

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ 341 від 29.03.17
Ресстраційне посвідчення
№ UA/6683/02/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА

Склад:

діюча речовина: кислота саліцилова;
100 мл розчину містить кислоти саліцилової 1 г;
допоміжна речовина: етанол 70 %.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування, спиртовий.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора, безбарвна рідина із запахом спирту.

Фармакотерапевтична група.

Дерматологічні засоби. Код АТХ D01A E12.

Фармакологічні властивості.

Антисептичний засіб. При місцевому застосуванні чинить протимікробну, подразнювальну, відволікаючу дію.

Клінічні характеристики.

Показання.

Застосовують при інфекційних ураженнях шкіри: звичайних вуграх, піодермії.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до препарату.

Особливі заходи безпеки.

Не допускати потрапляння препарату в очі, не наносити на слизові оболонки.

Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу, це може зашкодити здоров'ю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Місцеве застосування саліцилової кислоти не слід поєднувати з пероральним застосуванням препаратів, які містять ацетилсаліцилову кислоту та інші нестероїдні протизапальні засоби. Не застосовувати разом з бензоїл-пероксидом та місцевими ретиноїдами.

Саліцилова кислота може підвищити проникність шкіри для інших лікарських засобів для місцевого застосування і тим самим збільшити їх потрапляння в організм. Крім того, саліцилова кислота може посилити небажану дію метотрексату і гіпоглікемічну дію пероральних протидіабетичних препаратів похідних сульфонілсечовини.

Якщо Ви приймаєте будь-які інші лікарські засоби, обов'язково повідомте про це лікаря.

Особливості застосування.

Не слід наносити препарат на великі ділянки шкіри.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності і годування груддю застосування препарату можливе лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати зовнішньо, змащуючи або розтираючи уражені ділянки шкіри ватним тампоном, просоченим препаратом, 2-3 рази на добу. Курс лікування визначає лікар залежно від перебігу та тяжкості захворювання.

Діти.

Не застосовують дітям віком до 12 років.

Передозування.

При застосуванні великих доз препарату може посилитися кератолітична дія та алергічні реакції. У такому разі препарат необхідно змити водою, звернутися за консультацією до лікаря. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Можливі зміни з боку шкіри: сухість, лущення, подразнення, контактний дерматит, прояви алергічних реакцій (кропив'янка, свербіж), що потребують відміни препарату.

При тривалому застосуванні можливе всмоктування препарату в загальний кровообіг і розвиток характерних для саліцилатів побічних ефектів: шум у вухах, запаморочення, біль в епігастрії, нудота, блювання, ацидоз, пришвиджене дихання.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!

Термін придатності. 3 роки.

Препарат не можна застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 25 мл або по 50 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками або пробками-крапельницями та кришками; по 25 мл або по 50 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою та кришкою або пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону. По 25 мл або по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками; по 25 мл або по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному кришкою; по 1 флакону в пачці з картону. По 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробками і кришками; по 40 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою і кришкою; по 1 флакону в пачці з картону. По 40 мл у флаконах полімерних у комплекті з кришками; по 40 мл у флаконі полімерному у комплекті з кришкою, по 1 флакону в пачці з картону. По 100 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками; по 100 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону. По 100 мл у флаконах полімерних, укупорених насадками та кришками; по 100 мл у флаконі полімерному, укупореному насадкою та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.
69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

Заявник. ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола».

Місцезнаходження заявника.
69063, Україна, м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75.

Дата останнього перегляду. 09.06.2026

