

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ВУЛНУЗАН®
(VULNUSAN®)

Склад:

діюча речовина: стабілізований луг «Солілуг»;

1 г мазі містить: стабілізований луг «Солілуг» 0,12 г;

допоміжні речовини: олія рицинова, натрію кармелоза, ланолін, натрію бензоат (Е 211), вода очищена.

Лікарська форма. Мазь.

Основні фізико-хімічні властивості: маслоподібна маса кремового кольору зі специфічним запахом.

Фармакотерапевтична група.

Засоби для лікування ран та виразок. Інші ранозагоювальні засоби.

Код АТХ D03A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат природного походження із лугу Поморійського озера містить ряд важливих для організму людини макро- та мікроелементів – хлориду і сульфату магнію, хлориду натрію, калію, кальцію, заліза, хлору, бром, селену, молібдену, міді, марганцю, цинку, йоду, вісмуту, силіцію, титану, арсену, берилію, сульфату алюмінію, колоїдні речовини, кислоти та інші органічні сполуки. Проявляє протизапальну дію, пригнічуючи патогенну бактеріальну флору і стимулюючи імунобіологічні захисні реакції – фагоцитоз і утворення антитіл. Разом з тим стимулює регенерацію тканин та епітелізацію поверхні рани.

Відомо, що при запальних процесах кількість кальцію зменшується. Кальцій ущільнює стінки кровоносних судин, тим самим чинить протизапальну дію. Встановлено, що кальцій, окрім тромбіну, входить також до складу деяких ферментів, що каталізують обмін жирів в організмі (ліпази, ліпопротеїдліпази, фосфоліпази А), а також до складу ферменту аспірази, що бере участь в обміні аденозинтрифосфату.

Встановлено, що гіпертонічні розчини хлориду натрію, фосфату натрію і сульфату натрію мають протизапальну дію.

Фармакокінетика.

Немає даних про резорбцію препарату Вулнузан® через шкіру або про досягнення клінічно значущих концентрацій у плазмі крові.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гнійні рани різного походження: інфіковані, хірургічні, поверхневі гнійні процеси, у тому числі параректальні і постін'єкційні абсцеси, трофічні виразки; посттравматичні та атеросклеротичні рани; медикаментозна мацерація шкіри; прояви при хворобі Бюргера, варикозні виразки, ерозія шийки матки, тріщини соска молочної залози.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої допоміжної речовини препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

При локальному застосуванні препарату не спостерігалися.

Особливості застосування.

У разі необхідності можна застосовувати оклюзійні пов'язки.

До складу препарату входить ланолін, який може спричинити місцеві шкірні реакції (наприклад, контактний дерматит).

Натрію бензоат, що входить до складу препарату, при попаданні в очі та на слизові оболонки може спричинити слабке подразнення, а також викликати слабке подразнення шкіри.

Олія рицинова при місцевому застосуванні може викликати шкірні реакції.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат протипоказаний під час вагітності. Застосування препарату жінкам, які годують груддю, не заважає годуванню дитини і не потребує його припинення.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Немає даних про порушення здатності керувати автомобілем і працювати з механізмами, які потребують підвищеної уваги.

Спосіб застосування та дози.

Мазь нанести безпосередньо на рану або на марлю у кількості, достатній для покриття всієї поверхні рани шаром у 2-3 мм. Разова доза – не більше 10-15 г мазі (при глибоких гнійниках). На початку курсу лікування наносити мазь щодня, при згасанні запального процесу і появи грануляційної тканини – через день.

При лікуванні тріщин соска молочної залози мазь наносити кілька разів на день після годування дитини. Призначення препарату у період лактації не заважає годуванню дитини і не потребує його припинення.

При лікуванні ерозії шийки матки використовувати тампон із нанесеним на нього препаратом; вводити 1 раз на день. Рекомендується вводити тампон увечері протягом 10-15 днів.

Діти.

Препарат протипоказаний дітям до 12 років.

Передозування.

Випадків передозування препарату при його локальному застосуванні не спостерігалось.

Побічні реакції.

Рідко можливі алергічні реакції, включаючи висипання, кропив'янку, ангіоневротичний набряк, подразнення шкіри. Пацієнти з варикозними виразками і ранами при хворобі Бюргера можуть відчувати біль.

Термін придатності. 2 роки.

Термін придатності після розкриття туби – 1 місяць.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 45 г в алюмінієвих тубах з мембраною; по 1 тубі у картонній пачці.

При першому використанні туби необхідно пробити отвір в алюмінієвій фользі!

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

АТ «Софарма», Болгарія.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Дозвіл на випуск серії:

АТ «Софарма».

вул. Ілієнське шосе, 16, Софія, 1220, Болгарія.