



## ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ГРАММИДИН®

**Торговое название препарата:** Граммидин®

**Действующие вещества (МНН):** грамицидин С + цетилпиридиния хлорид

**Лекарственная форма:** спрей для местного применения дозированный

**Состав:**

Одна доза препарата содержит:

*активные вещества:* грамицидина С дигидрохлорид - 0,0638 мг (в пересчете на грамицидин С - 0,06 мг), цетилпиридиния хлорид - 0,10 мг;

*вспомогательные вещества:*

|                                           |           |
|-------------------------------------------|-----------|
| этанол 96 %                               | 19,00 мг  |
| сукралоза                                 | 0,20 мг   |
| глицерол                                  | 33,20 мг  |
| ароматизатор мятный                       | 0,82 мг   |
| лимонной кислоты моногидрат               | 0,058 мг  |
| натрия цитрат                             | 0,022 мг  |
| полисорбат 80                             | 0,40 мг   |
| метилпарагидроксибензоат (метилпарабен)   | 0,184 мг  |
| пропилпарагидроксибензоат (пропилпарабен) | 0,02 мг   |
| вода очищенная                            | до 0,2 мл |

**Описание:** прозрачный или опалесцирующий бесцветный или желтоватый раствор с характерным запахом мяты.

**Фармакотерапевтическая группа:** антибиотик+антисептическое средство.

**Код АТХ:** R02AA20

### Фармакологические свойства

#### Фармакодинамика

Комбинированный препарат для лечения инфекционно-воспалительных заболеваний горла и полости рта.

В состав препарата входит противомикробное средство грамицидин С и антисептическое средство - цетилпиридиния хлорид. Механизм действия грамицидина С связан с повышением проницаемости цитоплазматической мембраны микробной клетки, что нарушает ее устойчивость и вызывает гибель. Грамицидин С оказывает антибактериальное действие в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Цетилпиридиния хлорид относится к антисептическим средствам, подавляет рост и размножение возбудителей инфекционных заболеваний полости рта и горла. Препарат оказывает противомикробное действие, уменьшает воспаление, смягчает неприятные ощущения в горле, облегчает глотание.

#### Фармакокинетика

Препарат местного действия. По данным доклинических исследований фармакокинетики всасывание практически отсутствует.

### Показания к применению

Инфекционно-воспалительные заболевания полости рта и горла: фарингит, тонзиллит,

пародонтит, гингивит, стоматит.

### **Способ применения и дозы**

Местно, путем распыления на слизистую оболочку полости рта и горла. Применяется после еды.

Дозировка для взрослых: по 4 впрыска на одно применение 3 раза в день в течение 7 дней.

Дозировка для детей от 6 до 18 лет: по 2 впрыска на одно применение 3 раза в день в течение 7 дней.

Непосредственно после применения препарата следует воздержаться от приема пищи и напитков в течение 1 часа.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

### **Побочные действия**

Возможны аллергические реакции на компоненты препарата.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Противопоказания**

-повышенная чувствительность к грамицидину С, цетилпиридиния хлориду и другим компонентам препарата;

-беременность (I триместр);

-период лактации;

-детский возраст до 6 лет.

### ***С осторожностью***

Беременность (II-III триместр).

### **Лекарственные взаимодействия**

В настоящее время не описано случаев клинически значимого взаимодействия с другими лекарственными средствами.

### **Особые указания**

Не следует применять препарат при наличии открытых ран в полости рта, поскольку цетилпиридиния хлорид замедляет заживление ран.

Препарат содержит этанол. В максимальной разовой дозе препарата содержание этанола составляет до 0,08 г.

### ***Применение при беременности и в период лактации***

Перед применением препарата, если Вы беременны или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом. Адекватных контролируемых исследований применения препарата при беременности не проводилось. Применение препарата в I триместре беременности противопоказано. Применение препарата во II-III триместре беременности возможно, если потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода.

Нет данных о проникновении компонентов препарата в грудное молоко. При необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

***Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами***

Препарат не влияет на способность выполнять потенциально опасные виды деятельности, требующие особого внимания и быстроты реакций (управление автомобилем и другими транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора и т.п.).

**Передозировка**

*Симптомы:* применение препарата в дозах, превышающих рекомендуемые, может вызвать нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: тошноту, рвоту, диарею.

*Лечение:* следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

**Форма выпуска**

Спрей для местного применения дозированный 0,06 мг + 0,1 мг/доза.

По 112 доз во флаконы алюминиевые или стеклянные, покрытые пластиком, снабженные помпой и нажимным устройством со складывающейся канюлей.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

**Условия хранения**

В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года.

Не следует применять после истечения срока годности

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Предприятие-производитель**

Делфарм Бладель Б.В.

Индустриевег 1, Бладель, 5531AD, Нидерланды.

**Предприятие-упаковщик**

АО «Валента Фарм»

141108, Россия, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.

Тел.: +7 (495) 933 48 62, факс +7 (495) 933 48 63.

**Наименование и адрес организации, ответственной за цифровую маркировку лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:**

Представительство АО «Валента Фарм» в Республике Узбекистан

100015, Республика Узбекистан, г. Ташкент, ул. Афросиаб, 4 Б, офис 309.

Тел.: (+99893) 180 19 15.

**Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан**

Представительство АО «Валента Фарм» в Республике Узбекистан

100015, Республика Узбекистан, г. Ташкент, ул. Афросиаб, 4 Б, офис 309.

Тел.: (+99893) 180 19 15