МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

САЛВИСАР®

**Регистрационный номер:** ЛС-002428

**Торговое наименование:** Салвисар®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** не присвоено

**Состав:** яд гадюки обыкновенной – 5 мышиных единиц действия, кислота салициловая – 1 г, камфора синтетическая – 3 г, скипидар живичный – 3 г. *Вспомогательные вещества -* эмульгатор № 1 (ЛанеттеSX) – 8 г, парафины нефтяные твердые – 3 г, вазелин медицинский – 7 г., глицерол(глицерин) – 2 г, натрия хлорид раствор для инфузий изотонический 0,9% – 8 г, вода для инъекций до 100 г.

**Описание:** Мазь белого или белого со слегка желтоватым оттенком цвета с запахом камфоры и скипидара.

**Фармакотерапевтическая группа:** Местнораздражающее средство природного происхождения.

**Код АТХ:** [М02АХ10]

**Фармакологические свойства**

Обладает местным раздражающим и обезболивающим действием. Нейротропный компонент змеиного яда, входящий в состав, оказывает анальгетическое действие; энзиматический компонент с гиалуронидазной активностью ускоряет процесс заживления. Вызывает раздражение чувствительных рецепторов кожи и подкожной клетчатки, расширяет сосуды, улучшает трофику тканей.

**Показания к применению**

Заболевания опорно-двигательного аппарата и периферической нервной системы, сопровождающиеся болевым синдромом: артрит различной этиологии, артралгии, невралгии, миалгии.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, кожные заболевания (в т.ч. аллергические и гнойничковые, нарушение целостности кожных покровов в месте нанесения препарата), активный туберкулез легких, лихорадочные состояния, общее истощение, тяжелая недостаточность мозгового и коронарного кровообращения, склонность к ангиоспазмам, тяжелая печеночная или почечная недостаточность, беременность, период грудного вскармливания, непереносимость салицилатов, детский возраст до 6 лет.

**С осторожностью**

Детский возраст от 6 до 18 лет (необходимость применения препарата у детей определяется врачом индивидуально). Указания в анамнезе на бронхиальную астму, спровоцированную приемом ацетилсалициловой кислоты или иными нестероидными противовоспалительными препаратами.

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

Препарат противопоказан к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы**

Наружно, по 5-10 г (1-2 ч. ложки) мази по частям наносят на область болезненных участков и втирают в кожу 1 раз/сут, при сильных болях – 2 раза/сут до исчезновения болевого синдрома, но не более 10 дней без консультации врача.

**Побочное действие**

Жжение, возникающее в процессе втирания, обычно проходит через несколько минут. В единичных случаях – кожные аллергические реакции, исчезающие после отмены препарата.

Во избежание побочных явлений рекомендуется предварительно нанести небольшое количество мази на кожу для определения чувствительности к препарату.

**Передозировка**

При применении препарата в рекомендуемой дозе о случаях передозировки не сообщалось.

**Взаимодействие с другими препаратами**

Препарат вызывает гиперемию кожи и рефлекторно усиливает циркуляцию крови в подкожной ткани, в связи с чем совместное применение с другими препаратами локального действия может приводить к усилению их всасывания. Использование больших количеств может повышать токсичность метотрексата и снижать терапевтический эффект гипогликемических средств. Не использовать препарат с пероральными антикоагулянтами.

**Особые указания**

После применения препарата необходимо тщательно мыть руки. Следует избегать попадания мази в глаза, на слизистые оболочки и на поврежденную кожу. При попадании мази в глаза или на слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством воды.

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

Сведения о возможном влиянии препарата на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами) отсутствуют.

**Форма выпуска**

Мазь для наружного применения.

По 15 г, 25 г, 40 г, 50 г, 75 г и 100 г в тубы из комбинированного материала с бушонами для упаковывания лекарственных средств или в тубы алюминиевые. Каждую тубу или две тубы по 25 г вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не применять препарат по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения**

ООО “ ПРОМОМЕД РУС”, Россия, 101000, г. Москва, Архангельский переулок, д. 1, стр. 1

Производитель: ПАО «Биохимик», Россия

Юридический адрес: Республика Мордовия, 430030, г. Саранск,

 ул. Васенко, 15А.

Адрес места производства: Республика Мордовия, 430030, г. Саранск, ул. Васенко, 15А. Телефон: (8342)38-03-68

E-mail: oit@biohimic.ru, [www.biohimic.ru](http://www.biohimic.ru)

**Адрес и телефон уполномоченной организации для контактов (направ-**

**ление претензий и рекламаций):**

Россия, 120090, г. Москва, пр-т Мира, д.13, стр. 1
Тел. 8-495-640-25-28
Адрес эл. почты: reception@promo-med.ru