

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04.06.2018 № 1056
Реєстраційне посвідчення
№ UA/8727/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ЗУБНІ КРАПЛІ

Склад:

діючі речовини: 1 мл препарату містить: олії м'яти перцевої – 0,031 г, камфори рацемічної – 0,064 г, валеріани настойки (*tinctura Valerianae*) (1:5) (екстрагент – етанол 70 %) (в перерахунку на валеріанову кислоту) – до 1 мл;

допоміжні речовини: відсутні.

Лікарська форма. Розчин зубний.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина червоно-бурого кольору з приємним запахом.

Фармакотерапевтична група. Засоби для місцевого застосування у стоматології.
Код АТХ А01А D11.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Лікарський засіб чинить помірну знеболювальну та антисептичну дію, зумовлену фармакологічними властивостями речовин, що входять до його складу.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Симптоматичне лікування зубного болю різної етіології.

Противоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до речовин, які входять до складу препарату; епілепсія; схильність до судомних нападів, бронхіальна астма. Уникати контакту з ушкодженою слизовою оболонкою.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Взаємодія невідома.

Особливості застосування.

У разі появи будь-якої небажаної реакції слід припинити застосування препарату і змити його залишки з місць застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

У період вагітності або годування груддю доцільність застосування препарату визначає лікар.



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

У період лікування слід утримуватися від керування автомобілем та виконання роботи, що потребує підвищеної уваги та швидкості реакції.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати дорослим для усунення зубного болю. Ватний тампон, змочений 2-3 краплями препарату, прикладати до хворого зуба на 5-10 хвилин.

Діти.

Краплі не рекомендується застосовувати дітям віком до 12 років.

Передозування.

При випадковому потраплянні внутрішньо можливі: тяжкі прояви з боку шлунково-кишкового тракту, біль у животі, нудота, блювання, діарея, ректальні виразки, симптоми пригнічення центральної нервової системи, запаморочення, атаксія, судоми, втрата свідомості, припливи, сонливість, утруднення дихання, головний біль, збудження, порушення діяльності серця, зниження артеріального тиску. Лікування симптоматичне.

Побічні реакції.

Загальні розлади і порушення у місцях застосування: подразнення слизової оболонки, відчуття печіння.

З боку нервової системи: запаморочення, сонливість, головний біль, атаксія, тремор, судоми, збудження.

З боку кардіологічних порушень: брадикардія.

З боку дихальної системи, органів грудної клітки: бронхоспазм.

З боку імунної системи: алергічні реакції, у тому числі висипи на шкірі, кропив'янка, свербіж, еритема, анафілактичний шок.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 10 мл у флаконах або по 20 мл у флаконах-крапельницях (в пачці або без пачки).

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник/заявник.

ТОВ «Тернофарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

ТОВ «Тернофарм».

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Дата останнього перегляду.

Olla

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє