

# ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ПРЕПАРАТУ ДЕКВАДОЛ

## **Склад:**

*діючі речовини:* 1 таблетка містить деквалінію хлориду 0,25 мг, цинхокаїну гідрохлориду (дибукаїну гідрохлориду) 0,03 мг;

*допоміжні речовини:* сорбіт (Е 420), тальк, магнію стеарат, кремнію діоксид колоїдний безводний, олія м'яти, ароматизатор харчовий порошкоподібний (м'ята).

**Лікарська форма.** Таблетки для розсмоктування.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою і рисою з одного боку.

**Фармакотерапевтична група.** Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Код АТХ R02A.

## **Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Як бактерицидний та фунгістатичний агент деквалінію хлорид впливає на мікроорганізми, що спричиняють змішані інфекції ротової порожнини та горла. Спектр дії цього місцевого хіміотерапевтичного агента широкий і включає більшість грампозитивних та грамнегативних бактерій, а також гриби, спірохети та патогенні мікроорганізми, що спричиняють змішані інфекції ротової порожнини та горла. Накопичення в організмі дибукаїну гідрохлориду полегшує больовий симптом, що супроводжує інфекції ротової порожнини та горла. Мікроорганізми, стійкі до дії деквалінію хлориду, невідомі. Не спричиняє утворення карієсу.

**Фармакокінетика.** Основний активний інгредієнт абсорбується у дуже незначній кількості.

## **Клінічні характеристики.**

**Показання.** Місцеве лікування гострих запальних захворювань ротової порожнини та горла: гінгівіт, виразковий та афтозний стоматит, тонзиліт, ларингіт та фарингіт. Деквадол також рекомендується застосовувати при наявності неприємного запаху з рота. Деквадол можна застосовувати у випадках змішаної інфекції ротової порожнини та горла (за рекомендацією лікаря); як допоміжний лікарський засіб при лікуванні катаральної ангіни, лакунарної ангіни та ангіни Плаута-Венсана; у випадку кандидозу ротової порожнини та глотки. Рекомендується для застосування у післяопераційний період після тонзилектомії та видалення зубів.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до будь-якої з речовин, що входять до

складу лікарського засобу. Алергія до четвертинних амонієвих сполук (наприклад бензалконію хлориду). Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Антибактеріальна активність деквалінію знижується при одночасному застосуванні з аніонними тенсидами, наприклад зубною пастою. Застосування лікарського засобу не слід поєднувати з прийомом інгібіторів холінестерази.

**Особливості застосування.** Оскільки лікарський засіб не містить цукру, його можна застосовувати пацієнтам з цукровим діабетом. Лікарський засіб містить сорбіт, тому його не слід застосовувати пацієнтам із рідкісними спадковими захворюваннями, такими як синдром непереносимості фруктози. Застосовувати з обережністю пацієнтам із низьким рівнем холінестерази у плазмі крові.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.* Вагітність Контрольовані дослідження не проводилися. Лікарський засіб у період вагітності можна застосовувати після консультації з лікарем, якщо лікувальний ефект переважає можливий ризик для плода. *Період годування груддю* Клінічні дослідження щодо проникнення діючих речовин у грудне молоко не проводилися. Лікарський засіб не рекомендується застосовувати у період годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Дослідження щодо впливу лікарського засобу на здатність керувати автомобілем та працювати з іншими механізмами не проводилися. Проте імовірність того, що лікарський засіб може мати якийсь негативний вплив у цьому відношенні, дуже мала.

**Спосіб застосування та дози.**

**Дорослим та дітям від 12 років** Застосовувати по 1 таблетці кожні 2 години, після зменшення симптомів запалення – по 1 таблетці кожні 4 години.

**Дітям від 4 років** Застосовувати по 1 таблетці кожні 3 години, після зменшення симптомів запалення – по 1 таблетці кожні 4 години. Максимальна добова доза становить 10-12 таблеток у період гострої фази та 6 таблеток після того, як запальні симптоми зникнуть. Таблетки слід розсмоктувати повільно, не розжовуючи. Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально. Пацієнт має проконсультуватися з лікарем, якщо через 5 днів лікування лікарським засобом симптоми не зникли або посилилися.

**Діти.** Лікарський засіб у цій лікарській формі не призначають дітям до 4 років.

**Передозування.** Дані щодо передозування відсутні.

**Побічні реакції.** Іноді можуть спостерігатися реакції гіперчутливості після застосування лікарського засобу, наприклад висип, свербіж, відчуття печіння, подразнення слизової оболонки ротової порожнини та горла. У рідких випадках, а саме при зловживанні, можливе виникнення виразки та некрозу. У разі виникнення будь-яких незвичних реакцій слід припинити застосування лікарського засобу та обов'язково проконсультуватися з лікарем щодо подальшої терапії.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПАТ «Київський вітамінний завод».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.** 04073, Україна, м. Київ, вул. Копилівська, 38.

**Web-сайт:** [www.vitamin.com.ua](http://www.vitamin.com.ua).

