

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ЗІРКА

Склад:

діючі речовини: ментол, камфора, олія м'яти перцевої, олія евкаліптона, олія гвоздична, олія корична;

1 г бальзаму містить ментолу 41 мг, камфори 258 мг, олії м'яти перцевої 125 мг, олії евкаліптої 88 мг, олії гвоздичної 9 мг, олії коричної 14 мг;

допоміжні речовини: віск бджолиний, парафін, ланолін, парафін білий м'який, метиловий оранжевий.

Лікарська форма. Бальзам.

Основні фізико-хімічні властивості: бальзам пластиичної консистенції від світло-жовтого до коричнево-жовтого кольору з запахом ефірних олій.

Фармакотерапевтична група. Протисвербіжні засоби. Код ATX D04A X.

Фармакологічні властивості.

Препарат належить до групи засобів, що стимулюють рецептори слизових оболонок, шкіри та підшкірних тканин. Бальзам має протизапальні, місцевозігриваючі, антисептичні, анестезуючі властивості, також розширює капіляри, покращуючи кровопостачання та незначною мірою знижуючи артеріальний тиск, діє на рефлекторні центри центральної нервової системи, проявляючи стимулюючий ефект. Дія бальзаму Зірка проявляється послабленням запального процесу та рефлекторним усуненням відчуття болю (головного, м'язового), спричиненого грипом, застудними захворюваннями, хворобами органів опорно-рухового апарату, ураженнями шкіри та іншими чинниками.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне лікування запаморочення, головного болю, застуди, нежитю, нудоти; при укусах комах.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів лікарського засобу. Бронхіальна астма, коклюш, псевдокруп, схильність до бронхоспазму або судом. Пошкодження шкіри, у тому числі при опіках, порушенні цілісності шкіри, екземі, дерматиті, гнійничкових захворюваннях шкіри.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Дослідження щодо взаємодії препарату з іншими лікарськими засобами не проводилися.

Особливості застосування.

Тільки для зовнішнього застосування. Уникати контакту бальзаму з очима, слизовими оболонками та відкритими ранами. Не втирати у ніздрі. У поодиноких випадках можливі алергічні реакції. У разі появи таких реакцій слід припинити застосування лікарського засобу і змити його залишки з місця нанесення теплою водою з милом.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через відсутність досвіду застосування бальзаму Зірка у період вагітності або годування груддю призначати препарат цій категорії пацієнтів не рекомендується.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

У разі виникнення побічних реакцій з боку нервової системи (запаморочення, збудження, судоми) слід утриматися від керування автотранспортом або роботи з іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Нанести невелику кількість бальзаму на окремі ділянки і втирати у шкіру: при головному болю - у ділянку скроні і потилиці; при нежиті - під ніздрями; при застудних захворюваннях - у ділянку грудей, спини, живота; при укусах комах - на місце укусу.

Тривалість лікування залежить від індивідуальних особливостей пацієнта, перебігу захворювання і визначається досягнутим терапевтичним ефектом, характером комплексної терапії та переносимістю препарату.

Діти.

Протипоказаний дітям до 3 років.

Препарат слід з обережністю застосовувати дітям від 3 років у ділянці обличчя, оскільки він може спричинити бронхоспазм.

Передозування.

Можливе посилення проявів побічних реакцій, відчуття сильного тепла та печіння.

При випадковому потраплянні внутрішньо можливі біль у животі, нудота, блювання, діарея, симптоми пригнічення центральної нервової системи, запаморочення, атаксія, судоми, припливи, сонливість, утруднення дихання.

Лікування: змити нанесений препарат водою з милом. Промивання шлунка, симптоматична терапія.

Побічні реакції.

Алергічні реакції, включаючи шкірні висипи, крапив'янку, свербіж, подразнення шкіри та слизових, почервоніння, дерматит, включаючи контактний дерматит, особливо у дітей.

З боку нервової системи: головний біль, запаморочення, збудження; можливе виникнення судом, спричинених камфорою.

З боку дихальної системи: збільшується ймовірність та частота виникнення спазму бронхів, особливо у дітей.

Термін придатності. 5 років.

Умови зберігання.

Зберігати у сухому, захищенному від світла місці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 4 г у баночці; по 1 баночці у картонній пачці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник.

Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Вул. Зунг Сі Тхань Тхе, б.253, м. Дананг, В'єтнам.