

**Инструкция по применению в
соответствии с фармацевтическими
стандартами (препарата) - 1986**
Препарат отпускается без рецепта врача

Типтипот Клин-Аф

Назальные капли

Состав:

Натрия хлорид 0,9% м/об (Sodium Chloride 0,9% w/v).

Перечень неактивных компонентов и аллергенов в препарате приведен в разделе 2 «Важная информация о некоторых ингредиентах препарата», а также в разделе 6 «Дополнительная информация».

Внимательно и полностью прочитайте инструкцию перед приёмом препарата. Данная инструкция содержит краткую информацию о препарате. Если у вас имеются дополнительные вопросы, обратитесь к врачу или фармацевту.

Применяйте данный препарат согласно указаниям в разделе 3 данной инструкции – «Способ применения и дозы».

Проконсультируйтесь с фармацевтом, если вам необходима дополнительная информация. Обратитесь к врачу, если признаки заболевания (симптомы) обострились или если не наблюдается улучшения после 3 дней применения препарата.

1. Показания к применению:

Препарат предназначен для облегчения заложенности носа у детей и младенцев.

Терапевтическая группа: препараты для назального применения

Медицинское воздействие: увлажняет слизистую носа и тем самым облегчает отделение слизи и ее удаление из носа.

2. Перед применением препарата

Противопоказания к применению препарата:

Гиперчувствительность (аллергия) на активное вещество или на любой из дополнительных ингредиентов, содержащихся в препарате (см. раздел 6 «Дополнительная информация»).

Особые предостережения относительно использования препарата:

Перед применением препарата Типтипот Клин-Аф, предупредите врача, если вы или ваш ребенок страдаете / страдали в прошлом нарушением функции сердца и/или

сосудов, нарушением функции печени или повышенным артериальным давлением.

Дополнительные предостережения:

Не применяйте препарат часто, а также на протяжении длительного времени, без консультации с врачом. До начала приёма препарата сообщите врачу, если у вас / у вашего ребенка имеется гиперчувствительность к какому-либо продукту питания или лекарственному препарату.

Не следует применять препарат, если цвет раствора изменился, либо раствор помутнел.
Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Если вы принимаете другие лекарственные препараты, включая препараты, продаваемые без рецепта, и биодобавки, или если недавно закончили лечение другим лекарством, сообщите об этом врачу или фармацевту.

Важная информация о некоторых ингредиентах препарата:

Препарат содержит бензалкония хлорид (Benzalkonium Chloride), который может вызвать раздражение или отечность в полости носа, в особенности при длительном курсе приема. Лекарство содержит 0,01 мл бензалкония хлорида на каждые 100 мл – т. е., концентрация составляет приблизительно 0,0001 мл/мл.

3. Способ применения и дозы

При возникновении сомнений касательно дозировки и способа применения препарата проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом.

Принятая дозировка:
по 2 капли в каждую ноздрю, 1-4 раз в день.
Не превышать рекомендуемую дозу.
Если нет улучшения состояния после 3 дней применения, следует обратиться к врачу.

Прием препарата:

Не глотать! Препарат предназначен исключительно для наружного использования.

Способ применения:

- Осторожно высморкайтесь.
- Откните голову ребенка назад или положите ребенка и наклоните его голову в сторону.
- Закапайте капли в каждую ноздрю. Оставьте голову запрокинутой на несколько минут, чтобы лекарство распределилось по носовой полости.

Во избежание распространения инфекции не следует использовать тот же флакон для другого человека.

Лекарства нельзя принимать в темноте! При каждом применении препарата проверяйте его название и дозировку на упаковке. Если нужно, надевайте очки.

Если у вас есть дополнительные вопросы относительно использования препарата, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом.

4. Побочные эффекты

Как и при применении любого другого препарата, использование препарата Типтипот Клин-Аф может вызывать побочные эффекты у некоторых людей. Не пугайтесь при чтении списка побочных эффектов. Возможно, вам не придется столкнуться ни с одним из них.
Прекратите прием препарата и немедленно обратитесь к врачу при появлении следующих очень редких побочных явлений:

- повышение кровяного давления (может проявляться покраснением лица);
- сыть или локальное воспаление, которых не было до начала применения препарата.

Другие побочные эффекты:

сыть, раздражение или жжение в носу.
В случае появления или обострения какого-либо из побочных явлений, либо проявления иного, не указанного в данной инструкции, проконсультируйтесь с врачом.

Извещение о побочных эффектах

Сообщить о побочных эффектах в министерство здравоохранения можно, заполнив форму отчета о побочных эффектах по ссылке «Отчет о побочных эффектах в результате медикаментозного лечения» на домашней странице веб-сайта Министерства здравоохранения (www.health.gov.il), или по ссылке: <https://sideeffects.health.gov.il>

5. Как хранить препарат?

- Не допускайте отравления! Во избежание отравлений данный препарат, как и все другие лекарства, следует хранить в закрытом месте, недоступном для детей и находящемся вне их поля зрения. Не следует вызывать рвоту, не получив на то прямого указания от врача.
- Недопустимо использовать препарат после истечения срока годности (exp. date), указанного на упаковке. Срок годности относится к последнему дню указанного месяца.

Условия хранения:

- Хранить в прохладном месте, при температуре ниже 25°C.

- После первичного вскрытия упаковки можно использовать препарат не более месяца и не позднее истечения срока годности, указанного на упаковке.
- Не следует принимать препарат, если цвет раствора изменился, либо раствор помутнел.

6. Дополнительная информация

Помимо действующего вещества препарат содержит также:

Purified Water, Benzalkonium Chloride Solution. Как выглядит препарат и содержимое упаковки?
Флакон, содержащий прозрачный бесцветный раствор.

Утвержденные расфасовки: 10 и 20 мл.
В продаже могут быть представлены не все выпускаемые расфасовки.

Производитель и держатель лицензии: Бен Шимон Флориш ЛТД. Индустриальный парк Мисгав. Почтовый ящик Мисгав 2017400, Израиль.

Данная инструкция была отредактирована 11/2024 в соответствии с предписаниями Министерства здравоохранения.

Регистрационный номер лекарственного препарата в государственном реестре Министерства здравоохранения:
178-01-38142-99