

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
Инструкция за употреба – Моля прочетете внимателно!



Hexoral® разтвор

Лекарствено вещество: Hexetidine

Hexoral® се използва неразреден.

Състав

100 ml Hexoral® съдържа 100 mg hexeditine. Помощни вещества: анасоново масло, лимонена киселина монохидрат, етанол 96%, левоментол, метил салицилат, карамфилово масло, ментово масло, полисорбат 60, натриев захарин, пречистена вода, евкалиптовото масло, азорубин (85%) E122.

Съдържанието на алкохол е 5.1 об.%

Лекарствена форма и количество в опаковката

1 стъклен флакон с 200 ml разтвор

Hexoral® може да се намери и като спрей в 40 ml опаковки.

Притежател на разрешението за употреба:

Pfizer HCP
235 East 42nd Street
New York, NY 10017 –5755, USA

Производител:

Parke-Davis GmbH
5 avenue de Concorde
45071 Orleans Cedex 02, France

Начин на действие

Hexoral® притежава широк спектър на активност за борба с болестотворни микроорганизми, причиняващи инфекции на устната кухина и гърлото. Hexoral® също е ефикасен срещу гъбични инфекции на устната кухина и гърлото, в частност соор. Дългите години натрупан опит показват, че не се очаква намалена ефикасност спрямо различните болестотворни микроорганизми. Hexoral® притежава слаб обезболяващ ефект, а също така подпомага и процеса на зараване. При правилна употреба Hexoral® се понася изключително добре.

Hexoral® полепва по лигавиците и по този начин упражнява продължителен ефект от 10 - 12 часа.

Показания

- като поддържащо локално лечение на възпалителни и инфекциозни заболявания на устата и гърлото;
- на тежки гнойни заболявания на устата и гърлото, протичащи с фебрилитет и изискващи лечение с антибиотици или сулфонамиди;
- за предотвратяване на суперинфекция;
- преди и след хирургически намеси в областта на устата и гърлото;
- за устна хигиена в случай на общи заболявания;
- против лош дъх, специално при тумори в разпад в устата и гърлото;
- като допълнително средство при лечение на простудни състояния.

Дозировка, начин и продължителност на употреба

Възрастни и деца на 6 и повече години

Нехогал® трябва да се използва винаги неразреден; ако не е предписано друго, прилагайте го два пъти дневно, сутрин и вечер след хранене. Не използвайте повече от 10 дни. По-продължителен курс на лечение се определя от лекар.

Изплакване и гаргара

Изплакнете или направете гаргара с 10-15 ml неразреден Нехогал® (1 супена лъжица) за около половин минута.

Локално приложение

Използвайте памучен тампон за нанасяне на неразреден Нехогал® върху засегнатите места

Деца от 3 до 6 години

Както е препоръчал лекуващия ги лекар. Препаратът под формата на разтвор трябва да се прилага внимателно при деца между 3- и 6-годишна възраст поради това, че децата в тази възраст трудно могат да правят гаргара и съществува възможност за поглъщане на лекарствения продукт.

Деца под 3 години

Приложението на това лекарство не е препоръчително в тази възрастова група.

Специални предупреждения преди употреба

Не употребявайте Нехогал®, ако сте алергични към някоя от съставките му.

Нехогал® е подходящ за локално приложение само в устата и гърлото. Затова не трябва да се поглъща. При поглъщане на по-големи количества бързо предизвиква повръщане. Нехогал® полепва по лигавицата и практически не се абсорбира.

Нехогал® съдържа 5.1 обемни % алкохол.

Не са известни досега неблагоприятни ефекти на Нехогал® върху способността за шофиране и работа с машини.

Информирайте Вашия лекар, ако сте бременна или кърмите.

Нежелани лекарствени реакции

В някои случаи е възможно да се наблюдават реакции на свръхчувствителност (алергични реакции).

При продължителна употреба е възможно да се появи лека, преходна промяна на вкуса.

Специални указания за съхранение

Нехогал® трябва да се пази от студ. Ако не се спазва това указание за съхранение, върху стената на флакона могат да се образуват малки точковидни отлагания, което обаче не променя ефикасността или поносимостта на лекарството.

Съхранява се при температура под 25°C.

Не използвайте лекарството след изтичане на срока на годност, отпечатан на опаковката.

Пазете лекарството на недостъпно за деца място!

Дата на последна ревизия на текста

Ноември 2001