

УТВЕРЖДАЮ

И.о. директора

ФГУП НПЦ «Фармзащита»

ФМБА России

К.Н. Филин

2019 г.



Инструкция по применению

медицинского изделия

«Средства перевязочные гидрогелевые, противоожоговые, стерильные»,
в следующих исполнениях: «ЛИКОЗОЛЬ®-СП», «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»
(для специалистов)

2019 г

Наименование и назначение

Настоящая инструкция по применению распространяется на «Средства перевязочные гидрогелевые, противоожоговые, стерильные» на основе гидроксипропилцеллюлозы с иммобилизованными лекарственными препаратами (далее по тексту – средства перевязочные), предназначенные для оказания первой помощи при ожогах (I-IIIa), в том числе радиационных, а также для обработки мест укуса насекомых.

Техническая характеристика

Средства перевязочные представляют собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы с иммобилизованными 2-аллилоксиэтанолом и лидокаином, нанесенный на салфетку из нетканого полотна («ЛИКОЗОЛЬ®-СП»), а также индивидуально упакованный («ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»).

Средства перевязочные обладают охлаждающим, обезболивающим, бактериостатическим действием, создают условия для нормального течения процессов регенерации.

Средства перевязочные могут быть использованы в клинических, поликлинических, полевых и домашних условиях.

Состав

Средство перевязочное «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» представляет собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы, 2-аллилоксиэтанола, лидокаина и воды очищенной в индивидуальной упаковке (пакеты-саше);

Средство перевязочное «ЛИКОЗОЛЬ®-СП» представляет собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы, 2-аллилоксиэтанола, лидокаина и воды очищенной, нанесенный на салфетку из нетканого полотна, в индивидуальной упаковке (пакеты-саше).

СОСТАВ СРЕДСТВ ПЕРЕВЯЗОЧНЫХ

Компоненты:	Количество, %	
	ЛИКОЗОЛЬ®- СП:	ЛИКОЗОЛЬ®- Гель:
Гидроксипропилцеллюлоза (KLUCEL® GF Pharm)	0,8 – 1,2	3,8 – 4,2
Лидокаина гидрохлорид	2,0 – 3,0	2,0 – 3,0
2-Аллилоксиэтанол	3,5 – 4,5	3,5 – 4,5
Вода очищенная	до 100	до 100

Виды исполнения

«ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» выпускается в следующих исполнениях: по 5 г, 10 г, 15 г, 30 г, 50 г в индивидуальной упаковке (пакеты-саше);

«ЛИКОЗОЛЬ®-СП» выпускается с салфетками следующих размеров: (6 x 10) см, (13 x 18) см, (24 x 24) см в индивидуальной упаковке (пакеты-саше).

Порядок применения

Для подготовки к использованию изделия необходимо:

- вскрыть упаковку по насечкам;
- извлечь и развернуть салфетку «ЛИКОЗОЛЬ®-СП» и распределить по всей площади пораженного участка кожи (ожог, рана);
- выдавить гель «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» и распределить по всей площади пораженного участка кожи (ожог, рана).

1. При ожогах I-II степени, в том числе радиационных применяют «ЛИКОЗОЛЬ®-СП»: сразу после возникновения – обработать пораженный участок; через 6 часов повторить обработку пораженного участка, затем ежедневно 1 раз в день до эпителизации.

2. При ожогах I-IIIa степени, в том числе радиационных применяют «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»: сразу после возникновения – нанести гель и распределить по всей площади пораженного участка; через 6 часов повторить обработку пораженного участка, затем ежедневно 1 раз в день до заживления раны.

3. При укусах насекомых: обработать место укуса.

Меры предосторожности

Применять только после ознакомления с инструкцией.

Средства перевязочные используются только для однократного применения.

Не применять по истечении срока годности.

При проявлении аллергических реакций прекратить применение средства перевязочного.

При попадании в глаза: промыть большим количеством чистой воды.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам изделия.

Побочное действие

Аллергические реакции.

Условия хранения, эксплуатации и транспортировки

Хранить при температуре -5°C до $+40^{\circ}\text{C}$.

Хранить в недоступном для детей месте.

Средства перевязочные могут транспортироваться всеми видами транспортных средств в крытых транспортных средствах в соответствии с требованиями ГОСТ 17768 и правилами, установленными для каждого вида транспорта.

Срок годности

3 года с даты изготовления.

Текущее обслуживание

Средства перевязочные не подлежат текущему обслуживанию.

Текущий ремонт

Средства перевязочные не подлежат текущему ремонту.

Утилизация

Образующиеся отходы и отработанные изделия (салфетка) складировать в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Г и утилизировать в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10.

Производитель/ Организация, принимающая претензии

Федеральное государственное унитарное предприятие
Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального
медико-биологического агентства.

141402, Московская область, г. Химки, Вашутинское шоссе, д. 11;

Тел.: 8 (495) 789-65-55;

Факс: 8 (495) 789-65-55 (доб. 100);

Сайт: www.atompharm.ru;

E-mail: info@atompharm.ru.

Прошито и пронумеровано
и скреплено печатью 5 листов
Главный специалист отдела регистрации
лекарственных средств
ФГУП НПЦ «Фармзащита» ФМБА России



С.А. Осокина
МП
«28» 03 2019 г.

УТВЕРЖДАЮ

И.о. директора

ФГУП НПЦ «Фармзащита»

ФМБА России



К.Н. Филин

2019 г.

Инструкция по применению

медицинского изделия

«Средства перевязочные гидрогелевые, противоожоговые, стерильные»,
в следующих исполнениях: «ЛИКОЗОЛЬ®-СП», «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»
(для потребителей)

2019 г

Назначение

Настоящая инструкция по применению распространяется на «Средства перевязочные гидрогелевые, противоожоговые, стерильные» на основе гидроксипропилцеллюлозы с иммобилизованными лекарственными препаратами (далее по тексту – средства перевязочные), предназначенные для оказания первой помощи при ожогах (I-IIIa), в том числе радиационных, а также для обработки мест укуса насекомых.

Техническая характеристика

Средства перевязочные представляют собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы с иммобилизованными 2-аллилоксиэтанолом и лидокаином, нанесенный на салфетку из нетканого полотна («ЛИКОЗОЛЬ®-СП»), а также индивидуально упакованный («ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»).

Средства перевязочные обладают охлаждающим, обезболивающим, бактериостатическим действием, создают условия для нормального течения процессов регенерации.

Средства перевязочные могут быть использованы в клинических, поликлинических, полевых и домашних условиях.

Состав

Средство перевязочное «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» представляет собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы, 2-аллилоксиэтанола, лидокаина и воды очищенной в индивидуальной упаковке (пакеты-саше);

Средство перевязочное «ЛИКОЗОЛЬ®-СП» представляет собой биологически активный гидрогель на основе гидроксипропилцеллюлозы, 2-аллилоксиэтанола, лидокаина и воды очищенной, нанесенный на салфетку из нетканого полотна, в индивидуальной упаковке (пакеты-саше).

СОСТАВ СРЕДСТВ ПЕРЕВЯЗОЧНЫХ

Компоненты:	Количество, %	
	ЛИКОЗОЛЬ®- СП:	ЛИКОЗОЛЬ®- Гель:
Гидроксипропилцеллюлоза (KLUCEL® GF Pharm)	0,8 – 1,2	3,8 – 4,2
Лидокаина гидрохлорид	2,0 – 3,0	2,0 – 3,0
2-Аллилоксиэтанол	3,5 – 4,5	3,5 – 4,5
Вода очищенная	до 100	до 100

Виды исполнения

«ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» выпускается в следующих исполнениях: по 5 г, 10 г, 15 г, 30 г, 50 г в индивидуальной упаковке (пакеты-саше);

«ЛИКОЗОЛЬ®-СП» выпускается с салфетками следующих размеров: (6 x 10) см, (13 x 18) см, (24 x 24) см в индивидуальной упаковке (пакеты-саше).

Порядок применения

Для подготовки к использованию изделия необходимо:

- вскрыть упаковку по насечкам;
- извлечь и развернуть салфетку «ЛИКОЗОЛЬ®-СП» и распределить по всей площади пораженного участка кожи (ожог, рана);
- выдавить гель «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель» и распределить по всей площади пораженного участка кожи (ожог, рана).

1. При ожогах I-II степени, в том числе радиационных применяют «ЛИКОЗОЛЬ®-СП»: сразу после возникновения – обработать пораженный участок; через 6 часов повторить обработку пораженного участка, затем ежедневно 1 раз в день до эпителизации.

2. При ожогах I-IIIa степени, в том числе радиационных применяют «ЛИКОЗОЛЬ®-Гель»: сразу после возникновения – нанести гель и распределить по всей площади пораженного участка; через 6 часов повторить обработку пораженного участка, затем ежедневно 1 раз в день до заживления раны.

3. При укусах насекомых: обработать место укуса.

Меры предосторожности

Применять только после ознакомления с инструкцией.

Средства перевязочные используются только для однократного применения.

Не применять по истечении срока годности.

При проявлении аллергических реакций прекратить применение средства перевязочного.

При попадании в глаза: промыть большим количеством чистой воды.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам изделия.

Побочное действие

Аллергические реакции.

Условия хранения и эксплуатации

Хранить при температуре -5°C до $+40^{\circ}\text{C}$.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года с даты изготовления.

Утилизация

Образующиеся отходы и отработанные изделия (салфетка) складировать в контейнеры или пакеты для сбора отходов класса Г и утилизировать в соответствии с СанПиН 2.1.7.2790-10.

Производитель/ Организация, принимающая претензии

Федеральное государственное унитарное предприятие
Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального
медико-биологического агентства.

141402, Московская область, г. Химки, Вашутинское шоссе, д. 11;

Тел.: 8 (495) 789-65-55;

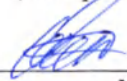
Факс: 8 (495) 789-65-55 (доб. 100);

Сайт: www.atompharm.ru;

E-mail: info@atompharm.ru.

Прошито и пронумеровано
и скреплено печатью 5 листов
Главный специалист отдела регистрации
лекарственных средств
ФГУП НПЦ «Фармзащита» ФМБА России



 С.А. Осокина

МП

«08» 03 2019 г.