

Склад

діючі речовини: 100 г розчину містять екстракту рідкого (0,65:1) із суміші сировини: квіток ромашки (*Matricaria chamomilla L.*) - 13 г, кори дуба (*Quercus robur L.*) - 13 г, листя шавлії (*Salvia officinalis L.*) - 13 г, трави арніки (*Arnica montana L.*) - 6,5 г, кореневища аїпу (*Acorus calamus L.*) - 6,5 г, трави м'яти перцевої (*Mentha piperita L.*) - 6,5 г, трави чебрецю звичайного (*Thymus vulgaris L.*) - 6,5 г; екстрагент: етанол 70% (м/м);
допоміжні речовини: етанол 96 %, вода очищена.

Лікарська форма

Розчин для ротової порожнини.

Основні фізико-хімічні властивості: непрозора рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом.

Фармакотерапевтична група

Інші препарати для місцевого застосування в стоматології. Код ATХ A01A D11.

Фармакодинаміка

Лікарський засіб чинить в'яжучу, пом'якшувальну, протизапальну дію на слизову оболонку порожнини рота завдяки екстрактам кори дуба, квіток ромашки і листя шавлії. Крім того, дубильні речовини та ефірні олії, які містяться в препараті, чинять антисептичну, антибактеріальну та протигрибкову дію на слизову оболонку порожнини рота та ясен. Тести *in vitro* показали, що ефірні олії шавлії та ромашки чинять бактерицидну дію щодо грампозитивних і грамнегативних бактерій, а також фунгіцидну дію щодо *Candida albicans*.

Показання

Лікарський засіб призначений для застосування особам віком від 6 років як протизапальний, антибактеріальний, дезінфікуючий та в'яжучий засіб при:

- запаленнях слизової оболонки рота та горла;
- гінгівітах та стоматитах (у т.ч. при глоситах);
- поверхневих періодонтитах;
- схильності до кровотеч з ясен;
- у складі комплексної терапії при пародонтозі.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів препарату або інших рослин родини губоцвітних (Lamiaceae), а також до селери та пилку берези (можлива перехресна реакція), підвищена чутливість до арніки, ромашки або інших рослин родини складноцвітих (Asteracae); бронхіальна астма.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Невідомі.

Особливості застосування

Якщо симптоматика зберігається протягом одного тижня або погіршується під час лікування препаратом, необхідно проконсультуватися з лікарем.

10 мл препарату містять до 5,67 г етанолу, що слід брати до уваги у разі застосування лікарського засобу вагітним, жінкам у період лактації, дітям.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Безпосередньо після застосування лікарського засобу алкоголь можна виявити за допомогою вимірювальних пристрій у повітрі що видається. При застосуванні відповідно до інструкції лікарський засіб не повинен впливати на здатність керувати транспортними засобами або роботу з іншими механізмами.

Застосування у період вагітності або годування грудлю

Через відсутність достатніх даних не рекомендується застосовувати препарат у ці періоди.

Спосіб застосування та дози

Застосовують у вигляді полоскань 3-4 рази на добу: дорослим – полоскати порожнину рота 15 % водно-спиртовим розчином препарату (7,5 мл препарату розчинити у $\frac{1}{4}$ склянки води); дітям від 6 років застосовувати після консультації з лікарем – 10 мл препарату розчинити в 1 склянці води. Тривалість лікування 7 днів. Якщо симптоми посилюються або зберігаються, слід проконсультуватися з лікарем.

Діти

До складу препарату входить спирт етиловий, тому не слід застосовувати препарат дітям віком до 6 років.

Передозування

Про випадки передозування не повідомлялося.

При передозуванні можливе посилення побічних ефектів.

Побічні реакції

Можливі алергічні реакції, включаючи, гіперемію, свербіж.

Місцево – короткочасне відчуття печіння слизової оболонки порожнини рота одразу після полоскання, а також оборотна зміна кольору зубів, яка зникає при регулярному їх чищенні.

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати в сухому, темному місці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Фітофарм Кленка С. А., Польща.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Кленка 1, 63-040, Нове М'ясто над Вартою, Польща.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру](#)

лікарських засобів України.