

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

Винилин, жидкость для приема внутрь и наружного применения.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: поливинокс (винилин) – 50 г и 100 г.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Жидкость для приема внутрь и наружного применения.

Густая, вязкая жидкость светло-желтого цвета со специфическим запахом. На воздухе не густеет и не высыхает.

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

Наружно

Фурункулы, карбункулы, трофические язвы, гнойные раны, мастит, раны мягких тканей, ожоги и обморожения.

Внутрь

В комплексном лечении эрозивно-язвенных заболеваний желудка и двенадцатиперстной кишки, обострение хронических гастритов с повышенной секреторной функцией желудка.

4.2. Режим дозирования и способ примененияРежим дозирования

Наружно

Для смачивания салфеток в достаточном количестве 2–3 раза в день. Курс лечения от 5 до 18 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Внутрь

1 раз в день через 5–6 часов после последнего приема пищи.

При язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки - 1 чайная ложка в первый день, в последующие дни - по 1 десертной ложке. Курс - 16–20 дней.

При гастритах с повышенной секреторной функцией - 1 чайная ложка в первый день, далее - по 1 десертной ложке через день. Курс - 10–12 дней.

Способ применения

Препарат применять наружно или внутрь.

Наружно применять для смачивания салфеток и непосредственного нанесения на раневую поверхность.

Внутри принимать после последнего приема пищи (рекомендуется легкий ужин в 18 часов и прием препарата в 23–24 часа).

4.3. Противопоказания

- гиперчувствительность к поливиноксу;
- заболевания печени, желчного пузыря и почек;
- беременность, период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Нет сведений.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Исследования взаимодействия не проводились.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Применение препарата противопоказано при беременности и в период грудного вскармливания.

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

Не изучалось.

4.8. Нежелательные реакции

При применении препарата возможны следующие нежелательные явления: аллергические реакции.

Сообщения 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 национальную систему сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

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»:

<http://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

4.9. Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: Антисептическое средство.

Код АТХ: D08AX

Механизм действия и фармакодинамические эффекты

Обладает антисептическим действием, способствует очищению ран, регенерации тканей и эпителизации. При приеме внутрь действует как обволакивающее, противовоспалительное и бактериостатическое средство.

5.2. Фармакокинетические свойства

Нет сведений.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Отсутствуют.

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

5 лет.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С в плотно укупоренной таре.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 50 г во флаконы коричневого стекла с крышками пластмассовыми навинчиваемыми или крышками пластмассовыми навинчиваемыми с контролем вскрытия.

По 100 г во флаконы коричневого стекла с крышками пластмассовыми навинчиваемыми или крышками пластмассовыми навинчиваемыми с контролем вскрытия.

Флакон вместе с инструкцией по медицинскому 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

АО "Татхимфармпрепараты"

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

АО "Татхимфармпрепараты"

420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

тел.: 8 800 201 98 88, тел./факс: +7 (843) 571-85-58

e-mail: marketing@tatpharm.ru

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации:

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

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