

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
ПОЛИДЕКСА С ФЕНИЛЭФРИНОМ
(информация для пациентов)

Торговое название: ПОЛИДЕКСА С ФЕНИЛЭФРИНОМ/POLYDEXA WITH PHENYLEPHRINE

Лекарственная форма: спрей назальный.

Состав на 100 мл

Действующие вещества:

Неомицина сульфат 1 г, что соответствует 650 000 МЕ

Полимиксина В сульфат 1 000 000 МЕ

Дексаметазона метасульфобензоат натрия 0,025 г

Фенилэфрина гидрохлорид 0,250 г

Вспомогательные вещества: метилпарабен (E218), лития хлорид, лимонной кислоты моногидрат (E330), лития гидроксид, макроголь 4000 (E1521), полисорбат 80 (E433), очищенная вода q.s. до 100 мл.

Описание: прозрачная бесцветная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа

Комбинации кортикостероидов и противомикробных средств. Дексаметазон и противомикробные средства.

Код АТХ: S02CA06.

Фармакологические свойства

Комбинированный противовоспалительный препарат для местного применения в отоларингологии. Обладает противовоспалительным действием дексаметазона на слизистую оболочку носа, антибактериальным действием антибиотиков неомицина и полимиксина В. При сочетании указанных антибиотиков расширяется спектр антибактериального действия на большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекционно-воспалительные заболевания носовой полости и придаточных пазух.

Показания к применению

Воспалительные и инфекционные заболевания носовой полости, глотки, придаточных пазух носа:

- острый и хронический ринит;
- острый и хронический ринофарингит;
- синуситы.

Противопоказания

- подозрения на закрытоугольную глаукому;
- одновременное применение ингибиторов моноаминооксидазы;
- вирусные заболевания;
- заболевания почек, сопровождающиеся альбуминурией;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- детский возраст (до 2,5 лет);
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Способ применения и дозы

Взрослым: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 3-5 раз в сутки.

Детям в возрасте от 2,5 до 15 лет: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 3 раза в сутки.

Длительность лечения: 5-10 дней

Побочные эффекты

Аллергические реакции, редко - кожные проявления, бронхоспазм, головные боли

Передозировка

В связи с низкой степенью абсорбции в системный кровоток передозировка маловероятна.

Беременность и период грудного вскармливания

Противопоказан в период беременности и грудного вскармливания.

Лекарственное взаимодействие

Лекарственное взаимодействие обусловлено содержанием фенилэфрина. При одновременном применении гуанетидин и препарата этой группы усиливают гипертензивный эффект фенилэфрина и, благодаря снижению симпатического тонуса гуанетидином, возможен длительный мидриаз, если нельзя избежать подобной комбинации, то необходимо наблюдение врача.

Особые указания

Не применять для промывания придаточных пазух носа.

Не применять у больных с почечной недостаточностью.

С осторожностью применяют препарат у пациентов с артериальной гипертензией, ИБС, гипертиреозом.

Вниманию спортсменов: препарат содержит компоненты, которые могут дать положительный эффект при допинг-контроле.

Форма выпуска

По 15 мл препарата в непрозрачном белом флаконе из полиэтилена низкого давления объемом около 30 мл с белым распылителем из полиэтилена низкого давления с прозрачной трубкой из полиэтилена низкого давления и навинчивающийся белый колпачок из смеси 50 % полиэтилена низкого давления и 50 % полиэтилена высокого давления. По одному флакону в картонной коробке вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Список Б.

При температуре не выше 25 °С в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Лаборатории БУШАРА-РЕКОРДАТИ

70, авеню дю Женераль де Голль

Иммебль «ле Вильсон»

92800 Пюто, Франция

Производитель:

СОФАРТЕКС

21 рю де Прессо,

28500 Вернуье, Франция

Представительство в Республике Беларусь

Республика Беларусь, 220073 г. Минск, 4-й Загородный пер., д.58 «Б», офис 320

Тел./факс +375 17 2562855