МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЭВАЛЕМЕНТ

Регистрационный номер:

Торговое наименование: ЭВАЛЕМЕНТ

Международное непатентованное или группировочное наименование: Левоментол +

Эвкалипта шарикового листьев масло

Лекарственная форма: мазь назальная

Состав на 100 г:

Действующие вещества:

Левоментол 1,0 г

Эвкалипта шарикового листьев масло 1,0 г

Вспомогательное вещество:

Вазелин До 100,0 г

Описание: мазь однородная от светло-желтого до желтого цвета с характерным запахом ментола и масла эвкалиптового.

Фармакотерапевтическая группа: местнораздражающее средство.

Код ATX: R01AX.

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат. Обладает местнораздражающим («отвлекающим»), противовоспалительным, некоторым антисептическим действием, способствует сужению кровеносных сосудов слизистой оболочки носовых ходов.

Фармакологический эффект препарата обусловлен свойствами входящих в его состав компонентов.

Ментол - местнораздражающее средство, эффект которого обусловлен рефлекторными реакциями, связанными с раздражением чувствительных рецепторов слизистых оболочек. Оказывает легкое местноанеетезирующее («отвлекающее») действие, обладает слабыми антисептическими свойствами.

Эвкалиптовое масло оказывает стимулирующее действие на рецепторы слизистых оболочек и оказывает противовоспалительное и антисептическое действие.

Показания к применению:

В качестве симптоматического средства в комплексной терапии при лечении острого и хронического ринита.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата; склонность к ларинго- и бронхоспазму; бронхиальная астма; коклюш; ложный круп (острый стенозирующий ларинготрахеит); кашель, вызванный скоплением мокроты (слизи), продолжительный или хронический кашель, вызванный курением или эмфиземой; аллергический ринит; детский возраст до 2 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания:

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (в связи с отсутствием специальных исследований у данной группы пациентов).

Способ применения и дозы

Если врач не назначил иначе, препарат наносят взрослым и детям (старше 2-х лет) в количестве приблизительно 0,5 см в каждый носовой ход на поверхность слизистой оболочки передних отделов носовой полости. Для введения можно использовать ватный тампон или ватную палочку. Затем умеренным надавливанием на крылья носа распределяют мазь по слизистой носа. Процедуру повторяют 2-3 раза в день. Курс лечения составляет 5-10 дней. Увеличение продолжительности курса лечения возможно по рекомендации врача.

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, которое указаны в инструкции.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, зуд, жжение, покраснение или отек слизистой оболочки носовой полости, слезотечение.

Если любые из указанных побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом лечащему врачу!

Передозировка

Случаи передозировки до настоящего времени не зарегистрированы

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Не описано.

Особые указания

Не проглатывать. Следует избегать попадания препарата на слизистую оболочку глаз. При случайном попадании мази в глаза рекомендуется обильно промыть водой. При ухудшении состояния или сохранении симптомов более 5-10 дней, необходимо проконсультироваться с врачом.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

Форма выпуска

Мазь назальная.

По 15 или 20 г в банки темного стекла типа БТС, укупоренные крышками из полиэтилена высокого давления натягиваемыми с уплотняющим элементом типа 1.2. На банки наклеивают этикетки из бумаги этикеточной, или писчей, или самоклеящиеся.

По 15 г в тубы алюминиевые с бушоном из полиэтилена низкого давления. Каждую банку или алюминиевую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Пачки помещают в групповую упаковку.

Условия хранения

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

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии:

АО «Усолье-Сибирский Химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 м от Прибайкальской автодороги.

тел.: +7 (39543) 5-89-10, факс: +7 (39543) 5-89-08

Генеральный директор AO «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Тюстин С.В.