

Склад

діюча речовина: біклотимол;

1 флакон містить біклотимолу 750 мг;

допоміжні речовини: спирт бензиловий, динатрію едетат, амонію гліциризинат, олія зірчастого анісу, натрію сахарин, целюлоза мікрокристалічна, лецитин соєвий, гліцерин, етанол 95 %, вода очищена, метилпарагідроксибензоат (Е 218).

Газ, що утворює тиск: азот.

Лікарська форма

Спрей оромукозний.

Основні фізико-хімічні властивості: однорідна суспензія бежевого кольору з характерним запахом анісу.

Фармакотерапевтична група

Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Код АТХ R02A.

Фармакодинаміка

Антисептичний, аналгезуючий та протизапальний засіб.

Біклотимол є фенол похідною речовиною з антибактеріальною активністю відносно стафілококів, стрептококів, мікрококів та коринебактерій. Коагулює білки мікробної клітини. Також чинить протизапальну та аналгезуючу дії.

Препарат всмоктується через слизові оболонки дуже повільно, що забезпечує його тривалу присутність у ротовій порожнині.

Показання

Місцеве симптоматичне лікування інфекційних та запальних захворювань ротової порожнини та носоглотки: ангіна, фарингіт, афтозний стоматит, гінгівіт, пародонтоз.

Протипоказання

Гіперчутливість. Дитячий вік до 2,5 року (через загрозу розвитку ларингоспазму).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Не виявлена.

Особливості застосування

Застосовування препарату більше 5 днів може спричинити порушення гомеостазу нормальної мікрофлори порожнини рота з ризиком поширення бактеріальної або грибової інфекції. Одночасне застосування інших антисептичних засобів слід виключити, оскільки можлива небажана взаємодія (антагонізм, інактивація).

У випадку погіршення стану, зокрема підвищення температури або якщо протягом 5 днів не настало покращання, необхідно провести повторне обстеження хворого і змінити тактику лікування.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Адекватних і добре контрольованих досліджень безпеки застосування препарату у період вагітності або годування груддю не проводили.

Спосіб застосування та дози

Застосовувати місцево. При зрошенні ротової порожнини флакон слід тримати у вертикальному положенні. Перед застосуванням флакон необхідно струсити.

Для дорослих і дітей віком від 2,5 років.

Дорослим і дітям віком від 2,5 років: по 2 впорскування 3 рази на добу.

Лікування обмежено до 5 днів.

Діти

Препарат не застосовують дітям віком до 2,5 років.

Передозування

Не виявлено.

Побічні реакції

Дерматологічні розлади

Дуже рідкісні: алергічні розлади - набряк губ, кропив'янка, шкірний висип, еритема, ангіоневротичний набряк.

Зважаючи на вміст у препараті метилпарагідроксибензоату та соєвого лецитину, можливий розвиток алергічних реакцій у певних груп пацієнтів.

Термін придатності

5 років.

Умови зберігання

Зберігати в захищеному від світла та недоступному для дітей місці, при температурі не вище 25 °С.

Упаковка

Аерозольний флакон ємністю 30 г в картонній коробці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Лабораторії Бушара Рекордаті.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Парк Мекатронік, 03410, Сент Віктор, Франція.

Джерело інструкції

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