

ИНГАЛИПТ М
спрей для местного применения

1. Название лекарственного средства

ИНГАЛИПТ М

2. Название лекарственной формы.

Спрей для местного применения.

3. Краткая характеристика готовой лекарственной формы КИС №1 от 22.01.2015

Прозрачная жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета, с характерным запахом.

4. Состав лекарственного средства

20 мл раствора содержат:

действующие вещества: стрептоцид растворимый 0,5 г, норсульфазол натрия 0,5 г;

вспомогательные вещества: тимол, масло эвкалиптовое, масло мяты перечной, спирт этиловый 96%, сахар, глицерин, полисорбат 80, вода очищенная.

30 мл раствора содержат:

действующие вещества: стрептоцид растворимый 0,75 г, норсульфазол натрия 0,75 г;

вспомогательные вещества: тимол, масло эвкалиптовое, масло мяты перечной, спирт этиловый 96%, сахар, глицерин, полисорбат 80, вода очищенная.

5. Информация об отнесении лекарственного средства к определенной фармакотерапевтической группе или его фармакологическом действии в терминологии, доступной для понимания пациентом.

Средства для лечения заболеваний гортани и глотки. Антисептические средства. R02AA20.

6. Показания к применению.

Инфекционно-воспалительные заболевания глотки и полости рта: тонзиллит, фарингит, ларингит, афтозные и язвенные стоматиты.

7. Информация о правильном применении лекарственного средства

Противопоказания.

Индивидуальная непереносимость сульфаниламидов, эфирных масел и других компонентов препарата; дети в возрасте до 18 лет.

Аллергические реакции на фуросемид, тиазидные диуретики, ингибиторы карбоангидразы и производные сульфонилмочевины. Почечная недостаточность, тяжелые нарушения функции печени, заболевания крови, врожденная недостаточность глюкозо-6- фосфатдегидрогеназы, тиреотоксикоз, беременность, лактация.

Предостережения при применении.

Перед орошением рот необходимо прополоскать теплой кипяченой водой. С пораженных участков полости рта (язвенная, эрозивная поверхность) стерильным тампоном осторожно снимают некротический налет.

Препарат содержит этанол.

Не допускать попадания препарата в глаза! Если во время применения лекарственного средства симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния, необходимо обратиться к врачу. При возникновении реакций повышенной чувствительности, лечение должно быть прекращено. При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функции почек и печени.

Взаимодействие с иными лекарственными средствами и другие виды взаимодействия.

При одновременном применении с производными пара-аминобензойной кислоты (новокаин, анестезин, дикаин) происходит снижение антибактериальной активности сульфаниламидов.

8. Информация об особенностях применения лекарственного средства.***Применение при беременности и в период грудного вскармливания***

Препарат противопоказан к применению в период беременности и лактации.

Применение у лиц с заболеваниями печени, почек: с осторожностью применять у лиц с заболеваниями печени, почек. Препарат противопоказан при почечной недостаточности и тяжелых нарушениях функции печени.

Применение препарата у лиц пожилого возраста: в связи с повышенным риском развития нежелательных реакций, данной категории пациентов препарат назначают с осторожностью.

9. Информация о влиянии лекарственного средства на поведение человека, способность управлять автомобилем или механизмами (при необходимости).

Применение ИНГАЛИПТ М не влияет на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

Препарат содержит этиловый спирт, применение у данной категории лиц может искажать результаты тестов на алкоголь.

10. Информация о вспомогательных веществах, которые важны для безопасного и эффективного использования лекарственного средства.

Не применимо.

11. Способ применения и дозировка

Назначают местно взрослым для орошения слизистой оболочки полости рта и носоглотки.

Перед применением с флакона, который необходимо держать только вертикально, снимают предохранительный колпачок и на шток клапана надевают распылитель.

Распылитель вводят в полость рта и нажимают на клапан 3-4 раза. Орошение производят 3-4 раза в сутки взрослым после еды или в перерывах между приемами пищи. Распыленный препарат удерживают в полости рта 5-7 мин.

Курс лечения составляет 3-10 дней.

Во избежание закупорки распылителя после орошения последний моют под струей теплой воды, встряхивают и высушивают или кладут в стакан с чистой водой.

12. Передозировка

В случае передозировки возможно усиление побочных эффектов препарата. При употреблении содержимого флакона внутрь могут развиваться тошнота, рвота, головокружение, слабость.

Лечение: прекратить прием препарата, симптоматическая терапия.

13. Информация о действиях пациента, если был пропущен очередной прием лекарственного средства, с указанием (при необходимости) на риск развития эффекта отмены лекарственного средства.

Если был пропущен очередной прием лекарственного средства, следующий прием препарата осуществить в установленное время, не увеличивая дозу.

14. Побочное действие

Нарушения со стороны иммунной системы: с неизвестной частотой - аллергические реакции на компоненты препарата в виде высыпаний на коже и зуда.

Жжение в месте нанесения препарата, ощущение першения в горле, ринит, бронхоспазм. При повышенной чувствительности к сульфаниламидам возможно развитие таких аллергических реакций как анафилактический шок, синдром Стивенса-Джонсона, синдром Лайелла. При длительном применении редко: лейкопения, эозинофилия, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, нефротоксические реакции (наиболее вероятны у пациентов с нарушениями функции почек).

15. Условия хранения и срок годности

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте!

18 мес.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

16. Условия отпуска

Без рецепта врача.

17. Упаковка

Спрей для местного применения по 20 мл или 30 мл во флаконах из темного стекла, герметично закупоренных при помощи устройства с механическим насосом и распылительным клапаном в комплекте с прозрачным колпачком.

По 1 флакону вместе с инструкцией по применению в картонных коробках.

18. Информация о производителе

КП "Флумед-Фарм" ООО, Республика Молдова, мун. Кишинэу, ул. Четатя Албэ, 176