

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Линин, 3% + 10%, мазь для наружного применения

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующие вещества: борная кислота + цинка оксид

Каждый 1 г мази содержит 30 мг борной кислоты и 100 мг цинка оксида.

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Мазь для наружного применения

Мазь от белого до светло-желтого цвета с сероватым оттенком, с запахом ментола, однородная по внешнему виду.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Атопический дерматит, нейродермит, микробная экзема, красный плоский лишай.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Мазь наносят тонким слоем 1–2 раза в день на пораженные участки кожи и слегка втирают.

Способ применения

Наружно.

4.3. Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, нарушение функции почек, острые воспалительные заболевания кожи, беременность и период грудного вскармливания.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Мазь предназначена только для наружного применения. Не допускать попадания в глаза.

С осторожностью: обширные поражения кожи.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Исследования взаимодействия не проводились

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Беременность

Препарат Линин противопоказан во время беременности (см. Раздел 4.3).

Лактация

Препарат Линин противопоказан во время грудного вскармливания (см. Раздел 4.3).

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Препарат Линин не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

4.8. Нежелательные реакции

Резюме нежелательных реакций

Возможны местные аллергические реакции, кожный зуд, гиперемия, сыпь.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109240, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.ru

Сайт информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://roszdravnadzor.gov.ru/>

4.9. Передозировка

Симптомы

При передозировке или длительном применении мази на обширной поверхности поврежденной кожи за счет борной кислоты, входящей в состав препарата, возможны симптомы интоксикации: тошнота, рвота, диарея, кожная сыпь.

Лечение

Симптоматическое.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа:

Другие препараты, применяемые в дерматологии. Код АТХ: D11AX

Фармакодинамические эффекты

Комбинированный препарат для наружного применения. Оказывает противовоспалительное, антисептическое, абсорбирующее, вяжущее и подсушивающее действие. Коагулирует белки (в том числе ферменты) микробной клетки, нарушая проницаемость клеточной оболочки. Уменьшает экссудацию, снимает местные явления воспаления и раздражения.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Левоментол

Тальк

Ланолин безводный

Вазелин

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

3 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре не выше 25°C.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 30 г в тубах алюминиевых или по 25 г в банках темного стекла с треугольным венчиком, укупоренных крышками полимерными натягиваемыми из полиэтилена высокого давления.

На банки наклеивают этикетки из бумаги для печати офсетной или этикетки самоклеящиеся. Каждую тубу или банку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения препарата, и другие манипуляции с препаратом

Особые требования отсутствуют.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ЗАО «Московская фармацевтическая фабрика»

Адрес: 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

Телефон: +7 (495) 956-05-71

Адрес электронной почты: fab@mosfarma.ru

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ЗАО «Московская фармацевтическая фабрика»

Адрес: 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

Телефон: +7 (495) 956-05-71

Адрес электронной почты: fab@mosfarma.ru

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации:

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата Линин доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <http://eec.eaeunion.org/>