

9671 - 2022

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для потребителя)



ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус, аэрозоль для местного применения 2,5%

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

Всегда применяйте этот препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями вашего лечащего врача или фармацевта.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к вашему лечащему врачу или фармацевту.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 5 дней вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус.
3. Применение ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ГЕКСАСПРЕЙ® ТРОПИЧЕСКИЙ ВКУС И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Фармакотерапевтическая группа: Средства для лечения заболеваний гортани и глотки. Антисептические средства.

Код ATХ: R02AA20.

Биклотимол относится к классу бифенолов. Активность биклотимола направлена в основном на грамположительные микроорганизмы: в исследованиях *in vitro* максимальный эффект проявлялся уже через 15 минут воздействия на бактериальную взвесь раствором биклотимола с максимальной концентрацией (90%).

Показания к применению

Местное лечение острых инфекционно-воспалительных заболеваний слизистой оболочки полости рта и глотки. Местное лечение боли в горле, не сопровождающейся жаром.

Обратитесь к врачу, если не чувствуете никакого улучшения или чувствуете себя хуже через 5 дней.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ГЕКСАСПРЕЙ® ТРОПИЧЕСКИЙ ВКУС

Никогда не применяйте ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус:

- Если у Вас аллергия в анамнезе на один из компонентов этого препарата.
- Дети до 6 лет.

В СЛУЧАЕ СОМНЕНИЙ НЕОБХОДИМО ПРОКОНСУЛЬТИРОВАТЬСЯ С ВРАЧОМ ИЛИ ФАРМАЦЕВТОМ.

Особые указания и меры предосторожности

Особые меры предосторожности

НЕ ОСТАВЛЯЙТЕ ЭТОТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ В ДОСТУПНОМ ДЛЯ ДЕТЕЙ МЕСТЕ.

Во время использования флакон держать вертикально. Перед применением флакон взболтать.

Длительное использование (более 5 дней) нежелательно, так как оно может изменить естественный баланс микробов в горле.

Препарат содержит 35 мг бензилового спирта на дозу (2 распыления). Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции и легкое местное раздражение.

Этот лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на распыление, то есть он по существу «не содержит натрия».

Препарат содержит соевый лецитин. Если у Вас аллергия на арахис или сою, не применяйте этот препарат.

Меры предосторожности при применении

В случае возникновения лихорадки, гнойной мокроты (отхаркиваний), затрудненного проглатывания пищи и в случае ухудшения состояния или отсутствия улучшения по окончании 5 дней: ПРОКОНСУЛЬТИРУЙТЕСЬ СО СВОИМ ВРАЧОМ.

Дети и подростки

Нет особых мер предосторожности.

Другие препараты и ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус

Этот лекарственный препарат содержит биклотимол. Другие препараты также могут его содержать. Не сочетайте их, чтобы не превысить максимальные рекомендуемые дозы.

Препарат ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус с пищей, напитками и алкоголем

Неприменимо.

Беременность и грудное вскармливание

Не применяйте этот лекарственный препарат, не проконсультировавшись с врачом или фармацевтом.

В качестве меры предосторожности лучше не применять биклотимол во время беременности и при грудном вскармливании.

Посоветуйтесь с врачом или фармацевтом перед приемом любого лекарственного препарата.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и движущимися механизмами

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и движущимися механизмами.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь

3. ПРИМЕНЕНИЕ ГЕКСАСПРЕЙ® ТРОПИЧЕСКИЙ ВКУС

Пожалуйста, всегда применяйте этот лекарственный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями врача или фармацевта. Уточните у врача или фармацевта в случае сомнений.

Дозировка: ПРЕДНАЗНАЧЕНО ДЛЯ ВЗРОСЛЫХ И ДЕТЕЙ СТАРШЕ 6 ЛЕТ.

Рекомендуемая доза: 2 распыления, 3 раза в день.

Способ применения: местно в ротоглотке.



ПОВЕРНУТЬ



НАЖАТЬ



ДА



НЕТ

ВСТРЯХИВАТЬ ПЕРЕД КАЖДЫМ ПРИМЕНЕНИЕМ

Для распыления достаточно повернуть стержень наконечника по оси на четверть оборота.

ДЕРЖАТЬ ВЕРТИКАЛЬНО ВО ВРЕМЯ РАСПЫЛЕНИЯ.

Продолжительность лечения

Лечение длится не дольше 5 дней.

Если у вас есть другие вопросы об использовании этого лекарственного средства, обратитесь за дополнительной информацией к врачу или фармацевту.

Передозировка

Данные о передозировке отсутствуют.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Как и все препараты, этот препарат может вызывать нежелательные реакции, но они не возникают систематически у всех.

Нежелательные реакции перечислены ниже в порядке частоты:

Очень редко (могут проявляться у до 1 человека на 10000): отек губ, крапивница, кожная сыпь, эритема, отек Квинке.

Присутствие бензилового спирта и соевого лецитина может быть причиной аллергических реакций.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории Республики Беларусь:

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер. 2а

Тел/факс: 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

СОГЛАСОВАНО
 министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ГЕКСАСПРЕЙ® ТРОПИЧЕСКИЙ ВКУС

Хранить при температуре не выше 25 °C, в недоступном для детей месте.

Не подвергайте воздействию высоких температур.

Не выбрасывайте препараты в канализацию или с бытовым мусором. Попросите фармацевта выбросить препараты, которые вы больше не используете. Эти меры будут способствовать защите окружающей среды.

Срок годности

3 года. Дата окончания срока годности относится к последнему дню этого месяца.

Не применяйте этот препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке или флаконе.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав (на флакон в 30г)

Действующие вещества:

Биклотимол 0,75 г

Вспомогательные вещества:

Бензиловый спирт, динатрия эдэтат, ароматизатор «тропические фрукты», аммония глицирризинат, натрия сахаринат, целлюлоза диспергируемая, лецитин соевый, глицерол, этанол 96%, вода.

Содержимое упаковки ГЕКСАСПРЕЙ® тропический вкус

Описание содержимого флакона

Однородная суспензия белого с желтоватым оттенком цвета с характерным запахом тропических фруктов

Упаковка

По 30 г в стеклянный флакон, покрытый снаружи пластиком (ПВХ), закрытый пластиковой крышкой с распылительным клапаном, с листком-вкладышем в картонной пачке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

Лаборатории БУШАРА-РЕКОРДАТИ, Франция

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство ООО «Fic Medical» (Французская Республика) в Республике Беларусь
220036, г. Минск, пр-т Дзержинского, д.3 «Б», оф. 80

Тел/факс +375 (17) 378 07 71

pv@recordati.by

СОГЛАСОВАНО
 министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь