

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 003684 - 160616

ИНСТРУКЦИЯ

СОГЛАСОВАНО

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

**Циндол**

наименование лекарственного препарата

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование** Циндол.

**Группировочное наименование** Цинка оксид.

**Лекарственная форма** Суспензия для наружного применения.

**Состав:**

*Активное вещество:*

Цинка оксид - 12,5 г

*Вспомогательные вещества:*

Тальк медицинский - 12,5 г

Крахмал картофельный - 12,5 г

Глицерол - 20,0 г

Этанол (этиловый спирт) 70 % - 20,0 г

Вода очищенная - до 100 г

**Описание** Неоднородная взвесь с быстро выделяющимся после взбалтывания осадком белого или белого с сероватым оттенком цвета.

**Фармакотерапевтическая группа** Дерматопротекторное средство.

**Код АТХ** D02AB

**Фармакологическое действие**

Антисептическое, вяжущее, подсушивающее средство. Уменьшает экссудацию, мокнутие, что снимает местные явления воспаления и раздражения. Симптоматический эффект препарата определяется цинка оксидом.

**Показания к применению**

Дерматиты, язвы кожи, опрелости.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к цинку оксиду и другим компонентам препарата.

**Применение при беременности в период грудного вскармливания**

Возможно применение во время беременности и период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы**

Применяют наружно. Перед применением взбалтывать. Тампоном, смоченным препаратом, наносят суспензию на пораженные участки кожи 2-3 раза в сутки.

**Побочное действие**

Возможны местные аллергические реакции: кожный зуд, гиперемия, сыпь. 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**

В настоящее время о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Не изучалось.

**Особые указания**

Не допускать попадания в глаза. Препарат предназначен только для наружного применения. Если симптомы заболевания не исчезают, следует обратиться к врачу. Суспензию не следует применять при наличии инфекции в местах поврежденной кожи.

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

Не влияет.

**Форма выпуска**

Суспензия для наружного применения 12,5%.

По 100 и 125 г препарата во флаконы темного стекла, укупоренные пробками полиэтиленовыми или пластмассовыми, или полимерными и навинчиваемыми пластмассовыми или полиэтиленовыми крышками, или укупоренные средствами укупорочными полиэтиленовыми или полимерными.

По 100 и 125 г препарата во флаконы, банки полимерные, укупоренные пробками полиэтиленовыми или пластмассовыми, или полимерными и навинчиваемыми пластмассовыми или полиэтиленовыми крышками, или укупоренные средствами укупорочными полиэтиленовыми или полимерными.

По 100 и 125 г препарата во флаконы из полиэтилентерефталата, укупоренные колпачками полимерными винтовыми.

Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Допускается полный текст инструкции по применению наносить на пачку.

Допускается упаковка без пачки по 30 флаконов по 100 или 125 г с равным количеством инструкций по применению в групповую упаковку (для стационаров).

**Условия хранения**

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

Хранить в местах, недоступных для детей.

**Срок годности**

3 года. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта.

**Производитель/Организация, принимающая претензии:**

ОАО «Ивановская фармацевтическая фабрика», Россия

153007, г. Иваново, ул. Генерала Горбатова, д. 19-а

Тел.: (4932) 33-42-73, факс: (4932) 33-42-72

Генеральный директор

ОАО «Ивановская

фармацевтическая фабрика



В.Ю. Голубева