

УТВЕРЖДЕНА
приказом председателя Комитета
контроля медицинской и
фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения
и социального развития
Республики Казахстан
от «___» _____ 201_ года
№_____

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного средства**

ВИПРОСАЛ В®

Торговое название

Випросал В®

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Мазь для наружного применения

Состав

1 г мази содержит

активные вещества:

яд гадюки обыкновенной сухой – 0,05 МЕД,

камфора рацемическая – 30 мг,

скипидар живичный – 30 мг,

кислота салициловая – 10 мг,

вспомогательные вещества: вазелин, спирт цетостеариловый, парафин твердый, натрия цетилстеарилсульфат, глицерол, натрия хлорид, вода очищенная.

Описание

Мазь белого или белого со слегка желтоватым оттенком цвета, с запахом камфоры и скипидара.

Фармакотерапевтическая группа

Другие препараты для местного лечения заболеваний опорно-двигательного аппарата.

Код ATX M02AX

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Мазь быстро всасывается и через несколько минут возникает жжение, легкая гиперемия кожи и ощущение теплоты. Болеутоляющее действие наступает через 20-30 минут и продолжается 1,5-2 часа.

Фармакодинамика

Основным действующим веществом мази является яд гадюки обыкновенной (*Venenum viperae berus*), который содержит фосфолипазу, фосфодиэстеразу, гиалуронидазу и другие активные вещества. Яд гадюки содержит также пептиды специфического действия, которые являются причиной гемолиза, увеличивают проницаемость капилляров, влияют на свертывание крови. При местном применении яд гадюки оказывает раздражающее и болеутоляющее действие, активизирует защитные механизмы организма при резорбции.

Входящие в состав мази камфора и скипидар также раздражают чувствительные нервные окончания, и, тем самым, оказывают местнораздражающее и болеутоляющее действие.

Раздражение вызывает активацию сложной многоуровневой организации – антиноцицептивной системы, механизмы которой реализуются во всех отделах болевой чувствительности, начиная от афферентного входа в спинном мозге и кончая корой головного мозга. Раздражение в соответствующем сегменте спинного мозга препятствует первичным болевым импульсам достигнуть коры головного мозга и препятствует восприятию боли. В функционировании антиноцицептивной системы принимают участие эндогенные соединения – энкефалины и эндорфины (иногда их называют «гормонами удовольствия») и другие пептиды, играющие важную роль в регуляции болевых ощущений, проницаемости сосудов и других процессов. Возникающие при этом местные и рефлекторные реакции способствуют улучшению кровоснабжения и питания тканей, ослаблению болей.

В дополнение к болеутоляющему действию, камфора, салициловая кислота и скипидар обладают также антисептическим действием, а салициловая кислота также и кератолитическим действием.

Показания к применению

- артralгии
- невралгии
- миалгии
- ишиас
- радикулит

Способ применения и дозы

Мазь применяется наружно. В зависимости от величины кожной поверхности на болезненный участок наносят маленькими порциями 5-10 г (1-2 чайные ложки) мази и втирают в кожу в зависимости от интенсивности боли 1-2 раза

в сутки до исчезновения болевого синдрома. Продолжительность курса лечения зависит от характера и тяжести заболевания.

Побочные действия

При повышенной чувствительности кожи к компонентам мази могут возникать зуд, отек или крапивница. В этом случае рекомендуется прекратить лечение и смыть мазь с кожи. Перечисленные признаки проходят после прекращения лечения.

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

Противопоказания

- повышенная чувствительность кожи к компонентам мази
- язвы и другие кожные заболевания
- острый туберкулез легких
- нарушения мозгового и коронарного кровообращения
- склонность к возникновению ангиоспазмов
- тяжелые нарушения функций почек и печени
- детский возраст до 15-ти лет

Лекарственные взаимодействия

Не установлены

Особые указания

Мазь нельзя наносить на поврежденную кожу. Во избежание сильного раздражения необходимо следить, чтобы мазь не попала в глаза или на слизистые оболочки.

Мазь содержит в качестве вспомогательного вещества цетостеариловый спирт, который может вызывать кожные реакции (например, контактный дерматит).

При возникновении аллергических реакций следует прекратить лечение и смыть мазь с кожи. Симптомы аллергических реакций проходят после прекращения лечения.

Беременность и период лактации

Нельзя применять.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством и потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

Данные о передозировке отсутствуют.

При попадании на слизистые оболочки мазь вызывает сильное раздражение.

При случайном проглатывании больших количеств могут проявляться симптомы острого отравления, такие как тошнота, рвота, боли в животе и

головная боль, головокружение, ощущение жара/покраснения, судороги, задержка дыхания и кома.

Наблюдение и лечение пациентов с тяжелыми гастроинтестинальными или неврологическими симптомами отравления симптоматическое. Нельзя вызывать рвоту.

Форма выпуска и упаковка

По 30 г, 50 г или 75 г препарата помещают в тубы алюминиевые с внутренней поверхностью, покрытой лаком, с защитной алюминиевой мембраной на горловине и конусообразным приспособлением для прокола мембранны в навинчивающемся бушоне из пластмассы.

Тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона коробочного.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не замораживать!

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

3 года

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

АО Таллинский фармацевтический завод.

Тонди 33, 11316 Таллинн, Эстония

Владелец регистрационного удостоверения

АО «Гриндекс». Ул. Крустпилс, 53, Рига, LV-1057 Латвия

Адрес организации, принимающей претензии на территории Республики Казахстан от потребителей по качеству продукции, ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

Представительство АО «Гриндекс»

050010, г. Алматы, пр. Достык, угол ул. Богенбай батыра, д. 34а/87а, офис № 1

т./ф. 291-88-77, 291-13-84

эл. почта: grindeks.asia.kz@mail.ru