

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Вазелин Реневал, мазь для наружного применения.

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

В 100 г мази для наружного применения содержится 100 г вазелина.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Мазь для наружного применения.

Мазь от белого до желтого цвета, без запаха.

### 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### 4.1. Показания к применению

- Перед постановкой банок;
- сухости кожи (в т.ч. вокруг естественных отверстий);
- перед проведением лечебных процедур (смазывают наконечник клизмы, газоотводной трубки).

#### 4.2. Режим дозирования и способ применения

##### Режим дозирования

Взрослым и детям.

Мазь наносят в небольшом количестве на предварительно очищенную кожу по мере необходимости.

##### Способ применения

Наружно.

Мазь наносят тонким слоем на пораженный участок кожи, слегка втирая.

#### 4.3. Противопоказания

Гиперчувствительность к вазелину.

#### 4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Отсутствуют.

#### 4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Исследования взаимодействия не проводились.

#### 4.6. Беременность и лактация

##### Беременность

При беременности применение препарата Вазелин Реневал возможно.

##### Лактация

В период грудного вскармливания применение препарата Вазелин Реневал возможно.

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

Вазелин Реневал не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

#### **4.8. Нежелательные реакции**

##### Резюме нежелательных реакций

При применении препарата возможны следующие побочные эффекты:

Аллергические реакции, раздражение в месте нанесения.

##### 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

109012, Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефон: +7 (800) 550-99-03

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

E-mail: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

#### **4.9. Передозировка**

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. О случаях передозировки не сообщалось.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: препараты со смягчающим и защитным действием; вазелин и препараты, содержащие жиры.

Код АТХ: D02AC

##### Фармакодинамические эффекты

Препарат оказывает смягчающее действие на кожу.

#### **5.2. Фармакокинетические свойства**

Данные отсутствуют.

### **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**

Хранить при температуре ниже 25°C.

## **6.5. Характер и содержание первичной упаковки**

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

По 25 г, 30 г, 50 г в тубу алюминиевую, укупоренную колпачком навинчиваемым из полиэтилена низкого давления (бушоном) или в тубу полимерную из комбинированного материала (полиэтилен высокого давления/алюминий/полиэтилен низкого давления), укупоренную колпачком навинчиваемым из полипропилена (бушоном), или по 20 г, 25 г в банку оранжевого стекла с треугольным венчиком, укупоренную крышкой полиэтиленовой натягиваемой из полиэтилена высокого давления с уплотняющим элементом.

Тубу алюминиевую, или тубу полимерную, или банку с листком-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары.

## **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного препарата или отходов, полученных при применении лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом**

Особые требования отсутствуют.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Российская Федерация

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 633621, Новосибирская область, Сузунский район, рп. Сузун, ул. Комиссара Зяткова, д.18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

### **7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения на территории Союза**

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

e-mail: [pretenzii@pfk-obnovlenie.ru](mailto:pretenzii@pfk-obnovlenie.ru)

## **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

## **9. ДАТА ПЕРВОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

Дата первой регистрации:

## **10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**

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