

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**АМІЛАР IC**

**Склад:**

*діючі речовини:* 1 таблетка містить деквалінію хлориду 0,25 мг, дібукаїну гідрохлориду 0,03 мг;

*допоміжні речовини:* сорбіт (Е 420), кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк, магнію стеарат, ароматизатор (м'ятний або вишневий натуральний, або апельсиновий натуральний).

**Лікарська форма.** Таблетки для розсмоктування.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки білого або майже білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою.

**Фармакотерапевтична група.**

Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Код ATX 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 дібукаїну гідрохлориду полегшує бальовий симптом, що супроводжує інфекції ротової порожнини та горла.

Мікроорганізми, стійкі до дії деквалінію хлориду, невідомі.

Не спричиняє утворення каріесу.

**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. Амілар IC також рекомендується застосовувати при наявності неприємного запаху з рота.

Амілар IC можна застосовувати у разі змішаної інфекції ротової порожнини та горла (за рекомендацією лікаря); як допоміжний препарат при лікуванні катаральної ангіні, лакунарної ангіні та ангіні Плаута-Венсана; у разі кандидозу ротової порожнини та глотки. Рекомендується у післяопераційному періоді після тонзилектомії та видалення зубів.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-якої з речовин, що входять до складу препарату. Алергія на четвертинні амонієві сполуки (наприклад бензалконію хлорид).

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Антибактеріальна активність деквалінію знижується при одночасному застосуванні з аніонними тенсайдами, наприклад зубною пастою. Застосування препарату не слід поєднувати з прийомом інгібіторів холінестерази.

**Особливості застосування.**

Оскільки препарат не містить цукру, він придатний для застосування хворим на цукровий діабет.

Препарат містить сорбіт, тому його не слід застосовувати пацієнтам із рідкісними спадковими захворюваннями, такими як синдром непереносимості фруктози. Застосовувати з обережністю пацієнтам із низьким рівнем холінестераз у плазмі крові.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

**Вагітність**

Контрольованих досліджень не проводилося. За цих обставин препарат у період вагітності можна застосовувати після консультації з лікарем, якщо лікувальний ефект переважає можливий ризик для плода.

**Період годування груддю**

Не проводилися клінічні дослідження щодо проникнення діючих речовин у грудне молоко. Препарат не рекомендується застосовувати у період годування груддю.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Дослідження щодо впливу препаратору на здатність керувати автомобілем та працювати з іншими механізмами не проводилися. Проте можливість того, що препарат може мати якийсь негативний вплив у цьому відношенні, дуже мала.

***Спосіб застосування та дози.***

***Дорослим та дітям віком від 12 років***

Призначають по 1 таблетці кожні 2 години, після зменшення симптомів запалення – по 1 таблетці кожні 4 години.

***Дітям віком від 4 років***

Призначають 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 препаратом симптоми не зникли або погіршилися.

***Діти.***

Препарат у даній лікарській формі не призначають дітям віком до 4 років.

***Передозування.***

Дані щодо передозування відсутні.

***Побічні реакції.***

Іноді можуть спостерігатися реакції гіперчутливості після застосування препаратору, наприклад висипання, 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 препаратору та обов'язково проконсультуватися з лікарем щодо подальшої терапії.

***Термін придатності.*** 3 роки.

***Умови зберігання.***

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 8 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Товариство з додатковою відповіальністю «ІНТЕРХІМ».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 65080, Одеська обл., м. Одеса, Люстдорфська дорога, буд. 86.

**Дата останнього перегляду.**

01.02.2016 р.