

ไกลคอล ซาลิไซเลท ความแรง 5% โดย น้ำหนัก กับ แอล-เมนทอล ความแรง 1.5% โดยน้ำหนัก ชนิดพลาสเตอร์ บรรเทาปวด ชื่อการค้า Counterpain Medicated Plaster (เคาน์เตอร์เพน เมดิเคทพลาสเตอร์)

1. ยานี้คืออะไร

1.1 ยานี้มีชื่อว่าอะไร

- ยานี้เป็นยาสูตรผสม มีตัวยาคือไกลคอล ซาลิไซเลท (glycol salicylate) และ แอล-เมนทอล (l-menthol)

1.2 ยานี้ใช้เพื่ออะไร

ยานี้ใช้เพื่อบรรเทาอาการปวดกล้ามเนื้อ

2. ข้อควรระวังก่อนใช้ยา

2.1 ห้ามใช้ยานี้เมื่อไร

- ⊗ เคยแพ้ยานี้ หรือส่วนประกอบของยานี้

2.2 ข้อควรระวังเมื่อใช้ยานี้

- ให้ปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร ในกรณีต่อไปนี้
 - เป็นผู้ที่มีประวัติการแพ้ยา

3. วิธีใช้ยา

3.1 ขนาดและวิธีใช้

- เช็ดบริเวณผิวหนังที่จะแปะให้สะอาดและแห้ง
- วิธีการแปะพลาสเตอร์
 - ลอกแผ่นฟิล์มใสส่วนเล็กออก แปะพลาสเตอร์ลงบนบริเวณที่มีอาการปวด
 - ลอกแผ่นฟิล์มใสอีกด้านออก แปะพลาสเตอร์ให้แนบสนิทไปกับผิว
- ควรเปลี่ยนพลาสเตอร์วันละ 1-2 ครั้ง
- หากแปะพลาสเตอร์นี้ต่อเนื่องกัน 5-6 วันแล้วอาการปวดไม่ดีขึ้น ควรปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

3.2 หากลิมแปะพลาสเตอร์ควรทำอย่างไร

- หากนิกขึ้นได้และยังมีอาการอยู่ สามารถแปะพลาสเตอร์ได้ทันที

3.3 ถ้าแปะพลาสเตอร์นี้เกินขนาดที่แนะนำ ควรทำอย่างไร

- ลอกพลาสเตอร์ออก หากมีอาการผื่นแดงที่รุนแรง ให้พบแพทย์หรือเภสัชกรทันที

4. ข้อควรปฏิบัติระหว่างใช้ยา

- ห้ามแปะพลาสเตอร์บริเวณเยื่ออ่อน อ่อน ดา ผื่น ผื่น หงอก อักเสบ หรือบริเวณบาดแผลเปิด
- หากผิวหนังแสบคัน อย่าแปะพลาสเตอร์เป็นเวลานาน
- สามารถตัดพลาสเตอร์เป็นชิ้นเล็ก ๆ และแปะบริเวณด้านในของแขนเพื่อทดสอบก่อนว่าจะไม่เกิดผื่นแดงคัน ผื่นพุพอง

5. อันตรายที่อาจเกิดจากยา

5.1 อาการที่ต้องหยุดยาแล้วรีบไปพบแพทย์หรือเภสัชกรทันที

- ผื่นแดง คัน ผื่นพุพอง

6. ควรเก็บยานี้อย่างไร

- เก็บไว้ในบรรจุภัณฑ์เดิมตามที่ได้รับมา
- เก็บยาในที่แห้ง อบอุ่น โดยตรง โดยทั่วไป ควรเก็บที่อุณหภูมิไม่เกิน 30 องศาเซลเซียส ไม่เก็บยาในที่ร้อนหรือชื้น เช่น ในรถ ห้องน้ำ ห้องครัว
- หลังเปิดซองแล้ว ให้พับปากซองสองทบสำหรับการเก็บไว้ใช้ครั้งต่อไป
- เก็บยาให้พ้นมือเด็ก

7. ลักษณะและส่วนประกอบของยานี้

- ลักษณะยา** พลาสเตอร์เบสเนื้อเหนียวสีขาวถึงสีเหลืองอ่อน มีกลิ่นหอมเฉพาะตัว ฉาบบนแผ่นพลาสเตอร์ และมีแผ่นฟิล์มพลาสติกใสปิดทับ
- ตัวยาสำคัญ** glycol salicylate และ l-menthol
- ส่วนประกอบอื่น ๆ** ได้แก่ tocopherol acetate (วิตามินอี), glycyrrhetic acid (กรดกลีเซอริกเรตินิก), styrene-isoprene-styrene block copolymer (สไตรีน-ไอโซพรีน-สไตรีน บล็อก โคพอลิเมอร์), polyisobutylene (โพลีไอโซบิวทิลีน), liquid paraffin (พาราฟินเหลว), ester gum (เอสเทอร์กัม), 2-mercaptobenzimidazole (2-เมอร์แคปโตเบนซิมิดาโซล), dibutylhydroxytoluene (ไดบิวทิลไฮดรอกซีโทลูอีน), fragrance (น้ำหอม)

ผู้ผลิต Tokuhon Corporation Miyashiro Factory ประเทศญี่ปุ่น

ภายใต้ลิขสิทธิ์ของ Taisho Pharmaceutical Co., Ltd. ประเทศญี่ปุ่น

ผู้นำเข้า บริษัท ไทโช ฟาร์มาซูติคอล (ประเทศไทย) จำกัด ประเทศไทย

เอกสารนี้ปรับปรุงครั้งล่าสุดเมื่อ 19 เมษายน พ.ศ. 2567

ศึกษาข้อมูลยาเพิ่มเติมทางเว็บไซต์ของ อย.

- <http://www.fda.moph.go.th/sites/oss/Pages/Main.aspx>
- <http://ndi.fda.moph.go.th/>

เอกสารนี้เป็นข้อมูลโดยย่อ หากมีข้อสงสัยให้ปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร