

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**22.12.2016 № 1391**  
**Реєстраційне посвідчення**  
**№ UA/6398/01/01**

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
**Наказ Міністерства охорони**  
**здоров'я України**  
**№ 920 від 09.08.2017**

## **ІНСТРУКЦІЯ**

**для медичного застосування лікарського засобу**

### **САЛЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА**

#### **Склад:**

*діючі речовини:* кислота саліцилова, цинку оксид;  
100 г пасту містять саліцилової кислоти – 2 г, цинку оксиду – 25 г;  
*допоміжні речовини:* крохмаль картопляний, парафін білий м'який.

#### **Лікарська форма.** Паста.

*Основні фізико-хімічні властивості:* однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Препарати з пом'якшувальною та захисною дією. Препарати саліцилової кислоти. Код АТХ D02A F.

#### **Фармакологічні властивості.**

##### *Фармакодинаміка.*

Комбінований препарат для зовнішнього застосування. Низька концентрація саліцилової кислоти, що міститься у ньому (2 %), проявляє протизапальну, протимікробну та кератопластичну дію. Пригнічує секрецію сальних і потових залоз. Цинку оксид проявляє слабку протимікробну, в'яжучу, адсорбуючу дію, підсушує шкіру, що призводить до зменшення ексудації та сприяє зменшенню місцевих проявів запалення і подразнення.

##### *Фармакокінетика.*

При зовнішньому застосуванні саліцилово-цинкова паста практично не адсорбується у системний кровотік та не проявляє резорбтивної дії.

#### **Клінічні характеристики.**

**Показання.** Шкірні захворювання: дерматити, попрілості, піодермія, рожеві вугри, вугровий сип, екзема, виразки з перевагою ексудації.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату. Гострі гнійні захворювання шкіри і прилеглих тканин.

**Особливі заходи безпеки.** Не слід допускати потрапляння пасту в очі. Якщо паста випадково потрапила в очі, слід ретельно промити їх великою кількістю проточної води.

Не рекомендується застосовувати пасту на ділянки шкіри, які дуже мокнуть, а також при надмірній її сухості.

Не рекомендується застосовувати при гострих гнійних процесах. Не наносити на слизові оболонки.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** При одночасному застосуванні з препаратами для зовнішнього застосування можуть створюватися нові сполуки з непередбачуваним ефектом.

**Особливості застосування.**

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Безпечність та клінічну ефективність препарату при вагітності та у період годування груддю не вивчали.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Вплив препарату на здатність керувати транспортними засобами та іншими механізмами не описаний.

**Спосіб застосування та дози.** Дорослим пасту наносити на уражену поверхню тонким шаром 2-3 рази на добу. Тривалість курсу – від 6 до 20 діб.

**Діти.** Препарат не застосовувати для лікування дітей.

**Передозування.** Посилення проявів побічних реакцій.

**Побічні реакції.** Можливі місцеві реакції (у тому числі свербіж, висипання, печіння, сухість, лущення шкіри, кропив'янка, гіперемія). Алергічні реакції на компоненти пасту.

**Термін придатності.** 4 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С; не допускається заморожування. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** Контейнери по 25 г. Туби по 20 г. По 1 тубі у пачці або без пачки.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**  
Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Заявник.** ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

**Місцезнаходження заявника.**  
Україна, 69063, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

**Дата останнього перегляду.** 09.08.2017 р.