

## **Склад**

*діюча речовина*: настоянка (1:10) евкаліпту листя (*Eucalypti folium*) (екстрагент - етанол 96 %);

1 мл препарату містить 0,25 мл настоянки (1:10) евкаліпту листя (*Eucalypti folium*) (екстрагент - етанол 96 %) у перерахуванні на цинеол - не менше 0,05 мг;

## **Лікарська форма**

Спрей.

*Основні фізико-хімічні властивості*: рідина від зеленого до темно-зеленого кольору. При зберіганні допускається випадання незначного осаду.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що застосовуються при захворюваннях горла. Антисептики. Код АТХ R02A A20.

## **Фармакологічні властивості**

Настойка містить у своєму складі дубильні речовини, елагову кислоту, флавоноїди, смоли, віск, ефірну олію, до складу якої входять різні терпенові сполуки, особливо активні до грампозитивних, грамнегативних мікроорганізмів, які згубно впливають на гриби та найпростіші. Евкаліпт пригнічує ріст золотистого стафілококу, ешерихій, туберкульозних мікобактерій, трихомонад, дизентерійної амеби. Основним компонентом ефірної олії є цинеолмоноциклічний терпен. Настоянка чинить антисептичну, протизапальну і дезінфікуючу дію, яка зумовлена окислювальним ефектом цинеолмоноциклічного терпену і протизапальним впливом, пов'язаним практично з усіма фізіологічно активними речовинами, які входять до її складу.

## **Показання**

Запальні захворювання верхніх дихальних шляхів, носоглотки та ротової порожнини (трахеїт, ларингіт, фарингіт, гінгівіт, стоматит), ушкодження шкіри (у тому числі інфіковані рани).

## **Протипоказання**

Бронхіальна астма, бронхоспазм. Індивідуальна підвищена чутливість до препарату.

### **Особливості застосування**

Перед початком застосування необхідно порадитися з лікарем.

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

При застосуванні спрею для лікування захворювання органів верхніх дихальних шляхів слід утриматись від керування транспортними засобами та роботи з потенційно небезпечними механізмами.

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

Ефективність та безпеку застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчали, тому препарат не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

### **Спосіб застосування та дози**

Евкафіліпт® застосовувати місцево. Перед першим застосуванням, а також якщо спрей Евкафіліпт® не застосовували протягом тривалого часу (принаймні 1 тиждень), слід натиснути на спрей-насос кілька разів, розпилюючи спрей у повітря, для отримання рівномірного розпилення. Перед використанням збовтати. При запаленнях органів верхніх дихальних шляхів, носоглотки та ротової порожнини (трахеїт, ларингіт, фарингіт, гінгівіт, стоматит) дорослим наносити місцево, розпилюючи препарат у порожнину рота, шляхом 3-4 натискань на спрей-насос 3-4 рази на добу протягом 3-4 днів. При лікуванні ушкоджень шкіри змочити марлеву серветку препаратом і залишити на поверхні шкіри або слизових оболонках на 15-20 хвилин. Процедуру проводити 2 рази на добу. Застосовувати до досягнення лікувального ефекту. Тривалість лікування визначає лікар.

### **Діти**

Досвід застосування препарату дітям відсутній.

### **Побічні ефекти**

Нудота, блювання та діарея. При підвищеній чутливості до препарату можуть виникнути алергічні реакції (кропив'янка, почервоніння та висипи на шкірі, свербіж, набряк Квінке), іноді – контактний дерматит (у ділянці губ). При виражених реакціях застосування препарату необхідно припинити.

### **Термін придатності**

2 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

### **Упаковка**

По 50 мл у флаконі скляному зі спреї-насосом та насадкою горловою.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка».