

**Инструкция  
по медицинскому применению лекарственного препарата  
Герветин**

**Торговое наименование**

Герветин

**Международное непатентованное название**

Бензидамин

**Лекарственная форма, дозировка**

Спрей для местного применения, 0.15%, 30 мл

**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.

***Необходимые меры предосторожности при применении***

Следует избегать попадания спрея в глаза.

***Взаимодействия с другими лекарственными препаратами***

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

***Специальные предупреждения***

Длительность лечения препаратом Герветин не должна превышать 7 дней, за исключением случаев применения по рекомендации врача. При

инфекционно-воспалительных заболеваниях, необходимо применять препарат Герветин в составе комбинированной терапии. У пациентов с бронхиальной астмой и бронхиальной астмой в прошлом, препарат может вызвать бронхоспазм. Препарат содержит метилпарагидроксибензоат, который может вызывать аллергические реакции (в том числе замедленного типа).

В некоторых случаях, воспаление и язвы на слизистой ротовой полости и глотки могут быть признаками серьезных заболеваний. Если у вас нарастают симптомы воспаления или не отмечается улучшения в течение 3-х дней лечения, вам необходимо обратиться к лечащему врачу или стоматологу.

Длительное лечение препаратом Герветин, может вызвать аллергические реакции, в этом случае лечение необходимо прекратить и обратиться к врачу. Препарат содержит незначительное количество спирта.

*Во время беременности или лактации*

Препарат Герветин не должен применяться во время беременности, применение препарата Герветин во время кормления грудью возможно, если врач 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 и пожилым:* по 4-8 впрыскиваний (доз), через 1,5-3 часа.

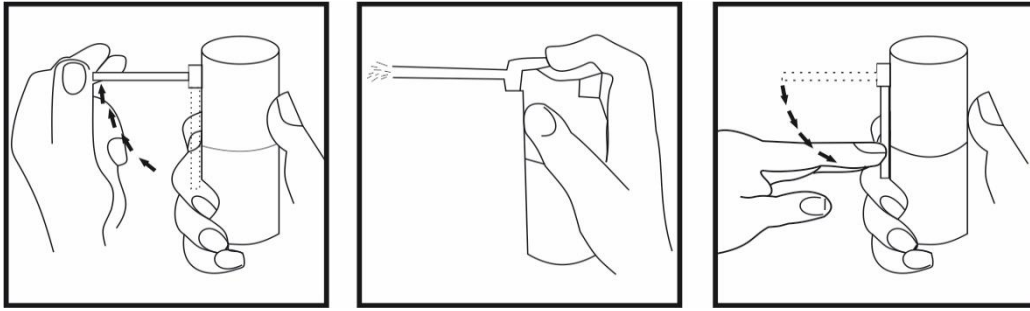
*Детям от 6 до 12 лет:* по 4 впрыскивания (дозы), через 1,5-3 часа.

*Детям до 6 лет:* по 1 впрыскиванию (дозе) на 4 кг массы тела, максимально до 4 впрыскиваний (доз), через 1,5-3 часа.

### ***Метод и путь введения***

Для распыления на слизистой ротовой полости.

1. Поставьте флакон в вертикальное положение, поверните насадку колпачка и установите ее под углом  $90^{\circ}$  к флакону.
2. Перед первым применением необходимо сделайте несколько пробных нажатий на распылитель. Введите насадку в полость рта и направьте ее на область поражения. Нажмите на колпачок рекомендуемое в инструкции количество раз. Период между нажатиями должен быть не менее 5 секунд.
3. Поверните насадку в первоначальное положение.
4. Если спрей долго не использовался, перед повторным применением, необходимо однократным нажатием активировать распылитель.



### ***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 большого количества 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. 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**

#### ***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, быстро развивающимися, бледно-розовыми пузырями на коже, сопровождающимися сильным зудом, похожие на пузыри от ожога (крапивница), реакцией кожи на солнечный свет и сыпью.

#### ***Неизвестно (невозможно оценить на основании имеющихся данных)***

- плотный, асимметричный, безболезненный отек глубоких слоев кожи и подкожных тканей (ангионевротический отек), быстрая тяжелая

аллергическая реакция, представляющая опасность для жизни (анафилактическая реакция) и аллергические реакции, в том числе замедленного типа.

**При возникновении нежелательных лекарственных реакций 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 мл препарата содержат

активное вещество - бензидамина гидрохлорид 0,150 г,

вспомогательные вещества: метилпарагидроксибензоат, глицерол, 96 % этанол, натрия сахарин, натрия гидрокарбонат, полисорбат 60, мята перечная жидкая 27198/14, вода очищенная.

##### ***Описание внешнего вида, запаха, вкуса***

Прозрачный, бесцветный раствор с запахом мяты.

##### **Форма выпуска и упаковка**

По 30 мл препарата помещают в пластиковый флакон с дозирующим устройством.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают 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.

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)

