

ИНСТРУКЦИЯ **СОГЛАСОВАНО**
 по медицинскому применению препарата **МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**
ГРАММИДИН® НЕО **РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**
 (листок-вкладыш для пациентов) **Приказ Министерства здравоохранения**
 Республики Беларусь

от «20», 12 2018 г. № 1365
 Вы должны прокон-
 КЛС № 12 от «03», 12 2018 г.

Перед использованием лекарственного средства Г

раммидин® нео Вы должны прокон-

сультуриваться с врачом.
 Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать при-
 ем/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас
 информацию.

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использо-
 вать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листочке-вкладыше).

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после
 проведенного лечения.

Это лекарственное средство, прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам.

Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Название лекарственного средства: Граммидин® нео

Общая характеристика: международное непатентованное название – отсутствует; груп-
 пировочное название - грамицидин С + цетилпиридиния хлорид.

Описание:

Таблетки белого цвета, круглые, двояковыпуклые, с надписью на одной стороне GR.

Состав лекарственного средства:

1 таблетка содержит:

Активные вещества: грамицидин С – 3,00 мг (в виде грамицидина С дигидрохлорида –
 3,20 мг), цетилпиридиния хлорид – 1,00 мг (в виде цетилпиридиния хлорида моногидрата
 – 1,05 мг).

Вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный – 5,00 мг, тальк – 60,00 мг,
 апесульфам калия – 15,00 мг, ароматизатор мятный – 25,00 мг, сорбитол – 1065,75 мг,
 магния стеарат - 25,00 мг.

Форма выпуска:

Таблетки для рассасывания.

Фармакотерапевтическая группа: Средства для лечения заболеваний гортани и глотки.
 Прочие антисептические средства.

Код АТХ: [R02AA20].

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Комбинированный препарат для лечения инфекционно-воспалительных заболеваний
 глотки и полости рта. В состав препарата входит противомикробное средство грамицидин
 С и антисептическое средство - цетилпиридиния хлорид.

Механизм действия грамицидина С связан с повышением проницаемости цитоплазматиче-
 ской мембраны микробной клетки, что нарушает ее устойчивость и вызывает гибель
 клетки.

Цетилпиридиния хлорид - антисептик из группы четвертичных аммониевых соединений, обладает противомикробным и противогрибковым (*Candida albicans*) действием, не влияет на микобактерии.

Фармакокинетика

Препарат обладает местным действием и практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте.

Показания к применению:

Местное симптоматическое лечение инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта и глотки.

Способ применения и дозы:

Применяется после еды, путем рассасывания во рту не разжевывая.

Непосредственно после применения препарата следует воздержаться от приема пищи и напитков в течение 1-2 часов.

Дозировка для взрослых и детей старше 12 лет: по 1 таблетке 3-4 раза в день.

Дозировка для детей от 6 до 12 лет: по 1 таблетке 1-2 раза в день.

Препарат не следует принимать более 7 дней. При необходимости более длительного применения или отсутствия терапевтического эффекта (в том числе, в случае ухудшения состояния) рекомендуется обратиться к врачу.

Побочное действие:

Частота побочных реакций определяется с помощью следующей шкалы: очень часто ($> 1/10$), часто ($> 1/100$ до $< 1/10$), нечасто ($> 1/1000$ до $< 1/100$), редко ($> 1/10000$ до $< 1/1000$), очень редко ($< 1/10000$), неизвестно (частота не может быть оценена на основании имеющихся данных).

Редко: аллергические реакции, изменение вкуса, раздражение слизистой оболочки рта, задержка заживления ран слизистой оболочки рта.

Частота не известна: тошнота, рвота.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует обратиться к врачу.

Противопоказания:

- повышенная чувствительность к компонентам, входящим в состав препарата;
- детский возраст до 6 лет;
- беременность.

Передозировка:

Информация о случаях передозировки отсутствует.

Учитывая количества активных и вспомогательных веществ, содержащихся в 1 таблетке, возможность передозировки минимальная.

Симптомы при превышении рекомендуемых доз для цетилпиридиния хлорида - нарушения со стороны ЖКТ (тошнота, рвота, диарея).

Сорбитол, входящий в состав препарата, при значительной передозировке (более 30 г сорбитола в сутки) может вызвать диарею, метеоризм.

В случае передозировки необходимо обратиться к врачу.

Лечение: отмена препарата, промывание желудка, симптоматическая терапия.

Меры предосторожности:

Если во время применения препарата симптомы заболевания сохраняются или происходит ухудшение состояния (поднимается температура, появляется кашель, головная боль, рвота и др.) необходимо обратиться к врачу.

НД РБ
8087 - 2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

При бактериальных инфекциях, в частности, вызванных стрептококком, рекомендуется назначение основной этиотропной терапии соответствующим антибактериальным средством системного действия.

При развитии вирусной инфекции, применение препарата в качестве монотерапии может быть недостаточно эффективным, поскольку вирусная инфекция развивается внутриклеточно.

Не рекомендуется применять цетилпиридиния хлорид при повреждениях слизистой оболочки из-за возможного угнетения процессов репарации.

Пациентам с контактной аллергией не следует принимать препарат, так как возрастает вероятность сенсибилизации.

Применение препарата может временно изменять вкусовые ощущения, но в течение 4 часов после приема препарата восприятие вкуса восстанавливается. Принимать препарат рекомендуется после еды.

Для некоторых лекарственных форм препаратов, содержащих цетилпиридиния хлорид, показано, что их длительное применение может вызвать незначительное временное коричневое окрашивание зубов и языка, но эти явления проходят после отмены препарата.

В связи с содержанием сорбитола препарат не рекомендовано принимать пациентам с врожденной непереносимостью фруктозы.

В связи с содержанием сорбитола препарат может оказывать легкое слабительное действие.

Применение во время беременности и кормления грудью

Препарат противопоказано применять во время беременности в связи с отсутствием достаточных данных.

Данные о проникновении действующих компонентов в грудное молоко отсутствуют. Прием препарата не рекомендован во время грудного вскармливания.

Применение у детей:

Не применять у детей до 6 лет в связи с риском случайного попадания таблетки в дыхательные пути и аспирации.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Активность цетилпиридиния хлорида снижается при его инактивации белковыми и липидными компонентами в очаге воспаления.

Влияние на способность вождения автотранспорта и работу с механизмами

Исследования по оценке влияния применения препарата на скорость реакции не проводились. Исходя из профиля побочных реакций влияние препарата на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не ожидается.

Условия хранения и срок годности:

В защищенном от влаги месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года. Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска:

Без рецепта.

Упаковка:

По 9 таблеток в контурную ячейковую упаковку с перфорацией из пленки поливинилхлоридной или поливинилхлоридной/поливинилиденхлоридной и фольги алюминиевой.

2 контурные упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

НД РБ

8087 - 2016

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Информация о производителе (заявителе):

АО «Валента Фарм»,

141101, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Тел. +7 (495) 933-48-62, факс +7 (495) 933-48-63

Свидетельство на товарный знак РБ № 24294.