



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата
для медицинского применения

ВУЛНУЗАН®

Регистрационный номер: П N008924

Торговое название препарата: ВУЛНУЗАН®

МНН или группировочное название: Поморийского озера
маточный щелок (Стабилизированный щелок “Солилуг”)

Лекарственная форма: мазь для местного и наружного
применения

Состав:

Название компонентов	Содержание, г	
	в 100 г	в 45 г
<i>Активное вещество</i>		
Поморийского озера маточный щелок (Стабилизированный щелок “Солилуг”)	12,000	5,400
<i>Вспомогательные вещества</i>		
Клещевины обыкновенной семян масло (Касторовое масло)	20,000	9,000
Кармеллоза натрия	3,000	1,350
Ланолин	32,000	14,400
Натрия бензоат	0,500	0,225
Очищенная вода	32,500	14,625

Описание: Однородная мазь от светло-желтого до желтого
цвета со специфическим запахом

Фармакотерапевтическая группа

Противовоспалительное средство природного происхождения
для местного применения.

Код АТХ: D11AX

Фармакологические свойства

Фармакодинамика. Препарат природного происхождения
из щелочи Поморийского озера содержит ряд важных для

организма человека макро- и микроэлементов – хлорида и
сульфата магния, хлорида натрия, калия, кальция, железа,
хлора, брома, селена, молибдена, меди, марганца, цинка,
йода, висмута, силиция, титана, арсена, бериллия, сульфата
алюминия, коллоидные вещества, кислоты и другие органи-
ческие соединения. Оказывает противовоспалительное и
дезинфицирующее действие, угнетая патогенную бакте-
риальную флору, стимулирует иммунобиологические защитные
реакции – фагоцитоз и образование антител, стимулирует
регенерацию тканей и эпителизацию раневых поверхностей.

Показания к применению

В комплексном лечении гнойных ран различного происхожде-
ния: инфицированные, хирургические поверхностные гнойные
процессы, в том числе параректальные и постинъекционные
абсцессы, трофические язвы, посттравматические и атеро-
склеротические раны, медикаментозная мацерация кожи,
изъязвления кожи при болезни Бюргера, варикозные язвы,
эрозия шейки матки, трещины соска молочной железы.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата,
беременность, детский возраст (до 12 лет).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата при беременности противопоказано.
В период грудного вскармливания препарат можно применять в
рекомендованных дозах. Необходима консультация врача.

Способ применения и дозы

Местно, наружно.

Мазь наносят непосредственно на рану или на марлю в
количестве, достаточном для покрытия раневой поверхности,
слоем толщиной 2-3 мм.

Разовая доза – не более 10-15 г мази (при глубоких абсцессах).
В начале лечения наносят мазь ежедневно, при стихании
воспалительного процесса и появлении грануляционной ткани
– через день. При лечении трещин соска молочной железы мазь
наносят несколько раз в день после кормления ребенка. Перед
началом следующего кормления препарат тщательно смывают
теплой кипяченой водой. При лечении эрозии шейки матки
используют тампон с нанесенным на него препаратом, который
вводят один раз в день, предпочтительно вечером, в течение
10-15 дней.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции в виде кожной сыпи,
крапивницы, ангионевротического отека. Возможно возникно-
вление боли в месте нанесения препарата у пациентов с
варикозными язвами и поражением кожи при болезни Бюргера.



Передозировка

Случаев передозировки при применении препарата не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано.

Особые указания

- При необходимости можно применять окклюзионные повязки.
- Лекарственный препарат содержит ланолин, который может вызвать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).
- Клещевины обыкновенной семян масло (касторовое масло) при местном применении может вызвать кожные реакции.
- Натрия бензоат может вызвать слабое раздражение при попадании в глаза и на слизистые оболочки, а так же может вызвать слабое раздражение кожи.
- Применение препарата не влияет на способность к управлению транспортными средствами и занятию потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Мазь для местного и наружного применения.

По 45 г препарата в алюминиевую тубу. Каждую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.

Условия хранения

В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25° С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

2 года.

Срок годности после вскрытия тубы: 1 месяц.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

АО "Софарма", 5660 с. Врабево, область Ловеч, Болгария,
Sofarma AD, 5660, Vrabevo vlg., District of Lovetch, Bulgaria

Выпускающий контроль качества

АО "Софарма", Болгария,

1220 София, ул. Илиенское шоссе № 16.

Sofarma AD, 1220, Sofia, 16 Iliensko Shosse Str., Bulgaria.

Претензии потребителей и информацию о нежелательных явлениях следует направлять по адресу:

Представительство АО "Софарма" (Болгария) г. Москва
Российская Федерация, 109429, Москва, МКАД, 14 км, д. 10.
Тел.: (495) 786-2226

