

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
30.04.2021 № 1605  
Ресстраційні посвідчення  
№ UA/15458/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу

Септолете® тотал  
(Septolete® total)

**Склад:**

*діючі речовини:* бензидаміну гідрохлорид, цетилпіридинію хлорид;  
1 мл розчину містить 1,5 мг бензидаміну гідрохлориду та 5 мг цетилпіридинію хлориду;  
*допоміжні речовини:* спирт етиловий (96 %), гліцерин, макроголгліцерол гідроксистеарат, натрію сахарин, олія м'яти перцевої, вода очищена.

**Лікарська форма.** Спрей для ротової порожнини, розчин.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозорий розчин від безбарвного до жовтуватого кольору.

**Фармакотерапевтична група.**

Препарати для горла. Антисептики. Код АТХ R02A A20.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

**Механізм дії**

Бензидаміну гідрохлорид – це нестероїдний протизапальний та знеболювальний засіб. Вважається, що механізм дії пов'язаний з інгібуванням синтезу простагландинів і, отже, зі зменшенням ознак запалення (таких як біль, почервоніння, припухлість, жар). Бензидаміну гідрохлорид чинить також помірну місцеву знеболювальну дію.

Цетилпіридинію хлорид - це антисептичний засіб із групи четвертинних сполук амонію. Він діє як катіонний детергент. Четвертинні сполуки амонію зв'язуються з поверхнею бактеріальних клітин, проникають крізь неї та зв'язуються з цитоплазматичною мембраною мікроорганізму. У результаті зв'язування цитоплазматична мембрана мікробів збільшує проникність для низькомолекулярних інгредієнтів, головним чином іонів калію. Потім четвертинні сполуки амонію проникають у клітину, порушуючи функції клітини і, таким чином, знищуючи її.

Цетилпіридинію хлорид має широкий спектр протимікробної дії, найбільш вираженою є бактерицидна дія на грампозитивні бактерії (зокрема на *Staphylococcus*), а також протигрибкову активність (наприклад, проти *Candida* та *Saccharomyces*) і противірусну активність проти деяких вірусів з оболонкою. Грамнегативні бактерії є помірно чутливими до цетилпіридинію хлориду, тоді як деякі штами *Pseudomonas* є відносно нечутливими.

**Фармакокінетика.**

**Всмоктування**

З двох активних речовин лише бензидамін абсорбується, тому фармакокінетична взаємодія на системному рівні не виникає.

Про всмоктування бензидаміну через слизову оболонку ротової порожнини і глотки свідчать кількості, виявлені в сироватці крові, які не є достатніми для отримання системного ефекту.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

1

### Розподіл

Об'єм розподілу препарату у формі льодяників та спрею є однаковим.

### Виведення

Виведення відбувається головним чином із сечею і здебільшого у вигляді неактивних метаболітів. Період напіввиведення і системний кліренс препарату є подібними у всіх лікарських формах.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Симптоматичне лікування інфекцій горла та ротової порожнини (фарингіти, ларингіти, гінгівіти, стани до і після видалення зубів).

#### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до діючих речовин або до будь-якої допоміжної речовини.  
Дитячий вік до 6 років.

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

Септолете® тотал не слід застосовувати одночасно з іншими антисептиками.

#### **Особливості застосування.**

Септолете® тотал не слід застосовувати більше 7 днів. За відсутності покращення протягом 3 днів слід проконсультуватися з лікарем.  
Септолете® тотал не слід використовувати у поєднанні з аніонними сполуками, які присутні в зубних пастах (знижує ефективність цетилпіридинію), тому не рекомендується застосовувати препарат безпосередньо до або після чищення зубів.  
Не рекомендується застосовувати при наявності ран у роті через уповільнення загоєння внаслідок дії цетилпіридинію хлориду.  
При тяжких інфекціях, що супроводжуються високою температурою, головним болем, блюванням, пацієнту необхідно звернутися до лікаря, особливо у тих випадках, коли стан не покращується протягом трьох днів.  
Якщо пацієнт страждає на хронічний кашель або охриплість, слід проконсультуватися з лікарем.  
Застосування місцевих лікарських засобів, особливо протягом тривалого періоду часу, може призвести до сенсibiliзації – у такому випадку слід призупинити лікування, звернутися до лікаря та застосувати відповідну терапію.  
Слід уникати прямого контакту спрею Септолете® тотал з очима, препарат не слід вдихати.  
Цей лікарський засіб містить невелику кількість етанолу (алкоголю), менше 100 мг/дозу.  
Септолете® тотал не містить цукру, тому може застосовуватися пацієнтами хворими на цукровий діабет.

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

##### Вагітність

Через відсутність достатніх даних застосування препарату Септолете® тотал вагітним не рекомендується.

##### Період годування груддю.

Невідомо, чи проникає лікарський засіб у грудне молоко, проте ризик для новонароджених та немовлят не може бути виключений. Рішення щодо припинення годування груддю або застосування Септолете® тотал потрібно приймати з урахуванням користі від годування груддю для дитини та користі від терапії для жінки.

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

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Септолете® тотал не впливає або має незначний вплив на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

**Спосіб застосування та дози.**

Дорослі та діти віком від 12 років: однією дозою є 1-2 натискання. Повторювати кожні 2 години 3-5 разів на добу.

Пацієнтам літнього віку рекомендованою дозою є доза для дорослих.

Діти віком від 6 до 12 років: однією дозою є 1 натискання. Повторювати кожні 2 години 3-5 разів на добу.

Для отримання оптимального ефекту не слід застосовувати засіб безпосередньо до або після чищення зубів.

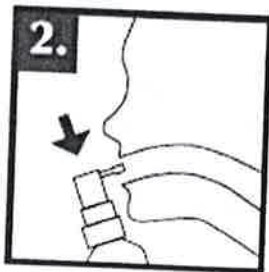
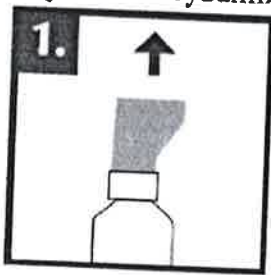
Не слід перевищувати рекомендовані дози.

Септолете® тотал можна застосовувати протягом 7 днів.

**Спосіб застосування**

Перед першим застосуванням Септолете® тотал або якщо спрей не застосовували протягом тривалого періоду часу (принаймні 1 тиждень), слід натиснути на дозуючий пульверизатор кілька разів для отримання рівномірного розпилення.

Перед застосуванням слід зняти пластикову кришку.



Широко відкрити рот, насадку пульверизатора направити у напрямку горла та натиснути 1-2 рази. Затримати дихання під час розпилювання.

Після кожного застосування слід закрити пульверизатор пластиковою кришкою. При одноразовому натисненні вивільняється 0,1 мл розчину у вигляді спрею, що містить 0,15 мг бензидаміну гідрохлориду та 0,5 мг цетилпіридинію хлориду.

**Діти.**

Застосування дітям віком до 6 років протипоказано, що зумовлено лікарською формою.

Дітям віком 6-11 років застосовувати цей лікарський засіб під наглядом дорослих.

**Передозування.**

Через низькі концентрації обох активних речовин у складі препарату Септолете® тотал передозування неможливе при застосуванні у рекомендованих дозах.

**Симптоми**

Токсичними проявами передозування бензидаміну є збудження, судоми, пітливість, атаксія, тремор та блювання.

Ознаки та симптоми інтоксикації після прийому значних доз цетилпіридинію хлориду – нудота, блювання, задишка, ціаноз, асфіксія внаслідок паралічу дихальних м'язів, пригнічення ЦНС, артеріальна гіпотензія і кома. Летальна доза для людини становить приблизно 1-3 грами (що перевищує максимальну добову дозу спрею Септолете® тотал у 200-600 разів).

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

## Лікування

Оскільки немає спеціального антидоту, лікування гострого передозування є симптоматичним.

### **Побічні реакції.**

Дуже часто  $\geq 1/10$ ;

часто  $\geq 1/100 - < 1/10$ ;

нечасто  $\geq 1/1000 - < 1/100$ ;

рідко  $\geq 1/10000 - < 1/1000$ ;

дуже рідко  $< 1/10000$ .

невідомо (не можна оцінити за наявними даними)

Система органів	Рідко	Дуже рідко	Невідомо
З боку імунної системи			Анафілактичні реакції, реакції гіперчутливості
З боку нервової системи			Відчуття печіння слизової оболонки, анестезія слизової оболонки порожнини рота
З боку органів дихання	бронхоспазм	ларингоспазм	
З боку шлунково-кишкового тракту	сухість у роті	подразнення у ротовій порожнині, відчуття печіння у ротовій порожнині	втрата чутливості слизової оболонки ротової порожнини
З боку шкіри та підшкірних тканин	кропив'янка, фоточутливість		

У разі появи будь-яких небажаних реакцій слід припинити лікування та проконсультуватися з лікарем.

### Звітування про підозрювані побічні реакції

Звітування про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити безперервне спостереження співвідношення між користю і ризиками, пов'язаними із застосуванням лікарського засобу. Спеціалісти у галузі охорони здоров'я повинні подавати інформацію про будь-які підозрювані побічні реакції за допомогою національної системи звітності.

### **Термін придатності.**

3 роки.

Після відкриття флакона препарат слід використати протягом 12 місяців.

### **Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

30 мл розчину у пластиковому флаконі з поліетилену високої щільності з дозуючим пульверизатором білого кольору та блакитною поліпропіленовою кришкою у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного дос'є

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного дос'є

КРКА, д.д., Ново место, Словенія / KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.  
Шмар'єшка цеста 6, 8501 Ново место, Словенія / Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia.

Дата останнього перегляду.



*Перевірено та узгоджено.  
11.06.2011*

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

