

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
Протаргол

Регистрационный номер: ПП-006280  
Торговое наименование: Протаргол  
Международное непатентованное или группировочное наименование: сербегринат  
Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для местного применения

Состав  
Действующее вещество:  
Сербегринат (протаргол) - 200 мг  
Описание: порошок от желто-коричневого до коричневого цвета, без запаха, слегка гигроскопичен.

Раствор (содержимое 1 флакона в 10 мл воды) от желто-коричневого до коричневого цвета, допускается слабая опалесценция.

Фармакотерапевтическая группа: антисептическое средство

Код АТХ: R01AX10

Фармакологические действие

При попадании в организм протаргат сербегрина диссоциирует с образованием ионов сербегрина, которое оказывает вяжущее, антисептическое и противовоспалительное действие. Ионы сербегрина активно подвзаивают различные оболочки инфекций, связывая их с ДНК. Механизм действия сербегрина протенгата основан на том, что ионы сербегрина на пвзержденной слизистой оболочке осаждают белки и образуют защитную пленку, которая способствует уменьшению чувствительности нервных окончаний и сужению кровеносных сосудов (это приводит к уменьшению отека), что в свою очередь обуславливает торможение воспалительных реакций. Ионы сербегрина также подвзывают размножение различных бактерий. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов: *B. cereus*, *S. aureus*, *E. coli*, *P. aeruginosa*, *S. aureus*, *A. niger*, *S. albomyces* и др.

Фармакокинетика

При местном применении практически не всасывается.

Показания к применению

Симптоматическая терапия острого назофарингита (насморка), синусита.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к препарату; атрофический ринит; беременность; период грудного вскармливания; детский возраст до 3-х лет.

Применение во время беременности и кормления грудью

Применение во время беременности и кормления грудью

Применение во время беременности и кормления грудью

ходы.

Взрослым и детям старше 6 лет: по 2-3 капли в каждый носовой ход 3 раза в день. Детям от 3 до 6 лет: по 1 - 2 капли в каждый носовой ход 3 раза в день. Курс лечения 5 - 7 дней. Действие препарата проявляется через 2 - 3 дня.

Если через 7 дней не наступило улучшение, следует обратиться к врачу. Если после лечения не наступило улучшение или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Побочное действие

При применении препарата возможны следующие нежелательные явления: аллергия, ощущение рези (кожный зуд, крапивница), ощущение жжения, раздражения и онемения слизистой носа, сухость во рту, покраснение глаз, атрофический дерматит, отек Квинке, анафилактический шок.

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.

Передозировка

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению порошка мановорита. При чрезмерном применении возможно усиление побочных эффектов в виде раздражения, жжения слизистой оболочки носа, зуда кожи. При случайном приеме препарата внутрь возможно раздражение желудочно-кишечного тракта.

Лечение: симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Фармакокинетическое, фармакодинамическое взаимодействие: не изучено. Фармацевтические взаимодействия: соли цинка, меди, свинца, сероуглерода, железа, алюминия образуют с раствором сербегрина протенгата нерастворимые осадки; раствор сербегрина протенгата инактивируется солями алкалоидов и органическими основаниями (эпинефрин).

Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные) перед применением препарата Протаргол проконсультируйтесь с врачом.

Особые указания

Возможно окрашивание отделяемого содержимого из носа в серый или синий цвет. Не допускать попадания препарата в глаза.

Внимательно прочтите инструкцию перед тем, как начать использование препарата.

Дата. Сохраните инструкцию, она может понадобиться вновь. Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу. Лекарственное средство, которым Вы лечитесь, передается другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности

Не влияет.

Форма выпуска

Порошок для приготовления раствора для местного применения, 2 %.

По 200 мг во флаконах-капельницах темного стекла с винтовой горловиной или флаконах темного стекла с винтовой горловиной, укупоренные крышками полимерными невысвечиваемыми из полиолефина высокого/низкого давления или из полипропилена. Комплект препарата без растворителя (воды для инъекции).

Флакон-капельницу или флакон в комплекте с крышкой с пипеткой или пипеткой вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную. Комплект препарата с растворителем (водой для инъекции): флакон-капельницу или флакон в комплекте с растворителем в ампуле полимерной 10 мл или в двух ампулах полимерных по 5 мл (вода для инъекции, ПП-002529) и с крышкой с пипеткой или пипеткой вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную. Допускается помещать пипетку в полиэтиленовый пакет.

Срок годности

3 года.  
Срок годности восстановленного раствора - 14 дней.  
Не использовать по истечении срока годности.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С. Восстановленный раствор хранить при температуре не выше 25 °С в защищенном от света месте.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, производитель/организация, принимающая претензии от потребителей

ЗАО «Московская фармацевтическая фабрика»

Россия, 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

тел. (495) 956-05-71  
www.mosfarm.ru