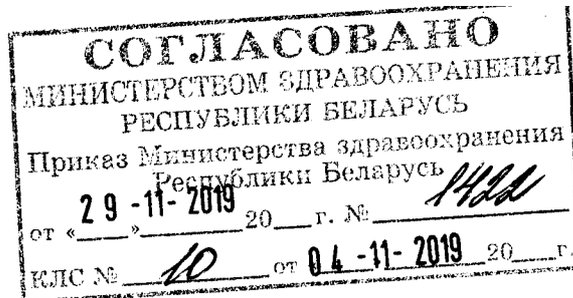


НД РБ

7610 - 2019



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

ПРОПОСОЛ-Н, спрей для ротовой полости

Перед использованием лекарственного средства ПРОПОСОЛ-Н Вы должны проконсультироваться с врачом.

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

Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, 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.

Пропосол-Н.

Международное непатентованное название. Прополис.

Форма выпуска.

Спрей для ротовой полости.

Краткая характеристика готовой лекарственной формы.

ПРОПОСОЛ-Н представляет собой коричневую или от желто-коричневого до красно-коричневого цвета жидкость с характерным запахом.

Состав лекарственного средства.

Один контейнер содержит:

Действующее вещество: прополис 1,2 г или 3,6 г;

Вспомогательные вещества: глицерин, этанол 96 %.

Фармакотерапевтическая группа.

Противомикробные и антисептические средства для наружного применения при заболеваниях полости рта.

Показания к применению.

Местное лечение воспалительных заболеваний слизистой оболочки ротовой полости: афтозных, катаральных, язвенных стоматитов, катаральных гингивитов, глосситов.

7610 - 2019

Данные показания основаны на длительном опыте использования и не подтверждены в контролируемых клинических исследованиях.

Информация о правильном применении.***Противопоказания.***

Повышенная чувствительность к компонентам препарата и продуктам пчеловодства, возраст до 18 лет.

Не рекомендуется наносить на раневую поверхность, использовать при экземе (в период обострения), кровоточивости слизистых оболочек.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Не рекомендуется применять одновременно с другими антисептическими средствами или продуктами пчеловодства.

Информация об особенностях применения.

Избегать попадания препарата в глаза. В случае попадания в глаза промыть большим количеством воды.

После орошения ротовой полости ПРОПОСОЛ-Н желателно не употреблять пищу в течение 15-30 минут.

Препарат содержит этанол. При нажатии на головку распылителя – 1-2 раза в ротовую полость вместе с препаратом попадает от 0,08 г до 0,16 г этанола 96 %, это необходимо принимать во внимание пациентам, страдающим хроническим алкоголизмом, эпилепсией, заболеваниями печени. При возникновении аллергических реакций, применение препарата необходимо прекратить, принять антигистаминные препараты и обратиться к врачу.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Информация об опыте применения препарата в период беременности и кормления грудью отсутствует. Поскольку препарат содержит этиловый спирт, использовать лекарственное средство у данной категории пациентов не рекомендуется.

Дети.

Не применяют у детей.

Влияние на способность управлять автомобилем или работать с механизмами.

Следует воздержаться от управления транспортными средствами или работы с потенциально опасными механизмами (из-за наличия в составе препарата спирта этилового).

Применение у лиц пожилого возраста.

Нет данных об особенностях применения препарата у данной категории пациентов.

Применение у лиц с нарушенной функцией печени и почек.

Препарат содержит этиловый спирт, с осторожностью использовать при патологии печени.

Способ применения и дозы.

Препарат применяют для орошения пораженного участка в полости рта. В начале лечения препарат применяют 2-3 раза в сутки, после уменьшения выраженности воспалительного процесса – 1-2 раза в сутки до полного выздоровления. Курс лечения – 3-7 дней.

Порядок пользования баллоном.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

7610 - 2019

1. Снять защитный колпачок с баллона, и убедившись в чистоте распылителя, надеть его на шток клапана.
 2. Держа баллон вертикально, распылителем вверх, нажать несколько раз на голову распылителя до появления первых капель жидкости.
 3. Свободный конец распылителя ввести в полость рта и, направив распылитель на пораженный участок, нажать на головку распылителя 1-2 раза и равномерно оросить препаратом участок полости рта.
 4. После распыления препарата следует воздержаться от приема пищи и питья до прекращения жжения в полости рта.
 5. Закончив орошение, необходимо закрыть баллон защитным колпачком.
- Уход за распылителем.* Во избежание закупорки распылителя, его промывают под струей теплой воды и, встряхнув остатки воды, просушивают в теплом месте, не подвергая воздействию высокой температуры.

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Передозировка.

Передозировка препарата может послужить причиной аллергических реакций: покраснение и отек слизистой оболочки ротовой полости, зуд кожи. Терапия симптоматическая.

В случае возникновения указанных симптомов, следует промыть ротовую полость теплой кипяченой водой и обратиться к врачу.

Побочные реакции.

В отдельных случаях возможны жжение и сухость во рту, тошнота, аллергические реакции (такие как аллергический дерматит, гиперемия, зуд кожи, сыпь, ларингоспазм, отек Квинке).

При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается всех возможных побочных эффектов, в том числе не описанных в данном листке-вкладыше.

Условия хранения и срок годности.

Хранить при температуре не выше 25 °С, в недоступном для детей месте.

Срок годности - 2 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска. Без рецепта.

Упаковка. По 20 г или по 60 г в контейнерах аэрозольных моноблочных алюминиевых с механическими насосами дозирующего действия, снабженных насадками горловыми, или механическими насосами в комплекте с насадками горловыми и защитными колпачками. Каждый контейнер с распылительной насадкой, защитным колпачком и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Информация о производителе (заявителе).

ООО «Микрофарм», 61013, Украина, г. Харьков, ул. Шевченко, 20,
телефон: +38 (057) 714-24-22.

