

# **Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Герветин**

## **Торговое наименование**

Герветин

## **Международное непатентованное название**

Бензидамин

## **Лекарственная форма, дозировка**

Раствор для местного применения 1.5 мг/г

## **Фармакотерапевтическая группа**

Пищеварительный тракт и обмен веществ. Стоматологические препараты. Препараты для местного лечения заболеваний полости рта другие. 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.

## ***Необходимые меры предосторожности при применении***

Длительное применение может вызвать гиперчувствительность к действующему веществу или любому из вспомогательных веществ препарата, поэтому Герветин необходимо применять только в течение рекомендуемого периода времени, необходимого для получения эффекта.

В случае развития гиперчувствительности, лечение необходимо прекратить.

### ***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 медицинского и фармацевтического контроля 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: метилпарагидроксибензоат, 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](mailto:info@replek.com.mk)

**Держатель регистрационного удостоверения**  
Spey Medical Ltd., Линтон Хаус 7-12 Тависток Сквер, Лондон, WC1H 9LT,  
Великобритания  
Телефон: +44 203 598 2050  
Электронная почта: [info@spey.eu](mailto:info@spey.eu)

**Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства**

ТОО «Serpheus Medical» (Цефей Медикал): 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Панфилова 98, БЦ «OLD SQUARE», телефон: +7 (727) 300 69 71, +7 777 175 00 99 (круглосуточно), электронная почта: [drugsafety@evolet.co.uk](mailto:drugsafety@evolet.co.uk)

