

**Инструкция
по медицинскому применению
(листок-вкладыш)**

ПРОПОСОЛ, аэрозоль для местного применения

Действующие вещества: прополис

Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

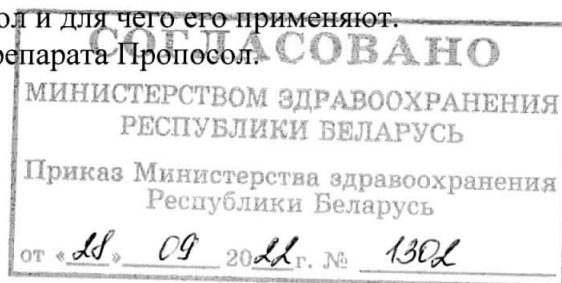
Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

В этом листке-вкладыше содержится следующая информация:

1. Что из себя представляет препарат Пропосол и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Пропосол.
3. Применение препарата Пропосол.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Пропосол.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



1. Что из себя представляет препарат Пропосол и для чего его применяют.

Лекарственный препарат Пропосол содержит действующие вещества: прополис.

Фармакотерапевтическая группа.

Средства, применяемые в стоматологии. Противомикробные и антисептические средства для местного применения при заболеваниях полости рта.

Пропосол применяется для лечения афтозных, катаральных, язвенных стоматитов, катаральных гингивитов, хронических тонзиллитов. Обладает антисептическим, противовоспалительным, болеутоляющим и ранозаживляющим свойствами, которые обусловлены комплексом биологически активных веществ прополиса (флавоноиды, витамины, аминокислоты).

Лекарственный препарат показан к применению взрослым и подросткам с 12 лет.

2. О чём следует знать перед применением препарата Пропосол.

2.1. Противопоказания.

Не применяйте лекарственный препарат Пропосол:

- если у Вас аллергия на действующее вещество – пропосол, и/или продуктам пчеловодства, и/или на какие-либо другие ингредиенты этого лекарства, упомянутые в разделе 6;
- при наличии острой формы экземы (кожные заболевания, сопровождающиеся зудом), кровотечения из пораженных участков слизистой оболочки.

- в детском возрасте до 12 лет.

2513 Б-2022

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

2.2. Особые указания и меры предосторожности.

Перед применением лекарственного препарата промойте ротовую полость теплой кипяченой водой.

Избегайте попадания лекарственного препарата в глаза.

Лекарственный препарат содержит 80 % этанола (спирта этилового) 96 %. При нажатии на головку распылителя в течение 1-2 секунд в ротовую полость вместе с лекарственным препаратом попадает до 0,8 г этанола 96 %, что соответствует 20 мл 5% пива, 8 мл 12% вина. Это необходимо учитывать беременным и кормящим грудью женщинам, детям и таким группам высокого риска, как пациенты с заболеваниями печени и эпилепсией. Лекарственный препарат вреден для лиц с алкоголизмом.

При возникновении аллергических реакций, прекратите применение лекарственного препарата и проконсультируйтесь с лечащим врачом.

2.3. Дети.

Не применяют у детей младше 12 лет.

2.4. Взаимодействия с другими лекарственными препаратами.

Не рекомендуется применять одновременно с другими антисептическими средствами и продуктами пчеловодства.

2.5. Применение беременными и кормящими грудью женщинами, сведения о фертильности.

Данные о применении у беременных женщин и о проникновении действующих веществ (метаболитов) в грудное молоко отсутствуют.

Из-за содержания этилового спирта не используйте лекарственный препарат у беременных или кормящих грудью женщин.

2.6. Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

Исследования по оценке влияния на способность управлять транспортом и работать с механизмами не проводились. Однако, при выполнении такого рода деятельности, следует учитывать наличие в составе лекарственного препарата этилового спирта.

3. Применение препарата Пропосол.

Всегда принимайте этот препарат точно так, как Вам объяснили врач или работник аптеки. В случае сомнений проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

3.1 Режим дозирования.

Частота применения лекарственного препарата – 2-3 раза в сутки, после уменьшения выраженности воспалительного процесса – 1-2 раза в сутки до полного выздоровления. Продолжительность лечения – 3-7 дней.

3.2 Дети.

Не применяйте лекарственный препарат у детей младше 12 лет.

3.3 Способ применения.

Используйте лекарственный препарат путем орошения пораженного участка в полости рта или горла.

Перед применением с баллона, который необходимо держать только вертикально, снимите защитный колпачок и, убедившись в чистоте распылителя, который находится в комплекте,

2513 Б-2022

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

наденьте его на шток клапана. Свободный край распылителя введите в полость рта, после чего легким нажатием на головку равномерно орошайте лекарственным препаратом пораженный участок.

Закончив орошение, всегда закрывайте баллон защитным колпачком.

После распыления лекарственного препарата воздержитесь от приема пищи и питья до прекращения жжения в ротовой полости.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Передозировка.

Передозировка препарата может вызвать усиление нежелательных реакций.

Лечение

Прекратите применение препарата. При значительной выраженности симптомов промойте ротовую полость теплой кипяченой водой и обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции.

Подобно всем лекарственным препаратам Пропосол может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции, в том числе аллергические реакции на коже, зуд кожи, высыпания, ангионевротический отек (отек Квинке).

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: ларингоспазм (непроизвольное сокращение мышц горлани), одышка.

Желудочно-кишечные нарушения: тошнота.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: гиперемия (покраснение) кожи.

Общие нарушения и реакции в месте введения: чувство легкого жжения языка, сухость во рту.

При возникновении каких-либо нежелательных реакций прекратите прием препарата и обязательно обратитесь к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях.

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», <https://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Пропосол.

Не применяйте препарат после истечения срока годности.

Срок годности: 3 года.

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Предохранять от падений, ударов, воздействия прямых солнечных лучей.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Состав

Один баллон содержит:

2513 Б-2022

активные вещества: прополис - 2,1 г;

вспомогательные вещества: этанол 96 %, глицерин, хладон 134a;

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Описание

Жидкость темно-желтого цвета с характерным запахом прополиса.

Форма выпуска и упаковка.

Аэрозоль для местного применения по 50 г в баллоны аэрозольные алюминиевые с клапанами непрерывного действия. Баллон обеспечен защитным колпачком и распылителем для горла "РГ".

Каждый баллон с защитным колпачком, распылителем и листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек.

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения

ООО «Белалек», Республика Беларусь

222223, Минская область, Смолевичский район, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень»;

тел.: +375447777701

e-mail: info@belalek.by

Производитель*Произведено и расфасовано*

АО «Стома», Украина

61105 г. Харьков, ул. Ньютона, 3.

Упаковано

ООО «Белалек», Республика Беларусь

222223, Минская область, Смолевичский район,

Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень»;

тел.: +375447777701

e-mail: info@belalek.by