



## ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ГРАММИДИН® С АНЕСТЕТИКОМ

**Торговое название препарата:** Граммидин® с анестетиком

**Действующие вещества (МНН):** грамицидин С + оксибупрокайн + цетилпиридиния хлорид

**Лекарственная форма:** спрей для местного применения дозированный

**Состав:**

Одна доза препарата содержит:

*Активные вещества:*

Грамицидина С дигидрохлорид - 0,0638 мг (в пересчете на грамицидин С - 0,06 мг)

Оксибупрокайна гидрохлорид - 0,15 мг

Цетилпиридиния хлорид - 0,10 мг

*Вспомогательные вещества:*

Этанол 96 % - 19,00 мг

Сукралоза - 0,20 мг

Глицерол - 33,20 мг

Ароматизатор мятный - 0,82 мг

Лимонной кислоты моногидрат - 0,058 мг

Натрия цитрат - 0,022 мг

Полисорбат 80 - 0,40 мг

Метилпарагидроксибензоат (метилпарабен) - 0,184 мг

Пропилпарагидроксибензоат (пропилпарабен) - 0,02 мг

Вода очищенная - до 0,20 мл

**Описание:** прозрачный или опалесцирующий бесцветный или с желтоватым оттенком раствор с характерным запахом мяты.

**Фармакотерапевтическая группа:** препараты для лечения заболеваний горла.  
**Антисептики.**

**Код ATХ:** R02AA20

### **Фармакологические свойства**

#### **Фармакодинамика**

Комбинированный препарат для лечения инфекционно-воспалительных заболеваний горла и полости рта.

В состав препарата входит противомикробное средство - грамицидин С, местноанестезирующее (обезболивающее) средство - оксибупрокайн и антисептическое средство - цетилпиридиния хлорид.

Механизм действия грамицидина С связан с повышением проницаемости цитоплазматической мембранны микробной клетки, что нарушает ее устойчивость и вызывает гибель. Грамицидин С оказывает антибактериальное действие в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Анестетик оксибупрокайн оказывает местное обезболивающее действие на слизистую оболочку полости рта и горла. Вызывает обратимую блокаду распространения и проведения нервных импульсов через аксоны нервных клеток.

Цетилпиридиния хлорид относится к антисептическим средствам, подавляет рост и размножение возбудителей инфекционных заболеваний полости рта и горла.

Препарат оказывает противомикробное действие, обезболивающий эффект, уменьшает воспаление, смягчает неприятные ощущения в горле, облегчает глотание.

## **Фармакокинетика**

При местном применении действующие вещества практически не всасываются со слизистой оболочки полости рта.

## **Показания к применению**

Инфекционно-воспалительные заболевания полости рта и горла: фарингит, тонзиллит, пародонтит, гингивит, стоматит.

## **Способ применения и дозы**

Местно, путем распыления на слизистую оболочку полости рта и горла. Применяется после еды.

*Перед использованием спрея в первый раз встряхните баллон и дважды нажмите на нажимное устройство.*

Дозировка для взрослых: по 4 впрыска на одно применение 3 раза в день в течение 7 дней. Непосредственно после применения препарата следует воздержаться от приема пищи и напитков в течение 1 часа.

Если после лечения улучшения не наступают или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

## **Побочные действия**

Возможны аллергические реакции на компоненты препарата, временная потеря чувствительности языка.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

## **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к грамицидину С, оксибупрокайну, цетилпиридиния хлориду и другим компонентам препарата;
- период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет.

## **Лекарственные взаимодействия**

В настоящее время не описано случаев клинически значимого взаимодействия с другими лекарственными средствами.

## **Особые указания**

Не следует применять препарат при наличии открытых ран в полости рта, поскольку цетилпиридиния хлорид замедляет заживление ран.

Препарат содержит этанол. В максимальной разовой дозе препарата содержание этанола составляет до 0,08 г.

С осторожностью применять при беременности (см. «Применение при беременности и в период грудного вскармливания»).

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение препарата возможно, если потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода. Перед применением препарата, если Вы беременны или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом.

Нет данных о проникновении компонентов препарата в грудное молоко. При необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

#### ***Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами***

Препарат не влияет на способность выполнять потенциально опасные виды деятельности, требующие особого внимания и быстроты реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

#### **Передозировка**

**Симптомы:** применение препарата в дозах, превышающих рекомендуемые, может вызвать тошноту, рвоту, диарею, потерю чувствительности языка.

**Лечение:** следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

#### **Форма выпуска**

Спрей для местного применения дозированный.

По 112 доз во флаконы алюминиевые, снабженные дозирующим устройством и нажимным устройством со складывающейся канюлей.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

#### **Условия хранения**

В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

#### **Условия отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта.

#### **Предприятие-производитель**

Делфарм Владель Б.В.

Индустривег 1, Владель, 5531AD, Нидерланды.

#### **Предприятие-упаковщик**

АО «Валента Фарм»

141108, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

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

#### **Наименование и адрес организации, ответственной за цифровую маркировку лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:**

Представительство АО «Валента Фарм» в Республике Узбекистан

100015, Республика Узбекистан, г. Ташкент, ул. Афросиаб, 4 Б, офис 309.

Тел.: (+99893) 180 19 15.

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

Представительство АО «Валента Фарм» в Республике Узбекистан

100015, Республика Узбекистан, г. Ташкент, ул. Афросиаб, 4 Б, офис 309.

Тел.: (+99893) 180 19 15