

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Гальманин

Номер регистрационного удостоверения: ЛП-002137

Торговое наименование: Гальманин

Лекарственная форма: порошок для наружного применения

Состав на 100 г.

Действующие вещества: салициловая кислота – 2 г; цинка оксид – 10 г

Вспомогательные вещества: тальк – 44 г, крахмал картофельный – 44 г

Описание: белый или серовато-белый, жирный на ощупь порошок.

Фармакотерапевтическая группа: антисептическое средство

Код АТХ: D08AX

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат для наружного применения. Салициловая кислота оказывает противовоспалительное, антисептическое и кератолитическое действие. Цинка оксид оказывает подсушивающее действие.

Показания к применению

Подострая экзема различного генеза, гипергидроз (потливость) стоп.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 12 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

При беременности и в период грудного вскармливания применяют только в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Перед началом применения обязательно проконсультируйтесь с врачом!

Способ применения и дозы

Наружно. В виде присыпки тонким слоем порошок наносится на пораженные участки кожи и чистую (вымытую с мылом и вытертую насухо) кожу 1 раз в день.

Побочное действие

Аллергические реакции, местные реакции – зуд, жжение.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не изучалось.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не влияет на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (управление автотранспортом, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

Форма выпуска

Порошок для наружного применения.

По 10 г, 20 г, 30 г, 40 г и 50 г в банки полимерные с крышками полимерными.

По 10 г, 20 г, 30 г, 40 г и 50 г в банки из полиэтилентерефталата с крышками полимерными.

По 25 г в банки оранжевого стекла с треугольным венчиком с крышками полимерными натягиваемыми.

Каждую банку вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Допускается укладка банок в групповую упаковку с равным количеством инструкций по применению (для стационаров).

По 2 г в термосвариваемые пакеты из материала упаковочного из комбинированных материалов.

По 5 или 10 пакетов вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Допускается укладка пакетов в групповую упаковку с равным количеством инструкций по применению (для стационаров).

Условия хранения

В сухом месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»
Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10

Производитель/Организация, принимающая претензии:

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»
Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10
Тел./факс: (4872) 41-04-73