

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ	11-0911 122-10-07
Одобрено: 5/25.09.07	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ALGESAL suractive®/АЛГЕЗАЛ сюрактив

крем

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ
ALGESAL® SURACTIVE крем.

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 100 g крем се съдържат:

SALICYLIC ACID	6.54 g
DIETHYLAMINE	3.46 g
MIRTECAINE	1.00 g

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА
Крем.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Показания

Локално лечение на мускулни и сухожилни и лигаментозни болки.

4.2 Дозировка и начин на приложение

УПОТРЕБЯВА СЕ ПРИ ВЪЗРАСТНИ И ДЕЦА НАД 7 ГОДИНИ.

Поставете на болното място и масажирайте леко 2 до 3 пъти дневно, докато проникне напълно в кожата.

След употреба си измийте ръцете.

4.3 Противопоказания

Алергия към салицилати, вещества с подобна активност или към някои от другите съставки. (локални анестетици).

Не поставяйте върху лигавици, очи, ексудативни кожни изменения, екзема, инфицирани или отворени рани или под оклузивна превръзка.

4.4 Специални предупреждения за употреба

Спортстите трябва да обърнат внимание, че това лекарство съдържа активно вещество, което може да позитивира допинговите тестове.

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни.

4.6 Бременност и кърмене

Данните за употреба по време на бременност и кърмене са недостатъчни, за да се направи преценка на възможните нежелани реакции.



- 4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини
Неприложимо.
- 4.8 Нежелани лекарствени реакции
Могат да бъдат наблюдавани локални алергични реакции, които да наложат спиране на лечението.
- 4.8 Предозиране
Неприложимо.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

- 5.1 Фармакодинамични свойства
Обезболяващо средство.
(ОПОРНО-ДВИГАТЕЛЕН АПАРАТ)
Препарата обединява аналгетичното и противовъзпалително действие на салициловата киселина и диетиламина с локално анестетичното действие на миртекайна.
- 5.2 Фармакокинетични свойства
- 5.3 Предклинични данни за безопасност

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества и техните количества

Ethylene glycol monostearate	10.00 g
Light liquid paraffin	9.30 g
Cetyl alcohol	7.50 g
Polyoxyethylene castor oil	4.30 g
Macrogol 300 stearate	3.70 g
Glycolysed polyoxyethylene glicerides	3.20 g
Glycerol monostearate	2.00 g
Lavandin composition*	0.50 g
Hydrochloric acid 0.39	0.39g
Purified water	qs 100 g

* Състав на лавандиновите вещества: essential oil of whole lavandin, essential oil and fractions of essential oil of Chinese eucalyptus, linalol, linalyl acetate, racemic camphor.

- 6.2 Физико-химични несъвместимости
Не са известни.
- 6.3 Срок на годност
5 години.
- 6.4 Специални условия за съхранение
Да се съхранява при температура не по-висока от 25°C.
- 6.5 Данни за опаковката
Алуминиеви туби от 40 g с капачка, с вътрешно покритие от епоксиленол.
- 6.6 Препоръки при употреба
Вж. т. 4.2.
7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА
SOLVAY PHARMA - ФРАНЦИЯ
42, rue Rouget de Lisle - BP 22



92151, SURESNES CEDEX - FRANCE

8. **СТРАНИ, В КОИТО ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО Е РЕГИСТРИРАНО**
Франция, Германия, Белгия, Швейцария, Швеция, Полша, Русия, Чехия,
Словакия, Унгария и др.
9. **ПЪРВА РЕГИСТРАЦИЯ НА ЛЕКАРСТВЕНОТО СРЕДСТВО**
Франция, м. август, 1965 г.
В България - 1992 г.

