УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя РГУ «Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан» от «____»____20__г. №

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Спирт этиловый-DF

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма, дозировка

Раствор для наружного применения 70% и 90%

Фармакотерапевтическая группа

Дерматология. Антисептики и дезинфицирующие препараты. Антисептики и дезинфицирующие препараты прочие. Этанол. Код ATX D08AX08

Показания к применению

- в медицинской практике спирт этиловый применяют преимущественно как наружное антисептическое и раздражающее средство для обтираний, компрессов
- обработка рук хирурга, операционного поля, медицинского инструментария

Перечень сведений, необходимых до начала применения *Противопоказания*

 гиперчувствительность к действующему веществу или к одному из компонентов вспомогательных веществ

Необходимые меры предосторожности при применении

Решение: N041789

Дата решения: 16.08.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или

уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Для компрессов (во избежание ожога) спирт этиловый следует разбавить водой в соотношении 1:1 (70%, 90%).

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

При приеме внутрь потенцирует эффект препаратов, угнетающих ЦНС.

Специальные предупреждения

Применение в педиатрии

Возможно применение в детском возрасте для компрессов в разведении 1:4 (спирта и воды) — для 90% раствора, 1:3 (спирта и воды) — для 70% раствора.

Во время беременности или лактации

Кормящим матерям и беременным женщинам применять с осторожностью из-за риска развития аллергических реакций!

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами При управлении транспортным средством или потенциально опасными механизмами препарат применять с осторожностью, учитывая побочные

действия.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Наружно.

Наносят на кожу с помощью ватных тампонов, салфеток. Делают компрессы.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

При местном применении передозировка маловероятна.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

При появлении сомнений относительно способа применения препарата посоветуйтесь с лечащим врачом.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

Часто:

- может оказывать резорбтивное общетоксическое действие
- угнетение ЦНС

Нечасто:

- аллергические реакции
- раздражение и ожоги кожи, слизистых оболочек и дыхательных путей

Решение: N041789

Дата решения: 16.08.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или

уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться медицинскому работнику, фармацевтическому К работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Дополнительные сведения

http://www.ndda.kz

Состав лекарственного препарата

 1 мл препарата содержит:
 70%
 90%

 активное вещество:
 этанол 96%
 0,665 г
 0,913 г

вспомогательное вещество: вода очищенная

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Бесцветная прозрачная, летучая, подвижная жидкость с характерным спиртовым запахом и жгучим вкусом. Легко воспламеняется, горит синеватым слабо светящимся бездымным пламенем.

Форма выпуска и упаковка

По 100 мл препарата в стеклянные флаконы, укупоренные пробками полиэтиленовыми с навинчиваемыми пластмассовыми крышками.

На флаконы наклеивают самоклеящиеся этикетки или этикетки из бумаги или писчей.

Флаконы вместе с инструкциями по медицинскому применению на казахском и русском языках по количеству флаконов помещают в групповую тару-коробки из картона хром-эрзац или с гофрированной лентой или вкладышами типа В1 или типа В2 из бумаги пачечной, или в групповую упаковку из полиэтиленовой термоусадочной пленки.

Срок хранения

3 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия хранения

Хранить в хорошо укупоренной таре, в защищенном от света месте, при температуре не выше 25°С, вдали от огня.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек

Решение: N041789

Дата решения: 16.08.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или

уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

По рецепту

Сведения о производителе

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина,3 тел./факс: (727) 2530388, эл.почта: dosfarm@dosfarm.kz

Держатель регистрационного удостоверения

TOO «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина,3 тел./факс: (727) 2530388, эл.почта: dosfarm@dosfarm.kz

(телефон, Наименование, факс, адрес И контактные данные территории Республики электронная почта) организации на Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству OT. потребителей И ответственной лекарственных средств пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034, г. Алматы, ул. Чаплыгина,3

тел./факс: (727) 2530388, эл.почта: dosfarm@dosfarm.kz

Решение: N041789 Дата решения: 16.08.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или

уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Решение: N041789

Дата решения: 16.08.2021

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или

уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг)