

## ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ Риномакс® ИНГО

**Просим Вас внимательно прочесть данную инструкцию до того, как Вы начнете принимать лекарство. Она содержит важную для Вас информацию.**

Сохраните эту инструкцию с информацией по применению, так как позднее Вам может потребоваться прочитать ее еще раз.

Для получения любой дополнительной информации или совета, пожалуйста, обратитесь к Вашему врачу или фармацевту.

Ваш врач выписал данный лекарственный препарат Вам лично. Вы не должны передавать его другим лицам. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания схожи с Вашими.

**Торговое название препарата:** Риномакс® ИНГО

**Действующее вещество (МНН):** бензидамина гидрохлорид

**Лекарственная форма:** спрей орофарингеальный, раствор.

**Состав:**

1 мл спрея содержит:

*активное вещество:* бензидамина гидрохлорид 1,5 мг;

*вспомогательные вещества:* глицерол, этанол 96%, сахарин, натрия гидрокарбонат, метилпарагидроксибензоат, мяты перечной листьев масло, полисорбат 20, вода очищенная.

**Описание:** бесцветная, прозрачная жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие препараты для лечения заболеваний полости рта.

**АТХ код:** A01AD02

### **Фармакологические свойства**

Бензидамин является нестероидным противовоспалительным препаратом, принадлежит к группе индазолов. Оказывает противовоспалительное и местное обезболивающее действие, обладает антисептическим действием против широкого спектра микроорганизмов. Механизм действия препарата связан со стабилизацией клеточных мембран и ингибированием синтеза простагландинов.

Бензидамин оказывает антибактериальное и специфическое антимикробное действие за счёт быстрого проникновения через мембраны микроорганизмов с последующим повреждением клеточных структур, нарушением метаболических процессов и лизосом клетки.

Обладает противомикробным действием в отношении *Candida albicans*. Вызывает структурные модификации клеточной стенки грибов и их метаболических цепей, таким образом, препятствует их репродукции, что явилось основанием для применения бензидамина при воспалительных процессах в ротовой полости, включая инфекционную этиологию.

### **Фармакокинетика**

При местном применении препарат хорошо абсорбируется через слизистые оболочки и проникает в воспаленные ткани, обнаруживается в плазме крови в количестве, недостаточном для получения системных эффектов.

Экскреция препарата происходит в основном почками, в виде неактивных метаболитов или продуктов конъюгации. Лекарственные формы для местного применения не обладают системным действием.

### **Показания к применению**

Симптоматическое лечение раздражений и воспалительных состояний, включая сочетание с болевым синдромом ротовой полости и горла (например, гингивит, глоссит, стоматит, фарингит), а также после консервативного лечения или удаления зубов.

### **Информация о правильном применении**

#### **Способ применения и дозы**

*Всегда применяйте Риномакс® ИНГО точно в соответствии с рекомендацией Вашего лечащего врача. Если Вы в чем-либо не уверены, спросите у Вашего врача или фармацевта.*

Применяется местно.

Взрослым (в т.ч. пациентам пожилого возраста) и детям старше 12 лет по 4 – 8 впрыскиваний 2 – 6 раз в день.

Дети (в возрасте 3 – 6 лет) по 1 впрыскиванию на каждые 4 кг массы тела ребенка, максимальная доза – 4 распыления 2 – 6 раз в день.

Детям (в возрасте 6-12 лет) по 4 впрыскиваний 2 – 6 раз в день

Не превышать рекомендованную дозу.

#### **Побочные действия**

*Как и любой лекарственный препарат, Риномакс® ИНГО может вызвать побочные реакции, хотя они проявляются не у каждого.*

Частота нежелательных реакций приведена в соответствии со следующей классификацией MedDRA:

очень часто ( $\geq 1/10$ );

часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ );

нечасто ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ );

редко ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ );

очень редко ( $< 1/10\ 000$ );

не известно (частоту возникновения невозможно оценить согласно имеющимся данным).

*Нарушения со стороны иммунной системы:* кожная сыпь, очень редко: ангионевротический отек.

*Нарушение со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* очень редко: ларингоспазм;

*Общие расстройства и нарушение в месте введения:* фотосенсибилизация, сухость во рту, чувство онемения в ротовой полости, жжение в ротовой полости.

### **Информация, необходимая до начала применения лекарственного средства**

#### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к действующему веществу (бензидамин гидрохлорид) или любому другому из вспомогательных веществ.

#### **Лекарственные взаимодействия**

*Пожалуйста, сообщите лечащему врачу или фармацевту о том, что Вы принимаете или недавно принимали какие-либо другие препараты, даже если они отпускаются без рецепта.*

Не установлено клинически значимого взаимодействия препарата с другими лекарственными средствами.

### **Особые указания**

Препарат содержит метилпарагидроксibenзоат, способный вызывать аллергические реакции.

Для пациентов, занимающихся спортом: применение лекарственных препаратов, содержащих этиловый спирт, может давать положительный результат теста на допинг согласно пределам содержания алкоголя в крови, установленным некоторыми федерациями спорта.

### ***Применение при беременности и период лактации***

Существует недостаточно клинических данных по использованию бензидамина беременными и кормящими женщинами. Лекарство должно применяться с осторожностью в период беременности и лактации.

### ***Влияние на способность управлять автотранспортом и работать с механизмами***

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами или другими механизмами.

### **Передозировка**

*При приеме более высокой дозы, чем Вам назначено, немедленно обратитесь за помощью к врачу!*

Очень редко отмечаются такие симптомы передозировки, как возбудимость, конвульсии, потовыделение, атаксия, тремор и рвота, у детей после перорального приема бензидамина в дозах, которые превышают рекомендованные примерно в 100 раз.

В случае передозировки, возможно только симптоматическое лечение; следует очистить желудок посредством вызывания рвоты или промывания желудка, при этом больной должен находиться под наблюдением врача с поддерживающей терапией и обеспечением адекватной гидратации.

### **Форма выпуска**

По 30 мл во флаконах из темного стекла, герметично закупоренных при помощи устройства с механическим насосом и распылительным клапаном в комплекте колпачком. По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонных коробках.

### **Условие хранения**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света и влаги.

Хранить в недоступном для детей месте!

### **Срок годности**

3 года.

Не следует применять после истечения срока годности

### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта врача.

### **Название и адрес производителя:**

КП „Флумед-Фарм” ООО, Республика Молдова

ул. Четатя Албэ 176, г. Кишинев,

Тел. (+373 22) 52 28 69

Факс. (+373 22) 52 14 52

Е-майл: flumed-farm@hushmail.com

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

ООО «НИКА PHARM»,  
Республика Узбекистан, г. Ташкент, 7-проезд ул. Сайрам, дом 48- А.  
Тел.: +(99878) 1508668; Факс: +(99878) 1508448.  
[www.nikapharm.uz](http://www.nikapharm.uz)