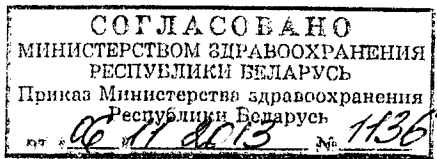


БРН

6525 - 2013



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
информация для потребителей
по медицинскому применению лекарственного средства
ИНГАЛИПТ-АВ
Inhalypum-AV

Регистрационный номер:

Торговое название: Ингалипт-АВ.

Группировочное название: Мяты перечной листьев масло + Сульфаниламид + Сульфатиазол + Тимол + Эвкалипта прутовидного листьев масло.

Лекарственная форма: аэрозоль для местного применения.

Состав на один баллон, 30 мл

Активные вещества: сульфаниламида натрия (стрептоцид растворимый) – 0,750 г; сульфатиазола натрия пентагидрата – 0,750 г; эвкалиптового масла – 0,015 г; мяты перечной масла – 0,015 г; тимола – 0,015 г.

Вспомогательные вещества: этанол (спирт этиловый 95 %); сахароза (сахар); глицерол (глицерин); полисорбат-80; вода очищенная; азот.

Код ATХ: R02AA20.

Фармакотерапевтическая группа

Средства для лечения заболеваний горла. Антисептические средства.

Описание

Прозрачная жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета, при выходе из баллона образует струю с характерным запахом тимола и ментола.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика. Противомикробное (антисептическое) и противовоспалительное средство. Сульфаниламиды (стрептоцид и норсульфазол) обладают антимикробной (бактериостатической) активностью относительно грамположительных и грамотрицательных кокков, *Escherichia coli*, *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Vibrio cholerae*, *Haemophilus influenzae*, *Clostridium* spp., *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*, *Yersinia pestis*, а также относительно *Chlamydia* spp., *Actinomyces* spp., *Toxoplasma gondii*. Механизм действия сульфаниламидов обусловлен конкурентным antagonизмом с ПАБК и конкурентным угнетением дигидроптероатсингетазы, что приводит к нарушению синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, необходимой для синтеза нуклеиновых кислот. Входящие в состав препарата тимол, масло эвкалиптовое и масло мяты перечной также обладают антисептическим действием и оказывают умеренный противовоспалительный и муколитический эффект.

Фармакокинетика. Препарат образует терапевтическую концентрацию главным образом в области применения. Частично всасываются стрептоцид натрия и сульфатиазол натрия. Оба препарата обратимо связываются с белками крови: стрептоцид на 12-14%, сульфатиазол натрия на 55%. В процессе биотрансформации образуются ацетилированные

СОГЛАСОВАНО

Министерство здравоохранения
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

формы препаратов, в виде которых они выводятся из организма: стрептоцида составляет 10 ч, сульфатиазола натрия – 1-2 ч.

Показания к применению

Инфекционно-воспалительные заболевания лор-органов и слизистой оболочки полости рта: тонзиллит, фарингит, ларингит, афтозный и язвенный стоматиты.

Способ применения и дозы

Применяют взрослым и детям в возрасте старше 3 лет местно, путем орошения на слизистые оболочки полости рта и носоглотки.

Перед применением препарата на аэрозольный баллон необходимо надеть распылитель, несколько раз встряхнуть баллон, после чего путем нажатия на распылитель до упора равномерно орошать препаратором пораженный участок.

За один сеанс ингаляции осуществляют 2-3 распыления, удерживая препарат в полости рта 5-7 минут. Орошения проводят 3-4 раза в день.

Продолжительность применения препарата зависит от интенсивности терапии и обычно составляет 7-10 суток.

Во избежание закупорки отверстия распылителя по окончании манипуляции его необходимо продуть или поместить в стакан с чистой водой.

При использовании баллон следует держать строго вертикально.

Побочное действие

Местные реакции: жжение, зуд, боль в месте применения (обычно кратковременные), рецидивирующие язвы или лихеноидные реакции в полости рта. Системные реакции: аллергические реакции, сыпь, гиперемия кожи, ринит, бронхоспазм; лейкопения (при длительном применении на больших поверхностях), головокружение, диспепсия, тошнота, рвота, цианоз, агранулоцитоз, нарушения функции почек (кристаллурия).

При проявлении побочных реакций необходимо отменить применение препарата и обратиться к врачу. В случае проявления необычных реакций следует посоветоваться с врачом о целесообразности дальнейшего применения препарата.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата, детский возраст (до 3 лет). Аллергические реакции на сульфаниламидные препараты, фуросемид, тиазидные диуретики, ингибиторы карбоангидразы и производные сульфонилмочевины. Дети с судорогами в анамнезе (фебрильными или нефебрильными), беременность, лактация, почечная недостаточность, заболевания крови, тиреотоксикоз, врожденный дефицит Гл-6-фосфатдегидрогеназы.

Передозировка

В случае передозировки возможно усиление побочных эффектов препарата.

Симптомы: тошнота, рвота, связанные с заглатыванием части препарата, кишечные колики, головокружение, сонливость, депрессия, нарушения сознания, лихорадка, нарушения функций почек (гематурия, кристаллурия), тромбоцитопения, лейкопения, анемия, желтуха.

При всех случаях передозировки необходимо отменить применение препарата, прополоскать полость рта теплой кипяченой водой.

Лечение: специфический антидот отсутствует, симптоматическая и поддерживающая терапия.

Меры предосторожности

Применение в период беременности или кормления грудью. Противопоказан к применению во время беременности и в период лактации.

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. Водителям автотранспорта и операторам механизмов необходимо применять препарат с осторожностью в связи с тем, что препарат содержит спирт этиловый.

Препарат может исказять результаты исследования на алкоголь.

Дети. Препарат не применять детям младше 3 лет. У детей возможно возникновение рефлекторного бронхоспазма в связи с наличием в составе препарата эвкалиптового масла и масла мяты перечной. Лечение детей следует проводить под наблюдением врача. Применять препарат детям в возрасте старше 3 лет, учитывая возможность развития рефлекторного бронхоспазма.

С осторожностью применять у пациентов с нарушениями функции почек. В период лечения необходимо увеличить объем потребляемой жидкости. При появлении реакций повышенной чувствительности лечение следует прекратить. При длительном лечении рекомендуется систематический контроль картины крови, функции почек и печени.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

При одновременном применении Ингалипта-АВ с препаратами, являющимися производными *p*-аминобензойной кислоты (новокаин, анестезин, дикаин), происходит инактивация антибактериальной активности сульфаниламидов.

Форма выпуска

Аэрозоль для местного применения по 30 мл в баллонах аэрозольных алюминиевых.

Каждый баллон вместе с колпачком, насадкой и инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 30 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии

ЗАО «Алтайвитамины»

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, 69

телефон: (3854) 338-719, 326-946

факс: (3854) 327-640