

І Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування препарату
А-ЦЕРУМЕН
(A-CERUMEN)

Загальна характеристика:

основні фізико-хімічні властивості: світло-жовтуватий, трюхи в'язкий прозорий розчин, що піниться, без запаху;

склад:

100 г препарату містять: ТЕА – кокоїлгідролізований колаген - 20,0 г;

кокобетаїн - 6,0 г;

ПЕГ 120-метилглюкозодиолеат - 1,50 г;

допоміжні речовини: феноксіетанол-парабени, тетранатрієва сіль ЕДТА, вода очищена.

Форма випуску. Розчин вушний.

Фармакологічна група. Отологічні препарати та інші засоби, що застосовуються в отології. Код АТС S02D.

Фармакотерапевтичні властивості. *Фармакодинаміка.* За рахунок поверхнево-активної дії сурфактантів, що входять до складу активних речовин, препарат розчиняє та попереджує утворення сірчаних пробок у зовнішньому слуховому проході.

Фармакокінетика препарату не досліджувалась.

Показання для застосування.

- Для розчинення сірчаних пробок зовнішнього слухового проходу;

- профілактика накопичення вушної сірки;

- регулярна гігієна вух (у т.ч. при підвищеному утворенні сірки, особливо при користуванні слуховими апаратами, телефонними гарнітурами та головними телефонами, які закріплюються в зовнішньому слуховому проході, після перебування у запиленних місцях або зонах підвищеної вологості, заняття водними видами спорту та відпочинку).

Спосіб застосування та дози. Рекомендується дітям віком від 2,5 років та дорослим.

Для профілактики накопичення вушної сірки у зовнішньому слуховому проході та для регулярної гігієни вух рекомендовано застосовувати щомісячно 2 рази на тиждень двічі на місяць.

Для видалення вушних пробок: 2 рази на добу (вранці та ввечері) протягом 3 – 4 днів.

Закапувати половину вмісту одноразової упаковки в кожне вухо, тримати приблизно 1 хв. Після процедури промити зовнішній слуховий прохід 0,9 % фізіологічним розчином.

Температура розчинів повинна дорівнювати температурі тіла пацієнта.

Тривалість лікування визначається індивідуально лікарем.

Побічна дія. Не відмічається.

Протипоказання.

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;

- перфорація барабанної перетинки;

- хворим, які страждають інфекційно-запальними захворюваннями вух;

- хворим, які мають шунт у барабанній перетинці.

Передозування. Випадки передозування препаратом не відмічені.

Особливості застосування. Не проштовхувати наконечник глибоко в слуховий прохід, щоб уникнути подразнення.

Запобігати контакту препарату з очима. Не приймати внутрішньо.

Після відкриття флакону препарат треба використати протягом 24 годин.

Вплив на здатність керувати транспортними засобами та механізмами: не впливає на здатність керувати транспортними засобами та працювати з технікою.

Вагітність та годування груддю.

Може застосовуватись під час вагітності та в період годування груддю.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. Препарат системно не впливає на організм, взаємодія з іншими лікарськими засобами не відмічена. Може застосовуватись з іншими лікарськими засобами у складі комбінованої терапії.

Умови та термін зберігання. Зберігати в недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °С.

Термін зберігання - 3 роки.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. По 2 мл у одноразових флаконах-крапельницях; по 5 флаконів у картонній коробці.

Виробник. Лабораторії ЖІЛЬБЕР, Франція.

Представлено в Україні „ Нікомед Австрія ГмбХ”, Австрія.

Адреса виробника. 928 Avenue du General de Gaulle,
14200 Herouville Saint Clair,
France.