

Склад

діючі речовини: 100 мл розчину містить бензокаїну 1 г, прокаїну гідрохлориду 1 г, ментолу рацемічного 2,5 г.

допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма

Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна рідина із запахом ментолу.

Фармакотерапевтична група

Засоби, що застосовуються місцево при суглобовому та м'язовому болю. Код АТХ M02A X.

Фармакологічні властивості

Препарат має протисвербіжну дію та місцевоанестезуючий ефект. При нанесенні на шкіру та слизові оболонки спричиняє подразнення нервових закінчень, що супроводжується відчуттям холоду, легкого печіння та поколювання.

Чинить легку знеболювальну дію.

Фармакокінетика

При місцевому застосуванні препарат не надходить до кров'яного русла.

Показання

Препарат призначають при невралгіях, міалгіях, артралгіях.

Протипоказання

Препарат протипоказаний при підвищеній чутливості до новокаїну та інших складових компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Компоненти препарату (новокаїн, анестезин) послаблюють антибактеріальну дію сульфаніламідних препаратів. Посилюють ефекти препаратів з місцевоанестезуючою дією.

При одночасному застосуванні будь-яких інших лікарських засобів слід повідомити лікаря.

Особливості застосування

Не наносити на ушкоджену шкіру та шкіру з проявами алергії. Не наносити на шкіру обличчя.

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу, це може зашкодити здоров'ю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

У період вагітності і годування груддю застосування препарату можливе лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

Спосіб застосування та дози

Препарат застосовують зовнішньо. Болісні ділянки шкіри розтирають Меновазином 2–3 рази на добу. Курс лікування залежить від форми, тяжкості захворювання, ефекту препарату, а також від характеру лікування (монотерапія або в комплексі з іншими лікарськими засобами).

Діти

Не застосовують дітям віком до 12 років.

Передозування

При тривалому застосуванні можливі запаморочення, загальна слабкість, зниження артеріального тиску, алергічні реакції. При появі таких симптомів

препарат слід відмінити, залишки змити з поверхні шкіри водою, провести симптоматичну терапію.

Побічні реакції

Можливі алергічні реакції (гіперемія, подразнення шкіри, відчуття свербіжжю, висипи, набряк, кропив'янка).

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності

2 роки.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання

Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 40 мл у флаконі в пачці або без пачки.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ТОВ «Мікрофарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Виробник

ТОВ «Мікрофарм».

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 20.

Заявник.

ТОВ «Тернофарм».

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).