

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

Клей БФ-6, раствор для наружного применения спиртовой

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: фенолформальдегидная смола.

Каждые 100 г раствора для наружного применения спиртового содержат 1,65 г фенолформальдегидной смолы (лака бакелитового в пересчете на сухое вещество).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Раствор для наружного применения спиртовой.

Прозрачная или слегка мутная жидкость от светло - желтого до красноватого цвета.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ**4.1. Показания к применению**

Препарат Клей БФ-6 показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 1 года.

Препарат применяют для обработки микротравм (ссадин, царапин, порезов и других мелких повреждений кожи), послеоперационных швов.

4.2. Режим дозирования и способ примененияРежим дозирования

Ватным или марлевым тампоном останавливают кровотечение и просушивают место, которое необходимо покрыть клеем. Препарат наносят непосредственно на поврежденную поверхность тонким слоем, захватывая окружающие здоровые ткани. В случае нарушения целостности пленки сверху на нее наносят новую пленку.

Пленка образуется в течение 2-5 минут после нанесения препарата и прочно удерживается на коже на протяжении 2-3 дней.

Способ применения

Наружно. Перед нанесением препарата участок кожи тщательно очищают от загрязнения.

4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к фенолформальдегидной смоле или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Детский возраст до 1 года.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Препарат предназначен только для наружного применения.

Избегать попадания на слизистые оболочки глаз.

Не отмечено влияние применения препарата на течение хронических заболеваний.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Данные о нежелательных проявлениях лекарственного взаимодействия отсутствуют.

4.6. Фертильность, беременность и лактацияБеременность

На основании существующих данных, применение в терапевтических дозах при беременности не оказывает отрицательного влияния на развивающийся плод.

Лактация

Возможно применение в период грудного вскармливания.

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

Применение препарата не влияет на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

4.8. Нежелательные реакции

Резюме нежелательных реакций

Жжение в месте нанесения, аллергические реакции.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного 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: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:
<https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

4.9. Передозировка

Случаи передозировки не описаны.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: антисептики и дезинфицирующие средства; фенол и его производные.

Код АТХ: D08AE.

Механизм действия и фармакодинамические эффекты

Оказывает ранозаживляющее и антисептическое действие. Используется как бактерицидное и изолирующее средство, способствует заживлению мелких повреждений кожи вследствие образования на их поверхности изолирующей плёнки, стойкой к механическим и химическим воздействиям.

5.2. Фармакокинетические свойства

Данные отсутствуют.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Поливинилбутирал (поливинилбутираль);

Канифоль;

Дибутилфталат;

Клещевины обыкновенной семян масло жирное (касторовое масло);

Этанол (спирт этиловый) 95 %.

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

4 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С, вдали от источников нагрева и открытого огня.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 10 г или 15 г в тубы алюминиевые. Каждую тубу 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 лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом

Особые требования отсутствуют.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО «МПЗ»),
602205, Владимирская обл., г. Муром, ул. 30 лет Победы, д.1а

Факс/телефон: (49234) 6-02-52, 6-34-71

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО «МПЗ»),
602205, Владимирская обл., г. Муром, ул. 30 лет Победы, д.1а

Факс/телефон: (49234) 6-02-52, 6-34-71

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ

Дата первой регистрации:

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата Клей БФ-6 доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» <http://eesc.eaeunion.org/>.