

გამოყენების ინსტრუქცია

ტანტუმ® გერდე

საგაჭრო დასახელება: ტანტუმ® გერდე
საერთაშორისო არადაპატენტებული დასახელება - ბენზიდამინი

ფარმაცევტული ფორმა: საგლები ხსნარი 0.15%.

შემადგენლობა საგლები ხსნარის 100 მლ-ზე:

აქტიური ინგრედიენტი: ბენზიდამინის ჰიდროქლორიდი - 0.15 გ (რაც შეესაბამება 0.18გ-ს ერთ ფლაკონში 120მლ)

დამხმარე ინგრედიენტები: ეთილის სპირტი 96%, გლიცერინი (გლიცეროლი), მეთილპარაჰიდროქსიბენზოატი, მენთოლის არომატი, საქარინი, ნატრიუმის ჰიდროკარბონატი, ჰოლისორბატი 20, ქინოლინის ყვითელი საღებავი 70% (E 104), დაპატენტებული ცისფერი საღებავი 85% (E-131), გაწმენდილი წყალი.

აღწერილობა:

საგლები ხსნარის 0.15%: გამჭვირვალე მწვანე ფერის სითხე პიტნის დამასასიათებელი არომატით

ფარმაკოლოგიური ჯგუფი:

პირის დრუს დაავადებების სამკურნალო პრეპარატები

ATC Code: A01AD02

ფარმაკოლოგიური მოქმედება

ბენზიდამინი წარმოადგენს ანთების საწინააღმდეგო არასტეროიდულ სამკურნალო საშუალებას. მიეკუთვნება ინდოზოლების ჯგუფს. გააჩნია ანთების საწინააღმდეგო და ადგილობრივი ტკივილგამაყუჩებელი მოქმედება. აქვს ანტისეპტიკური მოქმედება მიკროორგანიზმების ფართო სპექტრის მიმართ.

პრეპარატის მოქმედების მექანიზმი დაკავშირებულია უჯრედოვანი მემბრანების სტაბილიზაციასთან და პროსტოგლანდინების სინთეზის ინკიბირებასთან.

ბენზიდამინი ახდენს ანტიბაქტერიულ და სპეციფიკურ ანტიმიკრობულ ზემოქმედებასმიკროორგანიზმების მემბრანაში სწრაფად შედწევის ხარჯზე რის შედეგადაც ზიანდება უჯრედოვანი სტრუქტურა, ირლვევა მეტაბოლური პროცესები და უჯრედის ლიზისი.

აქვს სოკოსსაწინააღმდეგო მოქმედება Candida Albicans-თან მიმართებაში. იწვევს უჯრედის კედლისა და მიცემების მეტაბოლური ჯაჭვის სტრუქტურულ მოდიფიკაციას და ამგვარად ხელს უშლის მათ რეპროდუქციას, რაც გახდა ბენზიდამინის გამოყენების საფუძველი პირის დრუს ანთებითი პროცესებისას, მათ შორის ინფექციური ეტიოლოგიის პროცესებისაც.

ფარმაკოგინეტიკა:

ადგილობრივი გამოყენებისას პრეპარატი კარგად აბსორბირდება ლორწოვანი გარსით და აღწევს ანთებულ ქსოვილებში, აღწევს რა ეფექტიან კონცენტრაციას ეპითელიალური შრის ზედაპირში შეღწევის უნარის წყალობით.

პრეპარატის ექსკრეცია ხდება ძირითადად თირკმელებითა და კუჭნაწლავით მეტაბოლიტებისა და კონიუგაციის პროდუქტების სახით.

ადგილობრივი გამოყენების სამკურნალო ფორმები არ ახდენენ სისტემურ მოქმედებას.

გამოყენების ჩვენებები

გაღიზიანებისა და ანთებითი პროცესების სიმპტომატური მკურნალობა, მათ შორის პირის ღრუსა და ყელის ტკივილის სინდრომით (მაგალითად ფარინგიტი, გინგივიტი, სტომატიტი), ასევე კონსერვატიული მკურნალობის ან კბილის ამოღების შემდგომ.

უძუჩვენებები:

- პრეპარატის რომელიმე კომპონენტის მიმართ მომატებული მგრძნობელობა
- ბავშვთა ასაკი 12 წლამდე

ორსულობა და ლაქტაცია

ნებისმიერი სამკურნალო პრეპარატის მიღებამდე გაიარეთ კონსულტაცია ექიმთან ან ფარმაცევტთან.

აუცილებლობის შემთხვევაში შესაძლებელია პრეპარატი ტანტუმ გერდეს გამოყენება მხოლოდ ექიმის დანიშნულებისამერ, მას შემდეგ რაც მოხდება რისკებისა და სარგებელის ინდივიდუალური შეფასების შეთანხმება.

გამოყენების მეთოდი და დოზირება:

მოზრდილები, ხანდაზმული ასაკის პაციენტები და ბავშვები 12 წლიდან იყენებენ ყელის ან პირის ღრუს სავლები სხსარის 15 მლ-ს (საზომი ჭურჭელი თან ახლავს) 2-3-ჯერ დღეში. პრეპარატის დანიშვნა 12 წლამდე ბავშვებისათვის შესაძლებელია, თუ მათ იციან როგორ გამოივლონ სავლები ყელში.

- გაუზავებელი სხსარი გამოიყენება ანთებითი პროცესების დროს სავლებისათვის.
- განზავებული სხსარი (პრეპარატის 15 მლ და 15 მლ წყალი შეურიეთ საზომ ჭურჭელში) გამოიყენება ყელისა და პირის ღრუს ყოველდღიური ჰიგიენური სავლების სახით.

მკურნალობის კურსი:

-პირის ღრუს და ლორ თრგანოების (სხვადასხვა ეტიოლოგიის) ანთებითი დაავადებების დროს: 4-დან 15 დღემდე

-ოდონტო-სტომატოლოგიური პათოლოგიები: 6-დან 25 დღემდე

-ოპერაციული ჩარევებისა და ტრავმების შემდეგ (ტონზილუქტომის, ყბის მოტებილობა): 4-დან 7 დღე

პრეპარატის ხანგრძლივად გამოყენების შემთხვევაში აუცილებელია ექიმთან კონსულტაცია

გვერდითი მოვლენები

ადგილობრივი რეაქციები: პირის სიმშრალე, დაბუჟების, წვის შეგრძნება პირის ღრუში.

ალერგიული რეაქციები: კანზე გამონაყარი.

ძალიან იშვიათად: ლარინგოსკოპი;

არცოუ ხშირად: ფოტომგრძნობელობა

ძალიან იშვიათად: ანგიონევროზული შეშუპება

დოზის გადაჭარბება

ძალიან იშვიათად გამოვლინდა დოზის გადაჭარბების ისეთი სიმპტომები როგორიცაა აღგზნებადობა, კონვულსიები, ოფლის გამოყოფა, ატაქსია, ტრემორი და დებინება ბავშვებში პერიორალურად ბენზიდამინის რეკომენდებულ დოზაზე დაახლოებით 300 -ჯერ მეტი დოზით მიღებისას.

დოზის მწვავე გადაჭარბებისას შესაძლებელია მხოლოდ სიმპტომატური მკურნალობა; რეკომენდებულია კუჭის გასუფთავება დებინების გამოწვევის გზით ან გამორეცხვის გზით, ამასთან პაციენტი უნდა იმყოფებოდეს ექიმის მეთვალყურეობის ქვეშ შემანარჩუნებელ თერაპიაზე და უზრუნველყოფილი უნდა იქნას სათანადო პირატაცია.

სხვა სამკურნალო პრეპარატებთან ურთიერთმოქმედება

არ არის გამოვლენილი პრეპარატ ტანტუმ® ვერდეს კლინიკურად მნიშვნელოვანი ურთიერთმოქმედება სხვა პრეპარატებთან.

განსაკუთრებული მითითებები

თუ სსნარის მიღებისას აღინიშნება წვის შეგრძნება, საჭიროა წინასწარ მისი წყლით ორჯერადად გაზავება და გრადუირებული ჭიქის ჭრილამდე მიყვანა.

ამ პრეპარატის გამოყენებამ, განსაკუთრებისთ ხანგრძლივი მკურნალობისას, შესაძლოა გამოიწვიოს მგრძნობელობის რეაქციები. ასეთ შემთხვევაში აუციელებლია მკურნალობის შეწყვეტა და ექიმთან კონსულტაციის გავლა მისაღები თერაპიის დასადგენად.

შეზღუდული რაოდენობის პაციენტებში ყელისა და პირის დრუს წყლულის ფორმის განვითარება შეასძლოა უფრო სერიოზული პათოლოგიების ნიშანი იყოს.

თუკი სიმპტომები ნარჩუნდება 3 დღეზე მეტ ხანს, პაციენტმა კონსულტაცია უნდა გაიაროს ექიმთან ან სტომატოლოგთან კონკრეტული შემთხვევიდან გამომდინარე.

ბენზიდამინის გამოყენება არ არის რეკომენდებული სალიცილის მჟავასა და სხვა ანთების საწინააღმდეგო არასტეროიდული სამკურნალო საშუალებების (აასხ) მიმართ მომატებული მგრძნობელობის შემთხვევაში

სიფრთხილით ენიშნება პრეპარატი პაციენტებს ბრონქიალური ასთმის ანამნეზით, რადგან ამ ჯგუფის პაციენტებში შესაძლოა გამოვლინდეს ბრონქოსპაზმი.

პრეპარატი ტანტუმ ვერდე შეიცავს მეთილპარაჰიდროქსიბენზოატს, რომელმაც შესაძლოა გამოიწვიოს ალერგიული რეაქციები (მათ შორის შენელებული ტიპის).

სპორტით დაკავებული პაციენტებისათვის: ეთილის სპირტის შემცველი სამკურნალო საშუალებების გამოყენებამ შესაძლოა დადებითი შედეგი აჩვენოს დოპინგის ტესტის შემთხვევაში სისხლში ალკოჰოლის შემცველობაზე ზოგიერთი სპორტის ფედერაციის მიერ განსაზღვრული ზღვარის შესაბამისად.

ავტოტრანსპორტისა და სხვა მექანიზმების მართვის უნარზე გავლენა: პრეპარატი არ ახდენს გავლენას ავტოტრანსპორტის მართვისა უნარსა და სხვა სახის მოქმედებებზე, რომლებსაც ყურადღების კონცენტრირება სჭირდებათ.

გამოშვების ფორმა

- სსნარის 120 მლ გამჭვირვალე შუშის ფლაკონში, პოლიეთილენის ხრახნიანი ხუფით, და გახსნისაგან დამცავი პოლიეთილენის რგოლით
ფლაკონს თან ახლავს პოლიპროპილენის ჭიქა 15 და 30 მლ გრადუირებით.

ფლაკონი და გრადუირებული საზომი ჭიქა ინსტრუქციასთან ერთად
მოთავსებულია მუქაოს კოლოფში.

ვარგისობის ვადა

4 წელი;

არ გამოიყენოთ ვარგისობის ვადის გასვლის შემდეგ.

შენახვის პირობები

არაუმეტეს 25°C ტემპერატურაზე.

შეინახეთ ბაგშვებისათვის მიუწვდომელ ადგილას.

გაცემის წესი: ფარმაცევტული პროდუქტის ჯგუფი III, გაიცემა რეცეპტის გარეშე.

მწარმოებელი: "Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco – A.C.R.A.F. S.p.A."

მისამართი: Viale Amelia, 70, 00181, Rome (RM), Italy