

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ЛОРАНГІН

Склад:

діючі речовини: гексетидин, холіну саліцилат, хлорбутанолу гемігідрат;

50 мл розчину містять гексетидину 0,05 г, холіну саліцилату 0,25 г, хлорбутанолу гемігідрату 0,125 г;

допоміжні речовини: пропіонова кислота, натрію сахаринат, полісорбат 20, лимонна олія, анісова олія, м'ягна олія, цинеол, етанол 96 %, ментол, метилсаліцилат, вода очищена.

Лікарська форма. Спрей для ротової порожнини.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора рідина зі специфічним ароматним запахом та спиртово-лимонним смаком. Допускається наявність опалесценції.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, що застосовуються при захворюваннях горла. Антисептики.

Код АТХ R02A A20.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Дія препарату зумовлена трьома активними інгредієнтами.

Антибактеріальна та протигрибкова активність.

Гексетидин має антибактеріальний вплив як на грампозитивні, так і на грамнегативні штами мікроорганізмів, як на аероби, так і на анаероби.

Необхідно відзначити, що на аеробні штами він має загалом бактеріостатичний вплив, бактерицидна дія – слабка. На анаеробні штами гексетидин має виражений бактерицидний вплив. Механізм дії полягає у конкурентній дії з тіаміном: структура гексетидину схожа на структуру тіаміну, необхідного для росту мікроорганізмів.

Протизапальна активність.

Холіну саліцилат чинить анальгезуючу, жарознижувальну та протизапальну дію.

Знеболювальна активність.

Хлорбутанолу гемігідрат чинить анальгезуючу дію.

Фармакокінетика.

Активні речовини фіксуються на слизовій оболонці ротової порожнини, звідки вони поступово вивільняються.

Клінічні характеристики.

Показання.

Місцеве лікування інфекційних захворювань і запальних процесів ротової порожнини та глотки:

- ангіни, гострі та хронічні тонзиліти, фарингіти, ларингіти;
- гінгівіти, стоматити, афти.

Протипоказання.

Дитячий вік до 6 років.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Атрофічний фарингіт.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не застосовувати разом з препаратами, що містять антисептики.

Гексетидин може бути інактивованим лужними розчинами.

Особливості застосування.

При застосуванні препарат не ковтати та уникати контакту з очима, оскільки препарат містить етанол.

Препарат слід з обережністю застосовувати пацієнтам з епілепсією. Препарат може зменшувати епілептичний поріг та викликати судоми у дітей.

З обережністю застосовувати пацієнтам зі схильністю до алергічних реакцій, включаючи астму.

Оскільки препарат містить етанол, його слід з обережністю призначати пацієнтам із захворюванням печінки.

Не рекомендується тривале застосування, оскільки може змінитися природна мікробна рівновага ротової порожнини та горла, де є ризик бактеріального та грибкового розповсюдження.

При появі загальних клінічних ознак бактеріальної інфекції потрібно передбачити загальну антибактеріальну терапію.

Якщо симптоми зберігаються довше 5 днів і/або підвищена температура тіла, необхідно переглянути тактику лікування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю препарат застосовують лише за призначенням лікаря і лише тоді, коли користь від застосування препарату для матері перевищує ризик для плода.

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

Препарат містить етанол. Водіям не рекомендується керувати автомобілем протягом 30 хвилин після застосування препарату.

Спосіб застосування та дози.

Застосовується як місцевий засіб для зрошення ротової порожнини.

Дорослим та дітям віком від 15 років: 1 розпилення 4-6 разів на добу.

Дітям віком від 6 до 15 років: 1 розпилення 2-3 рази на добу.

Курс лікування – не довше 5 днів.

Діти.

Протипоказано дітям віком до 6 років.

Передозування.

Повідомлень щодо передозування препарату не надходило.

Внаслідок всмоктування достатньої кількості спрею для ротової порожнини може виникнути алкогольна інтоксикація через вміст етилового спирту.

Виникнення гострої алкогольної інтоксикації малоймовірне. Якщо дитина проковтнула значну дозу препарату, може виникнути алкогольна інтоксикація через вміст етилового спирту.

Концентрація гексетидину в препараті не є токсичною, якщо препарат застосовується за призначенням.

Не спостерігалось випадків надмірного застосування гексетидину, які б призводили до виникнення реакцій гіперчутливості.

Лікування передозування є симптоматичним. У разі проковтування дитиною вмісту флакона слід негайно звернутися до лікаря. Необхідно розглянути можливість промивання шлунка протягом 2 годин після ковтання та вжити заходів, спрямованих на усунення ознак алкогольної інтоксикації.

Побічні реакції.

З боку імунної системи: реакції гіперчутливості, включаючи кропив'янку, ангіоневротичний набряк, ларингоспазм, бронхоспазм.

З боку нервової системи: агевзія, дисгевзія, зміна смакових відчуттів протягом 48 годин (відчуття солодкого може двічі змінюватися на відчуття гіркого).

З боку дихальної системи: кашель, задишка.

З боку травної системи: сухість у роті, дисфагія, збільшення слинних залоз, біль при ковтанні. При випадковому проковтуванні препарату можуть виникнути шлунково-кишкові розлади, насамперед нудота і блювання.

З боку шкіри і підшкірної клітковини: алергічний контактний дерматит.

Загальні порушення та стан місця застосування: місцеві реакції - оборотна зміна кольору зубів та язика; чутливість слизової оболонки, а саме печіння, відчуття оніміння; подразнення (болісність, відчуття жару, свербіж) язика та/або слизової оболонки ротової порожнини; зниження чутливості; парестезія слизової оболонки; запалення; пухирці; виникнення виразок на слизовій оболонці.

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити лікування та звернутися до лікаря.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Упаковка.

По 50 мл у флаконі з темного скла з гвинтовою горловиною та розпилювачем, який нагвинчується на флакон. По 1 флакону в пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ "Мікрофарм".

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 20.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

