

Утверждено  
Приказ Министерства  
здравоохранения Украины  
11.01.2018 № 48  
Регистрационное удостоверение  
№ UA/7845/01/01

ИЗМЕНЕНИЯ ВНЕСЕНЫ  
Приказ Министерства  
здравоохранения Украины  
16.01.2021 № 60

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению лекарственного средства

**МЕФЕНАТ**  
(MEFENAT)

**Состав:**

*действующие вещества:* мефенамина натриевая соль, винилин;  
100 г мази содержат мефенамина натриевой соли в пересчете на сухое вещество 0,5 г, винилина 10 г

*вспомогательные вещества:* полиэтиленгликоль (400), эмульгатор № 1, вода очищенная.

**Лекарственная форма.** Мазь.

*Основные физико-химические свойства:* мазь белого или белого с желтоватым оттенком цвета, со слабым специфическим запахом.

**Фармакологическая группа.**

Средства для лечения ран и язвенных поражений. Код АТХ D03A X.

**Фармакологические свойства.**

*Фармакодинамика.*

Мефенамина натриевая соль, которая является главным действующим веществом мази, относится к нестероидным противовоспалительным средствам (НПВС). Обладает противовоспалительным действием, препятствует образованию и высвобождению из тканей медиаторов воспаления (серотонина, гистамина, простагландинов, кининов), а также тормозит синтез активных форм кислорода (перекиси, гидроксильного радикала). Блокируя преимущественно фермент циклооксигеназу-2 (ЦОГ-2), угнетает пролиферацию грануляционной ткани в очаге воспаления, одновременно стимулируя регенеративные процессы. Тормозит аллергические реакции гиперчувствительности немедленного и замедленного типов. Оказывает болеутоляющее действие при мышечной и суставной болях, которое превышает такой эффект салициловой кислоты. Повышает уровень местного интерферона и других цитокинов. Винилин действует бактериостатически, активируя процессы эпителизации, ускоряет заживление ран.

Соединение этих ингредиентов приводит к усилению противовоспалительного, обезболивающего и ранозаживляющего действия мази, пролонгированию ее эффекта. В результате применения мази увеличивается количество лейкоцитов в ране и повышается их способность к фагоцитозу.

*Фармакокинетика.*

Мазь действует преимущественно местно, плохо всасывается через слизистые оболочки и кожу, практически не оказывает резорбтивного действия. Продолжительность эффекта может колебаться в зависимости от количества гнойных масс и характера инфекционных возбудителей на поверхности кожи и слизистых оболочек, раневой поверхности. В среднем терапевтическое действие длится в пределах 8–20 часов.

## **Клинические характеристики.**

### ***Показания.***

Язвенно-некротические и воспалительные заболевания кожи и слизистых оболочек: эксфолиативный хейлит, долго не заживающие трещины, травматические язвы губ, острый и хронический язвенный гингивит, афтозный стоматит, неспецифические язвы ротовой полости; карбункулы, фурункулы, гранулирующие раны, трофические язвы, экземы, травматические раны кожи, ожоговые повреждения, миозит, ревматоидный артрит.

### ***Противопоказания.***

Индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам мази. Наличие в анамнезе приступов бронхиальной астмы, крапивницы или острого ринита, обусловленных приемом ацетилсалициловой кислоты или других НПВС.

### ***Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.***

При одновременном применении с салицилатами, производными пиразолона и другими противовоспалительными средствами лечебные эффекты и анальгетическое действие усиливаются.

### ***Особенности применения.***

При длительном лечении с осторожностью применять пациентам с заболеваниями крови, почек, а также на фоне применения антикоагулянтов.

### ***Применение в период беременности или кормления грудью.***

Не исследовано.

### ***Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.***

Не влияет.

### ***Способ применения и дозы.***

Мефенат наносить на поврежденные участки кожного покрова или слизистых оболочек специальной стеклянной лопаткой, шпателем или с помощью марлевых (ватных) тампонов (салфеток) 1–3 раза в сутки. На смазанные мазью поврежденные участки кожи накладывать асептическую повязку.

Длительность лечения – 7–15 суток, но в случае необходимости его можно продолжить.

*Дети.* Не применять в педиатрической практике.

### ***Передозировка.***

Случаи передозировки не описаны.

### ***Побочные реакции.***

При лечении поврежденных слизистых оболочек ротовой полости возможны кратковременные проявления раздражения в месте нанесения мази – покраснение зоны аппликации, ощущение жжения с последующим онемением (легкий местный обезболивающий эффект), зуд, отек.

### ***Срок годности.***

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

### ***Условия хранения.***

Хранить в защищенном от света месте при температуре от 8 °С до 15 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка.** По 15 г или 40 г в тубе. По 1 тубе в пачке.

**Категория отпуска.** Без рецепта.

**Производитель.** АО «Фармак».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.**  
Украина, 04080, г. Киев, ул. Кирилловская, 74.

**Дата последнего пересмотра.** 16.01.2021.