



Граммидин® с анестетиком, спрей для местного применения дозированный

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

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.

Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу.

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в настоящем листке-вкладыше, сообщите своему лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

- Что из себя представляет препарат Граммидин® с анестетиком, и для чего его применяют.
- О чем следует знать перед применением препарата Граммидин® с анестетиком.
- Применение препарата Граммидин® с анестетиком.
- Возможные нежелательные реакции.
- Хранение препарата Граммидин® с анестетиком.
- Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ГРАММИДИН® С АНЕСТЕТИКОМ И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Граммидин® с анестетиком является комбинированным препаратом для лечения инфекционно-воспалительных заболеваний горла и полости рта. В состав препарата входит противомикробное средство грамицидин С, местноанестезирующее (обезболивающее) средство - оксибупрокайн и антисептическое средство – цетилпиридиния хлорид.

Механизм действия грамицидина С связан с повышением проницаемости цитоплазматической мембрany микробной клетки, что нарушает её устойчивость и вызывает гибель. Грамицидин С оказывает антибактериальное действие в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Анестетик оксибупрокайн оказывает местное обезболивающее действие на слизистую оболочку полости рта и горла. Вызывает обратимую блокаду распространения и проведения нервных импульсов через аксоны нервных клеток.

Цетилпиридиния хлорид относится к антисептическим средствам, подавляет рост и размножение возбудителей инфекционных заболеваний полости рта и горла.

Показания к медицинскому применению

Местное симптоматическое лечение инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта и глотки.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ГРАММИДИН® С АНЕСТЕТИКОМ

2.1. Противопоказания

Не применяйте препарат Граммидин® с анестетиком при повышенной чувствительности к грамицидину С, оксибупрокайну, цетилпиридиния хлориду и другим компонентам препарата, в период грудного вскармливания и в возрасте до 18 лет.

2.2. Особые указания и меры предосторожности

Принимать препарат рекомендуется после еды. Непосредственно после применения препарата следует воздержаться от приема пищи и напитков в течение 1 часа.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо пересмотреть проводимую терапию.

При бактериальных инфекциях, в частности, вызванных стрептококком, рекомендуется назначение основной этиотропной терапии соответствующим антбактериальным средством системного действия.

При развитии вирусной инфекции, применение препарата в качестве монотерапии может быть недостаточно эффективным, поскольку вирусная инфекция развивается внутриклеточно.

Не следует применять препарат при наличии открытых ран в полости рта, поскольку цетилпиридиния хлорид замедляет заживление ран.

Пациентам с контактной аллергией не следует принимать препарат, так как возрастает вероятность сенсибилизации.

Применение препарата может временно изменять вкусовые ощущения, но в течение 4 часов после приема препарата восприятие вкуса восстанавливается.

Для некоторых лекарственных форм препаратов, содержащих цетилпиридиния хлорид, показано, что их длительное применение может вызвать незначительное временное коричневое окрашивание зубов и языка, но эти явления проходят после отмены препарата.

Препарат содержит этанол. В максимальной разовой дозе препарата содержание этанола составляет до 0,08 г.

Препарат содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат, которые могут вызвать аллергические реакции (в том числе, отсроченные), и в исключительных случаях, бронхоспазм.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

2.3. Дети и подростки

Эффективность и безопасность препарата Граммидин® с анестетиком у детей не подтверждена в контролируемых клинических исследованиях. Не применяйте препарат Граммидин® с анестетиком у детей до 18 лет (см. Противопоказания).

2.4. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

2.4.1. Другие препараты и препарат Граммидин® с анестетиком

Сообщите лечащему врачу о том, что вы принимаете, или недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сведения о взаимодействии препарата с другими лекарственными средствами отсутствуют.

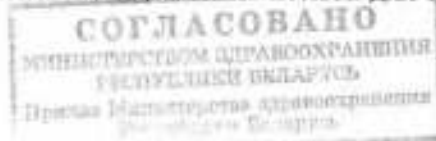
2.4.2. Взаимодействие с пищей и напитками

Случаев взаимодействия препарата Граммидин® с анестетиком с пищей и напитками не описано.

2.5. Применение беременными и кормящими грудью женщинами, сведения о фертильности

Беременность

Перед применением препарата, если вы беременны или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом. Применение препарата возможно, если потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода.



Кормление грудью

Нет данных о проникновении компонентов препарата в грудное молоко. При необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

Фертильность

Данные у человека отсутствуют.

2.6. Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Препарат не влияет на способность выполнять потенциально опасные виды деятельности, требующие особого внимания и быстроты реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ГРАММИДИН® С АНЕСТЕТИКОМ

3.1. Доза

Режим дозирования

Взрослые: по 4 впрыска на одно применение.



3.2. Применение у детей и подростков

Препарат Граммидин® с анестетиком противопоказан для применения у детей до 18 лет (безопасность и эффективность применения препарата у детей не установлена).

3.3. Путь и (или) способ введения

Местно, путем распыления на слизистую оболочку полости рта и горла.

Перед применением переведите насадку-распылитель в горизонтальное положение. Откройте рот, направьте насадку-распылитель в горло, задержите дыхание и нажмите на дозатор требуемое количество раз. После применения опустите насадку-распылитель.

3.4. Частота применения с указанием времени приема

3 раза в день.

3.5. Продолжительность терапии

В течение 7 дней.

3.6. Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Применение препарата в дозах, превышающих рекомендуемые, может вызвать нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: тошноту, рвоту, диарею.

В этом случае следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

3.7. Меры, необходимые при пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата

В случае пропуска отдельных доз не следует использовать двойную дозу препарата.

3.8. Указание на наличие риска симптомов отмены

О случаях симптомов отмены до настоящего времени не сообщалось.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

4.1. Описание нежелательных реакций

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Иммунная система

Аллергические реакции (частота неизвестна).

Нервная система

Временная потеря чувствительности языка (частота неизвестна).



Определение частоты побочных явлений проводится в соответствии со следующими критериями: очень часто (могут возникать у более чем 1 человека из 10), часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10), нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100), редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000), очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000), неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно).

4.2. Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас развились нежелательная реакция, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, не указанным в данном листке-вкладыше. Вы можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включая сообщения о неэффективности лекарственных средств (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь, <https://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного средства.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ГРАММИДИН®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

5.1. Дата истечения срока годности (срока хранения)

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

5.2. Условия хранения

В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

6.1. Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ

Одна доза препарата (0,2 мл) содержит:

действующие вещества:

Грамицидина С дигидрохлорид - 0,0638 мг (в пересчете на грамицидин С - 0,06 мг)

Оксифеноксайна гидрохлорид - 0,15 мг

Цетилпиридinium хлорид - 0,10 мг

вспомогательные вещества:

Этанол 96 % - 19,00 мг

Сукралоза - 0,20 мг

Глицерол - 33,20 мг

Ароматизатор мятный - 0,82 мг

(Мятный экстракт 25 %

Натуральный ментол 2,7 %

Пропиленгликоль 72,3 %)

Лимонной кислоты моногидрат - 0,058 мг

Натрия цитрат - 0,022 мг

Полисорбат 80 - 0,40 мг

Метилпарагидроксибензоат (метилпарабен) - 0,184 мг

Пропилпарагидроксибензоат (пропилпарабен) - 0,02 мг

Вода очищенная - до 0,20 мл



Как выглядит препарат Граммидин® с анестетиком:

Прозрачный или опалесцирующий бесцветный или желтоватый раствор с характерным запахом мяты.

6.2. Лекарственная форма, характер и содержимое упаковки по массе, объему или единицам дозирования

Спрей для местного применения дозированный.

По 112 доз во флаконы алюминиевые, снабженные дозирующим устройством и нажимным устройством со складывающейся канюлей.

По 1 флакону вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

6.3. Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения и производителей, ответственных за выпускающий контроль качества

Держатель регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии потребителей

АО «Валента Фарм»

141108, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Тел. +7 (495) 933 48 62, факс +7 (495) 933 48 63.

Предприятие-производитель

Делфарм Владель Б.В.

Индустривег 1, Владель, 5531AD, Нидерланды.

Предприятие-упаковщик

АО «Валента Фарм»

141108, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта