

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
19.05.2017 № 543  
Реєстраційне посвідчення  
№ ІЕА/43 06/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

ІНГАЛИН®

**Склад:**

діючі речовини: 1 флакон містить ментолу 0,284 г, евкаліпта настойки 14,28 мл;  
допоміжні речовини: етанол 96 %, гліцерин.

**Лікарська форма.** Рідина для інгаляції.

**Основні фізико-хімічні властивості:** рідина жовто-бурого кольору, своєрідного запаху.  
Допускається випадання осаду.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при кашлі і застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби.

Код ATX R05C A10.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Проявляє антисептичну активність (зумовлену окиснювальними властивостями терпенового компонента ефірної олії евкаліпта настойки), чинить протизапальну, відхаркувальну та незначну знеболювальну дію (ментол).

**Фармакокінетика.**

Не вивчалась.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

У складі комплексного лікування гострих респіраторних захворювань верхніх дихальних шляхів, фарингітів, трахеїтів, бронхітів, пневмоній.

**Протипоказання.**

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату. Бронхіальна астма та бронхоспазм.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

На даний час взаємодія Інгаліну® з іншими лікарськими препаратами не виявлена.

**Особливості застосування.**

У процесі зберігання Інгаліну® допускається випадання осаду, тому перед його застосуванням вміст флакона необхідно збовтувати. Інгалін® застосовувати з використанням теплового інгалятора. У зв'язку з можливістю розвитку рефлекторного бронхоспазму дітям необхідно застосовувати препарат під наглядом лікаря або дорослих. При виникненні задишки, лихоманки або ~~іншої патології~~, слід проконсультуватися з лікарем.



**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе лише після оцінки лікарем співвідношення ризик/користь.

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

У період лікування Інгаліном® пацієнту слід утримуватися від керування транспортними засобами та виконання іншої роботи, яка потребує підвищеної уваги, швидкості психічних і рухових реакцій.

**Спосіб застосування та дози.**

Для інгаляцій дорослим призначати по 10-20 крапель Інгаліну® на 1 склянку (200 мл) теплої води, а дітям віком від 3 років -- по 5-10 крапель. Інгаляції рекомендується проводити 3-4 рази на добу. Тривалість курсу лікування визначає лікар, залежно від стану хворого та клінічного ефекту.

**Діти.**

Не застосовувати дітям віком до 3 років.

**Передозування.**

При тривалому застосуванні у значних дозах можливі запаморочення, спутаність свідомості, м'язова слабкість, нудота, двоїння в очах. У таких випадках слід припинити прийом препарату. Терапія симптоматична.

**Побічні реакції.**

Препарат зазвичай добре переноситься, але можуть виникнути алергічні реакції, зокрема, у вигляді висипань на шкірі, свербежу, почервоніння, іноді контактного дерматиту (у ділянці губ), набряку Квінке, крапив'янки; бронхоспазм, ларингоспазм, апное. При виражених реакціях застосування препарату необхідно припинити.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.**

По 40 мл у флаконах скляніх у пачці або без пачки.

По 40 мл у флаконі полімерному у пачці.

**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.

Тел./факс: (0352) 521-444, <http://www.ternopharm.com.ua>

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

**Дата останнього перегляду.**

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

02.09.2016 р.

