



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

9369 - 2019

(информация для пациента)

ЛАРИТИЛЕН
(LARYTYLEN)

*Прочитайте внимательно этот листок-вкладыш перед тем, как применять препарат!
 Сохраняйте этот листок вкладыша. Вам может понадобиться перечитать его вновь.
 Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с
 Вашим врачом.*

Фармацевтические характеристики.

Основные физико-химические свойства:

белые круглые таблетки с фаской с обеих сторон и риской с одной стороны.

Состав:

действующие вещества: деквалиния хлорид, дибукаина гидрохлорид;

1 таблетка для рассасывания содержит деквалиния хлорида - 0,25 мг, дибукаина гидрохлорида (цинхокаина гидрохлорида) - 0,03 мг;

вспомогательные вещества:

таблетки со вкусом мяты: сорбит (Е 420), тальк, кремния диоксид коллоидный водный, магния стеарат, ароматизатор мята перечная, масло мяты перечной;

таблетки со вкусом мяты и малины: сорбит (Е 420), тальк, кремния диоксид коллоидный водный, магния стеарат, ароматизатор малина, масло мяты перечной;

таблетки со вкусом мяты и лимона: сорбит (Е 420), тальк, кремния диоксид коллоидный водный, магния стеарат, ароматизатор лимон, масло мяты перечной.

Форма выпуска. Таблетки для рассасывания.

Фармакотерапевтическая группа. Средства для лечения заболеваний гортани и глотки. Антисептические средства. Код АТС R02AA20.

Фармакологические свойства.

Ларитилен оказывает противобактериальное и противогрибковое действие. Как бактерицидный и фунгистатический агент, деквалиния хлорид влияет на микроорганизмы, которые вызывают смешанные инфекции ротовой полости и горла. Спектр активности этого местного химиотерапевтического агента очень широкий и включает большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, а также грибы и спирохеты.

Дибукаина гидрохлорид обладает слабым местноанестезирующим эффектом, ослабляя болевые ощущения при инфекциях полости рта и горла.

Микроорганизмы, которые резистентны к деквалиния хлориду, не известны.

Так как Ларитилен не содержит сахара, он подходит для применения у больных сахарным диабетом.

Главный активный ингредиент абсорбируется в незначительном количестве.

Клинические характеристики.

Показания к применению.

Ларитилен применяется в качестве антисептического и обезболивающего средства для местной терапии при нетяжелых инфекционно-воспалительных процессах полости рта и глотки (гингивит, рецидивирующий афтозный стоматит, фарингит, тонзиллит и кандидозный стоматит).

При бактериальной инфекции, сопровождающейся сильной болью в горле, лихорадкой и ухудшением общего состояния, необходима системная антибиотикотерапия по назначению врача.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к любому из веществ, которые входят в состав препарата. Таблетки не должны применяться в случае известной аллергии к четвертичному аммониевым соединением (например, бензалкония хлорид).

Способ применения и дозы. Взрослым и детям с 12 лет назначают по 1 таблетке каждые 2 часа, после уменьшения симптомов воспаления – по 1 таблетке каждые 4 часа.

Детям в возрасте старше 4 лет назначают по 1 таблетке каждые 3 часа, после уменьшения симптомов воспаления – по 1 таблетке каждые 4 часа.

Таблетки следует рассасывать медленно, не разжёвывая.

Максимальное дневное количество составляет 10-12 таблеток в период острой фазы и 6 таблеток в день после того, как воспалительные симптомы исчезнут.

Длительность применения одинаковая для детей и взрослых. Рекомендуется принимать Ларитилен до тех пор, пока не исчезнут симптомы заболевания; если симптомы не исчезли после 5 дней терапии, после консультации с врачом, лечение должно быть пересмотрено.

Побочные действия.

Ниже представлены возможные побочные реакции, наблюдавшиеся при применении лекарственного средства Ларитилен и перечисленные в соответствии с классами систем органов MedDRA. Частота возможных побочных реакций является следующей: редко ($\geq 1/1000$ но $< 1/100$).

Со стороны иммунной системы: реакции гиперчувствительности, в том числе, анафилаксия.

Со стороны кожи и подкожных тканей: раздражение слизистой оболочки полости рта, сыпь.

В случае возникновения каких-либо нежелательных реакций, в том числе не перечисленных в данном разделе, рекомендуется прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Передозировка. Данных нет.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Не рекомендуется. Контролируемые клинические исследования с участием беременных женщин не проводились. Препарат в период беременности или кормления грудью можно использовать после консультации с врачом, если лечебный эффект превышает возможный риск влияния на ребенка.

Дети. Препарат в данной лекарственной форме не назначают детям до 4 лет.

Меры предосторожности. Лекарственное средство содержит сорбит. Это лекарственное средство не должно применяться у пациентов с редкой наследственной непереносимостью фруктозы.

Лекарственное средство Ларитилен не следует использовать незадолго до или сразу после чистки зубов, потому что зубная паста снижает его эффективность.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. Исследования относительно влияния препарата Ларитилен на возможность управлять автомобилем и использовать механизмы не проводились. Однако возможность того, что препарат может иметь какое-то отрицательное влияние в этом отношении, маловероятна.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Антибактериальное действие уменьшается при совместном применении с анионными

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

детергентами, например, с зубной пастой.

9369 - 2019

Срок годности. 3 года.

Не применять после срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения. Хранить в оригинальной упаковке, при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. По 10 таблеток в блистере из пленки поливинилхлоридной барьерной и фольги алюминиевой с печатью, лакированной.

По 2 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона для лекарственных средств.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель.

ПАО «Киевмедпрепарат»

Местонахождение. Украина, 01032, г. Киев, ул. Саксаганского, 139.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь