** Стелланин® - ПЭГ

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**  
диэтилбензимидазолия трийодид

**Лекарственная форма:** Мазь для наружного применения

**Состав на 100 г мази:**

*Действующее вещество:* 1,3-Диэтилбензимидазолия трийодид – 3,0 г

*Вспомогательные вещества:* повидон К17 (поливинилпирролидон низкомолекулярный) – 2,0 г, диметилсульфоксид (димексид) – 5,0 г, макрогол 1500 (полиэтиленоксид 1500, полиэтиленгликоль 1500) – 25,0 г, макрогол 400 (полиэтиленоксид 400, полиэтиленгликоль 400) – 65,0 г.

**Описание**

Мазь темно-бурого цвета со слабым характерным запахом

**Фармакотерапевтическая группа**

Антисептическое средство

**Код АТХ:** D08AG

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Механизм фармакологической активности препарата заключается в антибактериальном действии 1,3-диэтилбензимидазолия. Активный йод, входящий в состав 1,3-диэтилбензимидазолия трийодида, инактивирует белки бактериальной стенки и ферментные белки бактерий, оказывая тем самым бактерицидное действие на микроорганизмы. Выраженное антимикробное действие препарата предотвращает инфицирование ран.

Наряду с антибактериальным и противовоспалительным эффектами, мазь обладает высоким осмотическим потенциалом, что особенно важно при лечении гнойных ран, т.к. способствует эвакуации из раневого дефекта гнойного отделяемого.

## **Фармакокинетика**

Системное всасывание действующего вещества отсутствует даже при поврежденной коже, тем не менее, в ране присутствуют терапевтические концентрации препарата.

## **Показания к применению**

- Лечение острых гнойных процессов (ран) кожи и мягких тканей (фурункулы, карбункулы, гидроадениты, флегмоны, абсцессы).
- Дополнительное лечение гнойных осложнений послеоперационных ран (после иссечения, коагуляции, эпизиотомии, для лечения трещин на коже, ран и швов).
- Термические поражения кожи и мягких тканей I-III степеней, осложненные инфекционным процессом.
- Трофические язвы, пролежни, осложненные инфекционным процессом.
- Ссадины, порезы, царапины, трещины, расчесы.

## **Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата, тиреотоксикоз, аденома щитовидной железы, тяжелая почечная недостаточность, одновременная терапия радиоактивным йодом, детский возраст до 18 лет, I триместр беременности.

## **С осторожностью**

Хроническая почечная недостаточность, II и III триместры беременности, период лактации. Перед началом применения препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

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

### *Беременность*

Перед применением препарата Стелланин<sup>®</sup>-ПЭГ, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы могли быть беременной, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом. Применение препарата Стелланин<sup>®</sup>-ПЭГ противопоказано в I триместре беременности. Применение препарата во II и III триместрах беременности допускается только в тех случаях, когда потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода. В таких случаях применение препарата должно быть непродолжительным, ограничиваться небольшими участками кожи и под контролем лечащего врача.

### *Грудное вскармливание*

Так как неизвестно проникает ли действующее вещество в молоко матери, следует принять решение о прекращении грудного вскармливания или об отмене препарата, учитывая необходимость его применения для матери. Избегать контакта ребенка с поверхностью кожи, на которую наносится препарат.

## **Способ применения и дозы**

Наружно. Мазь наносят тонким слоем около 1,5-2 мм непосредственно на раневую поверхность, после чего накладывают стерильную марлевую повязку или препарат наносят на перевязочный материал, а затем на рану. Слой мази должен превосходить по окружности размеры раны не менее чем на 5 мм. Тампонами, пропитанными мазью, рыхло заполняют полости гнойных ран после их хирургической обработки, а марлевые турунды с препаратом вводят в свищевые ходы. При локализации раны на неудобном для бинтования месте допустимо использование лейкопластырной или клеевой повязки. Смену повязок проводят 1-2 раза в сутки.

Суточная доза не должна превышать 10 г. Длительность лечения в среднем составляет 5-15 дней.

При незначительных повреждениях кожи (ссадины, порезы, царапины, трещины, расчесы) препарат наносят тонким слоем на пораженную поверхность 2 раза в день.

### **Побочное действие**

При применении препарата возможно кожные аллергические реакции (зуд, гиперемия кожи), при появлении которых следует прекратить применение препарата.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции по применению, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

Случаи передозировки не описаны. При случайном приеме препарата внутрь возможно появление тошноты и рвоты. Необходимо промыть желудок и обратиться к врачу, при необходимости проводят симптоматическое лечение.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не следует применять препарат в комплексе с другими антисептическими средствами, содержащими ртуть, окислители, щелочи и катионные поверхностно-активные вещества. Щелочная или кислая среда, присутствие жира, гноя, крови ослабляют антисептическую активность.

### **Особые указания**

Избегать попадания мази в глаза. При попадании препарата в глаза необходимо промыть теплой водой.

Если отмечаются признаки повышенной чувствительности или раздражения кожи, связанные с применением препарата, следует прекратить лечение и обратиться к врачу.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Форма выпуска**

Мазь для наружного применения 3 %.

По 20 г в тубы алюминиевые вместе с инструкцией по применению в пачке картонной.

По 100 г в банки ПЭТФ с навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия по 9-20 банок вместе с равным количеством инструкций по применению в групповой упаковке (для стационаров).

### **Условия хранения**

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.

**Владелец            регистрационного            удостоверения/Производитель/Организация,  
принимаящая претензии от потребителей**

ООО «Фармпрепарат»

346780, Российская Федерация, Ростовская область, г. Азов, ул. Калинина, д. 2

Тел./факс: (86342) 5-26-39

Генеральный директор

ООО «Фармпрепарат»



Ю.Ю. Солодунов