

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
СЕПТЕФРИЛ
(SEPTEFRIL)

Склад лікарського засобу.

Діюча речовина: 1 таблетка містить 0,2 мг декаметоксину;
допоміжні речовини: кальцію стеарат, цукор.

Лікарська форма. Таблетки.

Таблетки круглої форми з плоскою поверхнею, скошеними краями та рискою, білого або майже білого кольору.

Назва і місцезнаходження виробника.

ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод".
Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

Фармакотерапевтична група. Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Різні антисептики. Код АТС R02A A20.

Фармакологічні властивості. Декаметоксин є четвертинною амонієвою сполукою та належить до групи катіонних поверхнево-активних речовин. Декаметоксин з'єднується з фосфатними групами ліпідів цитоплазматичної мембрани мікробної клітини, що призводить до порушення її проникності та руйнування.

Декаметоксин має широкий спектр антимікробної дії. Активний відносно до *Staphylococcus* spp. (включаючи стійкі до пеніциліну штами *S. aureus*), *Streptococcus* spp., *Stomatococcus* spp., *Corynebacterium* spp. (включаючи *C. diphtheriae*). Проявляє активність щодо найпростіших, дріжджоподібних грибів, особливо *Candida albicans*, дерматоміцетів.

Декаметоксин чинить бактерицидну, фунгіцидну та спороцидну дію, а також інактивує дифтерійний екзотоксин.

Декаметоксин не пригнічує специфічну та неспецифічну імунологічну реактивність організму людини.

Показання для застосування.

Місцеве лікування у складі комплексної терапії захворювань порожнини рота, глотки, гортані (гінгівіт, пародонтит порожнини рота, стоматит, кандидоз слизової оболонки порожнини рота, фарингіт, ларингіт, тонзиліт, початкова стадія ангіни);

санация порожнини рота, глотки, носоглотки у носіїв патогенного стафілококу, дифтерійної палички, кандиди;

антимікробна профілактика після хірургічних втручань у порожнині рота, зіві, гортані.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до декаметоксину або до інших компонентів препарату.

Особливі застереження.

До складу препарату входить цукор, тому пацієнтам з цукровим діабетом слід застосовувати препарат з обережністю.

При застосуванні більше 7 днів можуть виникати порушення балансу мікрофлори глотки.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Клінічні дані щодо застосування Септефрилу в період вагітності та годування груддю відсутні.

Препарат не слід застосовувати вагітним. У разі необхідності застосування препарату жінками, які

Інструкцію завантажено з сайту www.dovgolit.com

годують груддю, вигодовування рекомендовано припинити.

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

Септефрил не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Діти.

Клінічний досвід застосування Септефрилу дітям відсутній.

Спосіб застосування та дози.

Таблетки тримають у порожнині рота до повного розсмоктування. Дорослим Септефрил призначають по 1 таблетці кожні 4 – 6 годин. Тривалість лікування не повинна перевищувати 7 днів. Приймати препарат необхідно після їди, потім протягом 1 години слід утримуватися від прийому їжі та пиття.

Передозування.

Даних про випадки передозування препаратом Септефрил не надходило.

Побічні ефекти.

Препарат добре переноситься. Однак можлива гіперсалівація, що зникає після розсмоктування таблеток.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Септефрил підсилює антимікробну дію антибіотиків.

Термін придатності.

3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати у сухому, захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С.

Упаковка.

По 10 таблеток у контурній безчарунковій упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері, по одному блістеру в пачці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.