

ГЕРВЕТИН

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ

«ОДОБРЕНО»
ГУП «Государственный центр
экспертизы и стандартизации
лекарственных средств,
изделий медицинского назначения
и медицинской техники»
Агента по развитию
фармацевтической отрасли при
Министерстве Здравоохранения
Республики Узбекистан
№19 от 6.08.2016 г.

Торговое название препарата:
Герветин

Действующее вещество (МНН):
бензидамин

Лекарственная форма: спрей для горла и полости рта

Состав:

1 мл спрея содержит:

активное вещество: бензидамина гидрохлорид 1,5 мг;
вспомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат, глицерол, этанол 96%, натрия сахаринат, натрия гидрокарбонат, полисорбат 60, ароматизатор мяты перечной (жидкий), краситель хинолиновый желтый 70 Е (104), краситель индиготин 85 Е (132), очищенная вода.

Фармакотерапевтическая группа:

НПВС для местного применения в ЛОР-практике и стоматологии.

Код АТХ: A01AD02.

Фармакологическое действие

Фармакодинамика

Бензидамин принадлежит к группе индазолов и является нестероидным противовоспалительным препаратом. Оказывает противовоспалительное, анальгезирующее, местно анестезирующее и антибактериальное действие против широкого спектра микроорганизмов. Уменьшает проницаемость капилляров; стабилизирует клеточные мембраны и тормозит выработку АТФ и других макроэргических соединений в процессах окислительного фосфорилирования. Противовоспалительное и мембраностабилизирующее действие препарата обусловлено торможением синтеза и инактивацией простагландинов, гистамина, брадикинина, цитокинов, факторов комплемента и других неспецифических повреждающих факторов. Анальгезирующее и местно анестезирующее действие обусловлено косвенным снижением концентрации биогенных аминов, обладающих аллогенными свойствами, и увеличением порога болевой чувствительности рецепторного аппарата; бензидамин также блокирует взаимодействие брадикинина с тканевыми рецепторами, восстанавливает микроциркуляцию и снижает болевую чувствительность в очаге воспаления. Бензидамин проявляет антибактериальное и специфическое противомикробное действие за счет способности быстро проникать через мембраны микроорганизмов и вызывать лизис клетки, нарушая метаболические процессы в ней и повреждая клеточные структуры.

Препарат обладает противогрибковым действием в отношении Candida Albicans. Он препятствует репродукции грибов, вызывая структурные нарушения клеточной стенки и метаболических цепей мицетов. При местном применении препарат хорошо абсорбируется через слизистые оболочки и проникает в воспаленные ткани. Включение бензидамина в схемы лечения с другими химиотерапевтическими препаратами значительно повышает эффективность и сокращает сроки лечения.

Фармакокинетика

При местном применении хорошо всасывается через слизистые оболочки и быстро проникает в воспаленные ткани. Выводится почками в виде метаболитов.

Показания к применению

Воспалительные заболевания полости рта и ЛОР-органов:

- гингивит, глоссит, стоматит (в т.ч. после лучевой и химиотерапии);
- ангина, фарингит, ларингит, тонзиллит;
- кандидоз (в составе комбинированной терапии);
- калькулезное воспаление слюнных желез;
- после оперативных вмешательств и травм (в т.ч. тонзиллэктомия, переломы челюсти);
- после лечения или удаления зубов;
- пародонтоз.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата;
- детский возраст до 3 лет.

Способ применения и дозы

Взрослым и больным пожилого возраста назначают: по 4-8 доз каждые 1,5-3 ч.

Детям в возрасте 6-12 лет: по 4 дозы каждые 1,5-3 ч.

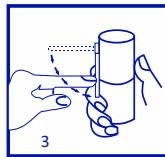
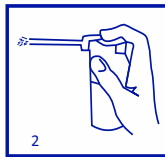
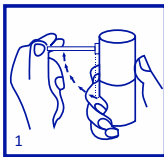
Детям в возрасте 3-6 лет: по 1 - 4 дозы (максимально - 4 дозы) каждые 1,5-3 ч.

1. Поставьте флакон в вертикальное положение, поднимите насадку колпачка вверх под углом 90° к флакону.
2. Введите насадку в полость рта и нажмите на колпачок (на рисунке отмечено стрелкой) несколько раз согласно

рекомендуемой дозе. Период между двумя нажатиями должен быть не менее 5 секунд.

3. Верните насадку в первоначальное положение.

Внимание: перед первым употреблением нажмите несколько раз на распылитель в воздух.



Следуйте всем инструкциям врача, не прекращайте терапию и не меняйте дозировку без консультации с врачом. Если Вы пропустили прием препарата, примите пропущенную дозу как можно скорее. Если уже приблизилось время следующего приема, то не употребляйте пропущенную дозу, а просто продолжите по обычной схеме.

Не превышать рекомендуемую дозу!

Побочные действия

Иногда могут проявляться аллергические реакции, из которых самые частые: кожная сыпь, фотосенсибилизация, зуд и уртикария. Из местных реакций отмечается чувство онемения или жжения, сухость во рту.

Передозировка

К настоящему времени о случаях передозировки препаратом Герветин не сообщалось. Если вы приняли дозу больше рекомендуемой, сразу прополощите рот с достаточным количеством воды, при появлении побочных реакций, обратитесь к лечащему врачу.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не установлены.

Особые указания

Терапия препаратом Герветин не должна превышать 7 дней за исключением случаев по рекомендации врача.

Препарат не оказывает влияния на способность управлять автомобилем или на иной вид деятельности, требующий повышенного внимания.

При инфекционно-воспалительных заболеваниях необходимо применение в составе комбинированной терапии. Следует избегать попадания спрея в глаза.

Беременность и период лактации

Возможно применение препарата при беременности и в период лактации по показаниям.

Форма выпуска

По 30 мл в пластиковом, белом, непрозрачном контейнере с дозирующим устройством. Каждый контейнер вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонной упаковке.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

4 года.

Не замораживать.

Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска

Без рецепта.

Владелец торговой марки и регистрационного удостоверения:

SPEY MEDICAL Ltd.,
Лондон, Великобритания

Произведено:

REPLEK FARM Ltd. Skopje
Скопье, Республика Македония

Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:

ООО "Ameliya Pharm Service"
100015, г. Ташкент, ул. Ойбек 36, БЦ "East line", тел: +998 71
15050581, 1505082