

ИНСТРУКЦИЯ

по применению медицинского изделия

Наименование:

Перцовый пластырь по ТУ 9393-045-00480520-2011

Описание:

Перцовый пластырь представляет собой основу (подложку) прямоугольной формы (с перфорацией или без перфорации) со слоем пластырной массы, с защитным покрытием из силиконизированной бумаги или пленки.

Состав:

Материал основы (подложки): ткань хлопчатобумажная

Клеевой слой: каучук синтетический, каучук натуральный, канифоль, агидол-1, белила цинковые, ланолин, масло вазелиновое, экстракт красавки густой, экстракт перца стручкового густой, димексид, масло эвкалиптовое.

Защитное покрытие: силиконизированная бумага или пленка.

Описание принципа действия:

Экстракт перца красного, полученный из плодов перца стручкового и камфора синтетическая, входящие в состав пластырной массы Перцового пластыря оказывают местнораздражающее и отвлекающее действие при радикулитах, невралгии, суставных болях, остеохондрозе, миозитах и миалгии, напряжении мышц после длительной физической нагрузки, а также при простудных заболеваниях.

Область применения:

Ревматология, неврология.

Условия применения:

В стационарных и амбулаторных лечебно-профилактических медицинских учреждениях, в домашних условиях.

Показания к применению:

Радикулиты, невралгии, суставные боли, остеохондроз, миозиты и миалгии, напряжение мышц после длительного физического воздействия, а также простудные заболевания.

Способ применения:

Наружно. Перед наложением пластыря кожу обезжиривают и протирают насухо. С пластыря снимают защитную пленку, предохраняющую клейкую сторону, накладывают на кожу, слегка прижимают и разглаживают.

Пластырь можно не снимать в течение двух суток, если не ощущается сильного раздражения.

При сильном жжении пластырь снимают и кожу смазывают кремом.

Если на коже остались следы клейкой массы, их легко удалить мыльным раствором или лосьоном.

Противопоказания:

Индивидуальная непереносимость, нарушение целостности кожного покрова в местах прикрепления пластыря.

Побочное действие:

Возможны аллергические реакции, жжение в области аппликации.

Взаимодействия с другими медицинскими изделиями:

Не использовать одновременно с другими наружными средствами на одних и тех же участках кожи.

Указание возможности и особенностей применения для людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями, беременных женщин, женщин в период грудного вскармливания, детей, взрослых, имеющих хронические заболевания:

Исследование применения медицинского изделия Перцового пластыря у людей с имплантируемыми в организм человека медицинскими изделиями, беременных женщин, женщин в период грудного вскармливания, детей, взрослых, имеющих хронические заболевания, не проводилось.

Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

Сведения о возможном влиянии использования на способность управлять транспортными средствами, механизмами:

Исследования о возможном влиянии медицинского изделия Перцовый пластырь на способность управлять транспортными средствами, механизмами не проводились. Решение об использовании следует принимать, оценивая соотношение возможного риска для пациента.

Условия хранения:

Хранить в сухом месте. Лейкопластырь без индивидуальной упаковки хранить в сухом, защищенном от света месте.

Условия транспортирования:

Лейкопластырь в транспортной упаковке должен быть устойчив к климатическим воздействиям при транспортировании по условиям хранения 5 (ОЖ 4) ГОСТ 15150.

Срок годности:

Гарантийный срок годности - 3 года с даты изготовления. Не применять по истечении срока годности.

Требования безопасности и охраны окружающей среды:

В условиях эксплуатации перцовый пластырь по токсикологическим и санитарно-химическим показателям отвечает требованиям безопасности, предъявляемым к материалам, контактирующим с кожными покровами человека.

Перцовый пластырь относится к горючим веществам, не взрывоопасен.

Охрана окружающей среды по ГОСТ 17.2.3.01.

При производстве перцового пластыря образующиеся отходы складываются в контейнеры и утилизируются в установленном порядке.

Порядок осуществления утилизации и уничтожения:

Использованный пластырь относится к отходам класса А и утилизируется в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами".

Неиспользованный пластырь специальных мер предосторожности при уничтожении не имеет.

Производитель/организация, принимающая претензии:

ОАО «Новосибхимфарм»

630028, Россия, г. Новосибирск, ул. Декабристов, 275

тел. (383) 363-32-44; факс (383) 363-32-55, e-mail: mail@nskpharm.ru.