

ГЕРВЕТИН
Инструкция по медицинскому применению
лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

Торговое наименование

Герветин

Международное непатентованное название

Бензидамин

Лекарственная форма, дозировка

Раствор для местного применения 1.5 мг/г

Фармакотерапевтическая группа

Фармакотерапевтическая группа: Стоматологические препараты. Прочие препараты для лечения заболеваний полости рта. Бензидамин

Код АТХ А01АD02

Показания к применению

Для местного симптоматического лечения в качестве анальгетического и противовоспалительного средства (в составе комплексной терапии)

- воспалительные заболевания и травматические состояния ротовой полости и горла (гингивит, стоматит, фарингит, изъязвления после лучевой терапии, состояние после удаления миндалин и использования назального желудочного зонда)
- как дополнение к консервативному лечению зубов и после стоматологических операций.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- повышенная чувствительность к салициловой кислоте и/или к нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам
- проблемы с глотанием
- детский и подростковый возраст младше 18 лет.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Не установлены клинически значимые взаимодействия препарата Герветин с другими лекарственными средствами.

Специальные предупреждения

Препарат может вызвать бронхоспазм у пациентов с бронхиальной астмой и бронхиальной астмой в прошлом.

Препарат содержит метилпарагидроксибензоат, который может вызвать аллергические реакции, в том числе замедленного типа.

У небольшого числа пациентов, воспаление и язвы на слизистой ротовой полости и глотки могут быть признаками серьезных заболеваний. Если симптомы воспаления нарастают или в течение 3-х дней лечения не отмечается улучшения, вам необходимо обратиться за консультацией к своему лечащему врачу или стоматологу.

Длительное лечение препаратом Герветин, может вызвать аллергические реакции, в этом случае лечение необходимо прекратить и обратиться к врачу.

Если после 7 дней лечения, улучшение не наступило, необходимо обратиться к врачу.

Если при применении раствора возникает ощущение жжения, раствор следует предварительно разбавить водой в соотношении 1:2. Препарат содержит 96 % спирт, поэтому не рекомендуется его применение при алкоголизме и эпилепсии.

Применение в педиатрии: Герветин, раствор для местного применения не следует применять детям младше 18 лет.

Во время беременности или лактации

Препарат Герветин не должен применяться во время беременности. Препарат Герветин не следует применять во время кормления грудью, если только врач не посчитает это необходимым.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Препарат содержит спирт, это необходимо учитывать при управлении автотранспортом и проведении работ, требующих повышенного внимания.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Взрослым: по 15 мл раствора (по 1 столовой ложке), каждые 1,5 - 3 часа, если требуется для облегчения боли.

Метод и путь введения

Препарат обычно используется в неразбавленном виде, но при "жжении" можно разбавить водой в соотношении 1:2. После полоскания, раствор необходимо выплюнуть.

Длительность лечения

Длительность лечения не должна превышать 7 дней. Не следует превышать рекомендуемую дозу. Более длительное лечение возможно только по рекомендации и под наблюдением врача.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Симптомы: мало вероятности, что случайное проглатывание небольшого количества раствора приведет к развитию серьезных побочных эффектов. В случае проглатывания больших количеств бензидамина (более 300 мг) может развиваться тошнота, рвота, боль в животе и раздражение пищевода. Симптомы воздействия на центральную нервную систему включают головокружение, галлюцинации, возбуждение, беспокойство и раздражительность.

Лечение: при острой передозировке необходимо обратиться к врачу, так как может потребоваться симптоматическое лечение. Вам необходимо принимать достаточное количество жидкости.

Для разъяснения способа применения лекарственного препарата, за консультацией рекомендуется обращаться к медицинскому работнику.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае (при необходимости)

Редко

- онемение в полости рта и ощущение жжения во рту, боль в полости рта.

Очень редко

- внезапное непроизвольное закрытие голосовой щели с выраженной одышкой (ларингоспазм), сужение просвета бронхов, вызывающее затруднение дыхания (бронхоспазм)

-аллергические реакции, которые могут проявляться зудом, крапивницей, реакцией кожи на солнечный свет и сыпью.

Неизвестно (невозможно оценить на основании имеющихся данных)

- плотный, асимметричный, безболезненный отек глубоких слоев кожи и подкожных тканей, быстрая тяжелая аллергическая реакция, представляющая опасность для жизни (анафилактическая реакция) и аллергические реакции, в том числе замедленного типа.

При возникновении нежелательных лекарственных реакций необходимо обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов:

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан
<http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

100 г препарата содержат
активное вещество - бензидамина гидрохлорид 0,15 г,
вспомогательные вещества: метилпарагидроксibenзоат, глицерол, 96 % этанол, натрия сахарин, натрия гидрокарбонат, полисорбат 60, жидкость мятная 27198/14, хинолиновый желтый 70 (E 104), индиготин 85 (E 132), вода очищенная.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Прозрачная жидкость интенсивного желто-зеленого цвета с запахом мяты.

Форма выпуска и упаковка

По 100 г препарата в стеклянный флакон с завинчивающейся крышкой.
По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона.

Срок хранения

Срок хранения 4 года
Не применять по истечении срока годности!

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С, в оригинальной упаковке.
Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Сведения о производителе

REPLEK FARM Ltd.Skopje, ул. Козле 188, 1000 Скопье,
Республика Северная Македония
телефон: +389 2 3081343
электронная почта: info@replek.com.mk

Держатель регистрационного удостоверения

Sprey Medical Ltd., Линтон Хаус 7-12 Тависток Сквер, Лондон, WC1N 9LT,
Великобритания

телефон: +44 203 598 2050
электронная почта: info@srey.eu