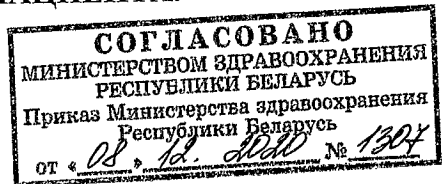


# ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА.

НД РБ                    ЗИПЕЛОР  
9472 - 2020 (ZIPELOR)



- Перед использованием лекарственного средства ЗИПЕЛОР вы должны проконсультироваться с врачом.
- Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.
- Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листке-вкладыше).
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.
- Если у вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.
- Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.
- Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам.  
Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

**Общая характеристика:** benzylamine.

Прозрачная бесцветная жидкость с характерным запахом мяты.

**Состав лекарственного средства:**

*действующее вещество:* benzylamine;

1 мл спрея содержит бензидамина гидрохлорида 1,5 мг;

*вспомогательные вещества:* этанол 96%, глицерин, метилпарабен (Е 218), сахарин натрия, натрия гидрокарбонат, полисорбат 20, мятный ароматизатор, вода очищенная.

**Форма выпуска.** Спрей для слизистой ротовой полости.

**Код классификации лекарственного средства.** Средства для применения в стоматологии. Другие средства для местного применения в полости рта. Код ATХ A01A D02.

**Фармакологические свойства.**

**Фармакодинамика.**

Бензидамин является нестероидным противовоспалительным препаратом (НПВП) с обезболивающими и противоэксудативными свойствами.

В ходе клинических исследований было показано, что бензидамин эффективен для облегчения симптомов, которыми сопровождаются локализованные раздражающие патологические процессы в ротовой полости и глотке. Кроме того, бензидамин оказывает противовоспалительное и местное обезболивающее действие на слизистую оболочку ротовой полости.

**Фармакокинетика.**

Факт абсорбции через слизистую оболочку ротовой полости и глотки был доказан наличием измеряемых количеств бензидамина в плазме крови человека. Однако этого недостаточно для того, чтобы оказывать какой-либо системный фармакологический эффект. Экскреция происходит в основном с мочой, преимущественно в виде неактивных метаболитов или конъюгированных соединений.

Было показано, что при местном применении достигается накопление эффективной концентрации бензидамина в воспаленных тканях благодаря его способности проникать сквозь слизистую оболочку.

**Клинические характеристики.**

**Показания.**

Симптоматическое лечение раздражений и воспалений ротовоглотки; боли, обусловленной

гингивитом, стоматитом, фарингитом; в стоматологии применяют после экстракции зуба или с профилактической целью.

НДРВ

### **Противопоказания.**

Повышенная чувствительность к действующему веществу или другим компонентам препарата.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.**  
Исследований по изучению взаимодействия не проводили.

### **Особенности применения.**

Если возникает чувствительность при длительном применении, следует прекратить лечение и обратиться к врачу, чтобы он назначил соответствующее лечение.

У некоторых пациентов язвы слизистой оболочки щек/глотки могут быть обусловлены серьезными патологическими процессами. В связи с этим пациенты, у которых симптомы усилились или не уменьшились в течение 3 дней, или у которых повысилась температура тела либо возникли другие симптомы, должны обратиться за консультацией к терапевту или стоматологу.

Не рекомендуется применять бензидамин пациентам с гиперчувствительностью к ацетилсалициловой кислоте или другим нестероидным противовоспалительным препаратам. Применение препарата может вызвать бронхоспазм у пациентов с бронхиальной астмой, в том числе в анамнезе. Таких пациентов следует обязательно об этом предупредить.

Для спортсменов: применение лекарственных средств, содержащих этиловый спирт, может давать положительный результат антидопингового теста.

### **Применение в период беременности или кормления грудью.**

Пока нет надлежащих доступных данных по применению бензидамина беременным женщинам и женщинам, кормящим грудью. Способность этого средства проникать в грудное молоко не изучали. Данных исследований на животных недостаточно для того, чтобы сделать какие-либо выводы о влиянии этого средства в период беременности и кормления грудью. Потенциальный риск для человека неизвестен.

Не следует применять препарат Зипелор в период беременности или кормления грудью.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.**

При применении в рекомендуемых дозах лекарственное средство не оказывает никакого влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

### **Способ применения и дозы.**

Перед применением необходимо установить небулайзер.

При нажатии на помпу образуется аэрозоль, содержащий 1 дозу спрея – 0,17 мл, что соответствует 0,255 мг бензидамина гидрохlorida.

#### **Дозировка**

Взрослым: 4 – 8 распылений 2 – 6 раз в сутки.

Детям (6 – 12 лет): 4 распыления 2 – 6 раз в сутки.

Детям (4 – 6 лет): 1 распыление на каждые 4 кг массы тела. Максимальная доза, эквивалентна 4 распылениям 2 – 6 раз в сутки.

Не превышать рекомендуемые дозы.

#### **Дети.**

Препарат можно использовать детям в возрасте старше 4 лет.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Передозировка.**

Не было сообщений о передозировке бензидамина при местном применении.

Однако известно, что бензидамин при попадании внутрь в большой дозе (которая в сотни раз превышает возможные дозы этой лекарственной формы), особенно у детей, может вызвать

возбуждение, судороги, трепет, тошноту, повышенную потливость, атаксию, рвоту. Такая острая передозировка требует немедленного промывания желудка, лечения, нарушений водно-электролитного баланса и симптоматического лечения, адекватной гидратации.

9472 - 2020

### **Побочные реакции.**

Нежелательные реакции классифицированы по частоте возникновения: очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто (от  $\geq 1/100$  до  $<1/10$ ); нечасто (от  $\geq 1/1000$  до  $<1/100$ ); редко (от  $\geq 1/10000$  до  $<1/1000$ ); очень редко ( $<1/10000$ ); частота неизвестна (не может быть оценена на основе доступных данных).

В каждой группе по частоте нежелательные эффекты указаны в порядке уменьшения их серьезности.

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* редко – чувство жжения во рту, сухость во рту; частота неизвестна – гипестезия ротовой полости, тошнота, рвота, отек и изменение цвета языка, изменение вкуса.

*Со стороны иммунной системы:* редко – реакция гиперчувствительности; частота неизвестна – анафилактическая реакция.

*Со стороны респираторной системы, грудной клетки и средостения:* очень редко – ларингоспазм; частота неизвестна – бронхоспазм.

*Со стороны кожи и подкожной клетчатки:* нечасто – фоточувствительность; очень редко – ангионевротический отек; частота неизвестна – сыпь, зуд, крапивница.

*Со стороны нервной системы:* частота неизвестна – головокружение, головная боль.

### **Срок годности.**

2 года.

Не использовать препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

### **Условия хранения.**

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.



### **Упаковка.**

По 30 мл во флакон стеклянный коричневого цвета (STÖLZLE-UNION s.r.o., Чешская Республика, STÖLZLE-OBERGLAS GmbH, Австрия), снабженный пластиковым насос-дозатором орального назначения с защитным колпачком (Nemera Le Treport SAS, Франция) в пачке в комплекте с листком-вкладышем.

### **Категория отпуска.**

Без рецепта.

### **Производитель.**

ПАО «Фармак».

### **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.**

Украина, 04080, г. Киев, ул. Фрунзе, 63.

**Дата последнего пересмотра.** 04.07.2017.