

## **Склад**

діюча речовина: срібла протейнат;

1 флакон містить 0,2 г срібла протейнату;

розчинник у комплекті - вода для ін'єкцій, 10 мл.

## **Лікарська форма**

Порошок для розчину для інтраназального застосування.

*Основні фізико-хімічні властивості:* порошок – жовто-коричневий або коричневий легкий порошок, гігроскопічний, чутливий до дії світла; розчинник – прозора, безбарвна рідина; відновлений розчин – рідина коричневого кольору, допускається опалесценція.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що застосовуються при захворюваннях порожнини носа. Код АТХ R01AX.

## **Фармакодинаміка**

Препарат має в'язучі, антисептичні та протизапальні властивості. Іони срібла, що входять до складу препарату, чинять бактерицидну і бактериостатичну дію на більшість грампозитивних та грамнегативних бактерій, таких як *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*, *Moraxella catarrhalis* та інші, а також на грибову флору. В основі дії Протарголу® лежить утворення захисної плівки за рахунок осадження сріблом білків бактерій на пошкодженій інфекційним процесом слизовій оболонці, що, в свою чергу, сприяє зменшенню чутливості слизових оболонок до інфекційних агентів, зменшує просвіт капілярів, тим самим гальмує запальні процеси. Крім того, Протаргол® чинить м'яку судинозвужувальну дію.

## **Фармакокінетика**

При місцевому застосуванні Протаргол погано всмоктується, тому не має загальної системної дії.

## **Показання**

Як в'яжучий, антисептичний, протизапальний та протинабряковий засіб для слизової оболонки носа.

## **Протипоказання**

Підвищена індивідуальна чутливість до діючої речовини.

### Особливі заходи безпеки.

Не допускати потрапляння препарату в очі.

Перед застосуванням невелику кількість препарату нанести на шкіру в ділянці ліктьового згину для виявлення індивідуальної непереносимості. При виникненні симптомів індивідуальної непереносимості (подразнення, печіння, свербіж шкіри) промити місце нанесення великою кількістю води. Відмовитися від застосування і при необхідності звернутися до лікаря.

Дотримуйтесь рекомендованих доз і способу застосування препарату. Препарати срібла при надмірному застосуванні протягом тривалого періоду часу можуть спричинити аргірію (пігментація, спричинена відкладенням срібла в тканинах).

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Не рекомендоване одночасне місцеве застосування засобів, що містять солі алкалоїдів і органічні основи (адреналін). Протаргол фармацевтично несумісний з цинку сульфатом.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не виявлено.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Протаргол не слід застосовувати у період вагітності або годування груддю, оскільки немає достатньо даних щодо застосування препарату в ці періоди.

## **Спосіб застосування та дози**

Інтраназально у вигляді 2% розчину, який перед застосуванням необхідно збовтати.

Спосіб приготування 2% розчину Протарголу

Вміст флакона розчинити в 10 мл розчинника (вода для ін'єкцій):

1. Відгвинтити ковпачок у флаконі з порошком.
2. Розкрити однодозовий контейнер з розчинником (вода для ін'єкцій), повернувши верхню частину контейнера проти часової стрілки.
3. Повністю вилити розчинник у флакон з порошком.
4. Нагвинтити ковпачок на флакон і збовтати до повного розчинення препарату (8-10 хвилин).
5. Замінити ковпачок на кришку-крапельницю або назальний розпилювач, що додається. Розчин готовий до застосування. Після кожного застосування препарату крапельницю або назальний розпилювач закривати захисним ковпачком.

Для флакону з кришкою-крапельницею:

Після очищення носової порожнини у кожен носовий хід закапувати по 1-3 краплі 2% розчину 2-3 рази на добу протягом 5-10 днів.

Для флакону з назальним розпилювачем:

Після очищення носової порожнини отвір дозатора (назального розпилювача) слід ввести в носовий хід та натиснути один раз. 2% розчин препарату застосовувати по 1 вприскуванню у кожен носовий хід 2-3 рази на добу протягом 5-10 днів.

При кожному натиску назальний розпилювач розпилує 0,12-0,13 мл (2-3 краплі) препарату, що становить разову дозу.

Перед першим застосуванням необхідно зняти захисний ковпачок та періодично натискаючи на назальний розпилювач забезпечити стійке розпилення. Уникати контакту препарату з одягом, тому що розчин може залишати плями на тканині. Під час застосування флакон має знаходитись в вертикальному положенні, тому не слід нахилити або запрокинути голову.

## **Діти**

Препарат рекомендовано дітям віком від 3 років. Спосіб застосування та дозування такі ж, як для дорослих.

## **Передозування**

Про випадки передозування препарату Протаргол не повідомлялося.

Проте при тривалому неконтрольованому застосуванні препарату у великих кількостях можливе накопичення останнього в селезінці, шкірі, слизових оболонках, що надає їм сіро-зелене або аспідне забарвлення, особливо на відкритих ділянках тіла (аргірія). УФ-промені посилюють пігментацію. Перші ознаки аргірії при лікуванні препаратами срібла проявляються через 2-4 роки від початку постійного, щоденного застосування препарату: можливе відкладання срібла в сполучній тканині, стінках капілярів різних органів, у тому числі в нирках, кістковому мозку. При аргірії з'являються скарги на біль в правому підребер'ї, збільшення печінки, послаблення гостроти зору у сутінках.

### **Побічні реакції**

При дотриманні рекомендованих доз Протаргол зазвичай добре переноситься. Можливе відчуття печіння, свербіж, легке подразнення слизової оболонки в місці впливу та алергічні реакції у вигляді кропив'янки, анафілактичного шоку, набряку Квінке, atopічного дерматиту.

Тривале застосування може спричинити аргірію (див. розділ «Передозування»).

### **Термін придатності**

2 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Приготовлений розчин зберігати у холодильнику не більше 30 діб (при температурі від 2 до 8 °С).

### **Упаковка**

По 0,2 г порошку у скляному флаконі оранжевого кольору, закритому кришкою з контролем першого відкриття. Флакон з порошком, однодозовий контейнер з розчинником (10 мл) і кришка-крапельниця у коробці з картону.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

ТОВ «Исток-Плюс».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Україна, 69032, м. Запоріжжя, вул. Макаренка, 4.

**Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).