

Состав

действующие вещества: деквалиния хлорид, дибукаину гидрохлорид;

1 таблетка содержит деквалиния хлорида 0,25 мг, дибукаину гидрохлорида 0,03 мг;

вспомогательные вещества: сорбит (Е 420), кремния диоксид коллоидный, тальк, магния стеарат, ароматизатор (мятный или вишневый натуральный или апельсиновый натуральный).

Лекарственная форма

Таблетки для рассасывания.

Основные физико-химические свойства: таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы с фаской.

Фармакотерапевтическая группа

Препараты, применяемые при заболеваниях горла. Код АТХ R02A.

Фармакодинамика

Как бактерицидный и фунгистатический агент деквалиния хлорид влияет на микроорганизмы, вызывающие смешанные инфекции ротовой полости и горла. Спектр действия этого местного химиотерапевтического агента широк и включает большинство грамположительных и грамотрицательных бактерий, а также грибы, спирохеты и патогенные микроорганизмы, вызывающие смешанные инфекции ротовой полости и горла. Накопление в организме дибукаина гидрохлорида облегчает болевой симптом, сопровождающий инфекции ротовой полости и горла.

Микроорганизмы, устойчивые к действию деквалиния хлорида, неизвестны.

Не вызывает образования кариеса.

Фармакокинетика

Основной активный ингредиент абсорбируется в очень незначительном количестве.

Показания

Местное лечение острых воспалительных заболеваний ротовой полости и горла: гингивит, язвенный и афтозный стоматит, тонзиллит, ларингит и фарингит. Амилар ИС также рекомендуется применять при наличии неприятного запаха изо рта.

Амилар ИС можно применять в случае смешанной инфекции ротовой полости и горла (по рекомендации врача) как вспомогательный препарат при лечении катаральной ангины, лакунарной ангины и ангины Плаута-Венсана; в случае кандидоза полости рта и глотки.

Рекомендуется в послеоперационном периоде после тонзиллэктомии и удаления зубов.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к любой из веществ, входящих в состав лекарственного средства. Аллергия к четвертичным аммониевым соединениям (например, бензалкония хлорид).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Антибактериальная активность деквалиния снижается при одновременном применении с анионными тензидами, например с зубной пастой. Применение лекарственного средства не следует сочетать с приемом ингибиторов холинэстеразы.

Особенности применения

Поскольку препарат не содержит сахара, он пригоден для применения больным сахарным диабетом.

Лекарственное средство содержит сорбит, поэтому его не следует применять пациентам с таким редким наследственным заболеванием как синдром непереносимости фруктозы.

Применять с осторожностью пациентам с низким уровнем холинэстеразы в плазме крови.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Исследования о влиянии лекарственного средства на способность управлять автомобилем и работать с механизмами не проводили. Однако вероятность того, что препарат может иметь какое-то негативное влияние в этом отношении, очень маловероятна.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность

Контролируемых исследований не проводили. В этих обстоятельствах лекарственное средство в период беременности можно применять после консультации с врачом, если лечебный эффект превышает возможный риск для плода.

Период кормления грудью

Клинические исследования по проникновению действующих веществ в грудное молоко не проводили. Препарат не рекомендуется применять в период кормления грудью.

Способ применения и дозы

Взрослым и детям старше 12 лет

Применять по 1 таблетке каждые 2 часа, после уменьшения симптомов воспаления - по 1 таблетке каждые 4 часа.

Детям в возрасте от 4 лет

Применять по 1 таблетке каждые 3 часа, после уменьшения симптомов воспаления - по 1 таблетке каждые 4 часа.

Максимальная суточная доза составляет 10-12 таблеток в период острой фазы и 6 таблеток после того, как симптомы воспаления исчезнут.

Таблетки рассасывать медленно, не разжевывая. Продолжительность курса лечения определяет врач индивидуально. Пациент должен проконсультироваться с врачом, если через 5 дней лечения симптомы не исчезли или ухудшились.

Дети

Лекарственное средство в данной лекарственной форме не следует назначать детям в возрасте до 4 лет.

Передозировка

В общем лекарственное средство хорошо переносится. В случае передозировки возможны тошнота, рвота, в редких случаях - язвы и некроз пищевода.

Лечение передозировки симптоматическое, при необходимости можно применить обволакивающие средства.

Не следует вызывать рвоту и промывать желудок.

Побочные реакции

Иногда могут наблюдаться реакции гиперчувствительности после применения лекарственного средства, например сыпь, зуд, жжение, раздражение слизистой оболочки ротовой полости и горла.

В редких случаях, а именно при злоупотреблении, возможно возникновение язвы и некроза.

В случае возникновения каких-либо необычных реакций следует прекратить применение лекарственного средства и обязательно проконсультироваться с врачом относительно дальнейшей терапии.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 8 таблеток в блистере, по 2 блистера в пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Общество с дополнительной ответственностью «ИнтерХим».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 65025, м. Одеса, 21-й км. Старокиевской дороги, 40-А.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).