

	РУП «БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ» г. Минск, Республика Беларусь	МОДУЛЬ 1
	АЛЮСТАТ, РАСТВОР ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ	

1.3 Общая характеристика лекарственного препарата, инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш), маркировка

1.3.1 Инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш)

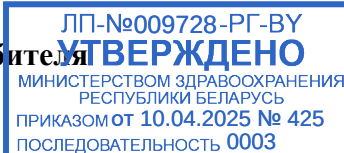
Листок-вкладыш – информация для потребителя

АЛЮСТАТ,

раствор для наружного применения

Действующие вещества:

алюминий хлористый 6-водный, железа (III) хлорид 6-водный



Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат АЛЮСТАТ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата АЛЮСТАТ
3. Применение препарата АЛЮСТАТ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата АЛЮСТАТ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что собой представляет препарат АЛЮСТАТ,
и для чего его применяют**

Препарат АЛЮСТАТ оказывает местное кровоостанавливающее действие после нанесения на кровоточащую поверхность. АЛЮСТАТ применяется для остановки крови при капиллярных кровотечениях в стоматологии (при повреждении десны, проведении профессиональной гигиены полости рта, при апикальном кровотечении после обработки корневых каналов, луночковом кровотечении после удаления зуба).

**2. О чем следует знать перед применением
препарата АЛЮСТАТ**

Не применяйте АЛЮСТАТ, если:

- у Вас есть аллергия на любое из действующих веществ препарата или вспомогательных компонентов препарата (перечисленных в разделе 6).

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь со своим врачом, прежде чем применять АЛЮСТАТ.

Не допускайте попадания препарата на слизистую оболочку и роговицу глаз. При случайном попадании – промойте большим количеством воды.

Другие препараты и препарат АЛЮСТАТ

Клинически значимое взаимодействие АЛЮСТАТА с другими лекарственными средствами не установлено.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Влияние лекарственного средства на организм в период беременности и кормления грудью детально не исследовалось. Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

АЛЮСТАТ не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. Применение препарата АЛЮСТАТ

Соблюдайте все рекомендации врача. Проконсультируйтесь с врачом или медсестрой, если Вам необходима дополнительная информация.

АЛЮСТАТ применяется только местно.

Марлевый тампон 0,5х0,5 см, пропитанный лекарственным средством, накладывают на кровоточащую поверхность, слегка прижимая, в течение 1 мин. Для обработки корневого канала АЛЮСТАТ вводят с помощью ватных турунд на 20-30 с. Затем канал промывают физраствором, просушивают и проводят его дальнейшую обработку.

Возрастных ограничений к применению лекарственного средства нет.

Способ применения

Для наружного применения.

Явлений передозировки при применении лекарственного средства не описано.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и все препараты, АЛЮСТАТ может вызвать нежелательные реакции, хотя они встречаются не у всех.

Возможна повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата АЛЮСТАТ. При неоднократном применении АЛЮСТАТА в полости рта возможно временное окрашивание эмали зубов в темный цвет, которое исчезает через 1-2 дня после прекращения применения препарата.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата АЛЮСТАТ

Храните препарат в недоступном для детей месте.

Храните препарат в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Храните препарат в оригинальной упаковке.

Срок годности – 2 года.

Вскрытый флакон храните не более 14 дней.

Не применяйте препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Действующими веществами препарата АЛЮСТАТ являются алюминий хлористый 6-водный, железа (III) хлорид 6-водный.

Вспомогательные вещества: глицерин, вода очищенная.

Один флакон содержит:

действующие вещества: алюминий хлористый 6-водный – 875 мг, железа (III) хлорид 6-водный – 180 мг;

вспомогательные вещества: глицерин – 5900 мг, вода очищенная – до 10 мл.

Внешний вид препарата АЛЮСТАТ и содержимое упаковки

АЛЮСТАТ – прозрачный или слабо опалесцирующий раствор желтого или оранжево-желтого цвета.

По 10 мл во флаконах из трубки стеклянной. По 1 или 10 флаконов вместе с соответствующим количеством крышек-капельниц и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска: без рецепта врача.

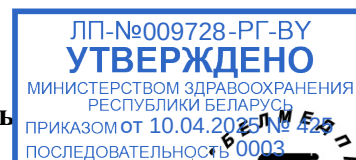
Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс: (+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: