

Листок-вкладыш - информация для потребителя
Дроплекс-Реб / Dropleks-Reb, (40мг+10мг)/1г капли ушные
Действующие вещества: феназон, лидокаина гидрохлорид

3045Б-2022

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

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, обратитесь к лечащему врачу.
- 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

- Что из себя представляет препарат Дроплекс-Реб, и для чего его применяют.
- О чём следует знать перед применением препарата Дроплекс-Реб.
- Применение препарата Дроплекс-Реб.
- Возможные нежелательные реакции.
- Хранение препарата Дроплекс-Реб.
- Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ДРОПЛЕКС-РЕБ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Дроплекс-Реб – это комбинированный препарат для местного применения. Оказывает местноанестезирующее и противовоспалительное действие.

Этот лекарственный препарат предназначен для местного симптоматического лечения болезненных состояний среднего уха при условии сохранения целостности барабанной перепонки:

- острый средний отит с застойными явлениями;
- средний отит, как осложнение после гриппа;
- баротравматический средний отит.

Фармакотерапевтическая группа: Препараты, применяемые в отологии. Аналгетики и анестетики; комбинации.

Код ATX: S02DA30

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ДРОПЛЕКС-РЕБ

Не принимайте лекарственный препарат Дроплекс-Реб, если у Вас:

- повышенная чувствительность к феназону и лидокаина гидрохлориду или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6;
 - перфорация барабанной перепонки травматического или инфекционного происхождения.
- Если Вы не уверены, относится ли к Вам что-либо из вышеперечисленного, сообщите об этом лечащему врачу перед применением препарата.

Особые указания и меры предосторожности.

Перед применением препарата Дроплекс-Реб проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

3045Б-2022

Если у Вас перфорирована мембрана барабанной перепонки (даже если мембрана барабанной перепонки была перфорирована во время хирургических манипуляций), этот лекарственный препарат может вызвать нежелательные реакции в среднем ухе. Кроме боли в ушах, другими распространенными симптомами перфорации барабанной перепонки являются: головокружение (ощущение вращения); изменение или потеря слуха, часто со звоном, жужжанием или щелканьем; отток жидкости или крови из уха. Рекомендуется, чтобы врач проверил, цела ли Ваша барабанная перепонка, прежде чем назначать этот лекарственный препарат.

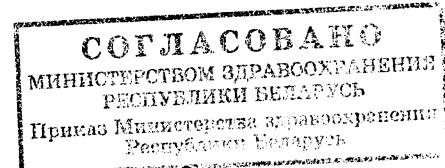
Прекратите использование этого продукта и сообщите своему врачу, если во время курса лечения появятся выделения из ушей. Если симптомы не улучшаются в течение 10 дней, обратитесь к врачу, который может принять решение изменить Ваше лечение.

Не применяйте препарат при хроническом гнойном среднем отите.

Внимание спортсменов должно быть обращено на то, что данный лекарственный препарат содержит активный ингредиент, который может дать положительный результат в антидопинговых тестах.

Дети и подростки.

Применяют у детей с рождения только по назначению врача.



Другие препараты и препарат Дроплекс-Реб.

Сообщите Вашему лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность.

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

При необходимости препарат можно применять в период беременности или кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами.

Не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДРОПЛЕКС-РЕБ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

Только для ушного использования.

Во избежание соприкосновения холодного раствора с ушной раковиной флакон перед применением следует согреть в ладонях.

Режим дозирования и продолжительность лечения.

Дроплекс-Реб подходит как для взрослых, так и для детей.

Рекомендуемая доза составляет 4 капли препарата 2-3 раза в день в наружный слуховой проход пораженного уха.

Продолжительность применения Дроплекс-Реб не более 10 дней, после чего врачу необходимо пересмотреть назначенное лечение.

Дети и подростки

Дроплекс-Реб показан к применению у детей с рождения 2-3 раза в день по 4 капли в наружный слуховой проход.

Если Вы применили препарата Дроплекс-Реб больше, чем следовало

Информация о случаях передозировки отсутствует.

Если Вы закапали больше, чем следовало лекарственного препарата Дроплекс-Реб, необходимо обратиться к врачу.

Если Вы пропустили инъекцию препарата Дроплекс-Реб

Если Вы забыли закапать препарат, сделайте это в следующий раз в обычное время. Не закапывайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Редко могут возникать следующие нежелательные реакции: местные аллергические реакции (зуд, пятнисто-папулезная сыпь), покраснение кожного покрова в области органа слуха.

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 напрямую через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДРОПЛЕКС-РЕБ

Храните препарат при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном для детей месте!

Не используйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Срок годности 3 года.

После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 28 дней.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Что содержит Дроплекс-Реб

1 г раствора содержит:

Действующие вещества: феназон 40 мг, лидокаина гидрохлорид 10 мг;

Вспомогательными веществами являются: натрия тиосульфат, этанол 96%, вода очищенная, натрия гидроксид, глицерин.

Внешний вид препарата и содержимое упаковки.

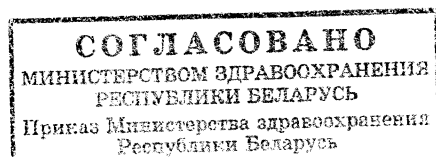
Дроплекс-Реб, (40мг+10мг)/1г капли ушные, представляет собой прозрачный бесцветный или слегка коричнево-желтого цвета раствор.

15 мл (17,1 г) лекарственного препарата во флаконе из полиэтилена низкой плотности с пробкой-капельницей из полиэтилена низкой плотности и навинчивающейся защитной крышкой, снабженной предохранительным кольцом из полиэтилена высокой плотности. На флакон наклеивают этикетку.

1 флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

Условия отпуска

Без рецепта.



3045 Б-2022

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранные производственно-торговое унитарное предприятие «Реб-Фарма».

223216, Республика Беларусь, Минская обл., Червенский р-н, г.п. Смиловичи, ул. Садовая, 1,
тел./факс: (+375) 17 240 26 35,

e-mail: rebpharma@rebpharma.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

