МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Вазелин**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование препарата:** Вазелин

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** вазелин

**Лекарственная форма:** мазь для наружного применения

**Состав**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| В 100 г мази содержится:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| *Действующее вещество* |  |  |  |
| Вазелин,  | 100 г |

 |  |

**Описание**

Однородная мазеобразная масса без запаха от белого до желтого цвета.

**Фармакотерапевическая группа:** дерматопротекторное средство

**Код АТХ:** D02AC

**Фармакологические свойства.**

Препарат оказывает смягчающее действие на кожу.

**Показания к применению**

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

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к препарату.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания.**

Возможно применение при беременности и в период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы**

Наружно, вазелин в небольшом количестве наносят на предварительно очищенную кожу и легко втирают.

**Побочное действие**

Аллергические реакции, раздражение в месте нанесения.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов, усугубляются, или отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует немедленно сообщить об этом врачу.

**Передозировка**

Сведений по передозировке препарата не зарегистрировано.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не изучалось.

**Особые указания**

При длительном применении возможно раздражении кожи и аллергические реакции.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.**

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психотропных реакций.

**Форма выпуска**

По 15, 20, 25 или 30 г в банки темного стекла типа БТС укупоренные крышками полиэтиленовыми натягиваемыми с уплотняющим элементом типа 1.2. На банки наклеивают этикетки из бумаги этикеточной или самоклеящиеся.

По 25 г и 30 г в тубы алюминиевые. Каждую банку или алюминиевую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Пачки помещают в групповую упаковку.

Допускается упаковка банок или туб без пачки от 9 до 300 штук с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в коробки из картона гофрированного или картона для потребительской тары (Для стационаров).

**Условия хранения**

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

5 лет. Не использовать по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Производитель/организация, принимающая претензии от потребителя:**

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 м от Прибайкальской автодороги.

тел./факс: +7 (39543) 58910, +7 (39543) 58908

Генеральный директор

АО “Усолье-Сибирский химфармзавод” Тюстин С.В.