

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ЕВКОЛЕК

(EUCOLEC)

Склад:

діюча речовина: хлорофіліпту екстракт густий ;

1 супозиторій містить хлорофіліпту екстракт густий (Eucalypti) (1:15,3-10,76:1) (екстрагент етанол 93-96 %) (у перерахуванні на суху речовину) 0,05 г (50 мг);

допоміжні речовини: полісорбат, твердий жир.

Лікарська форма. Супозиторії .

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії темно-зеленого кольору, кулеподібної форми. Допускається наявність білого нальоту на поверхні супозиторі я.

Фармакотерапевтична група. Протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються у гінекології. Код АТХ G01A X.

Фармакологічні властивості.

Діючою речовиною препарату є екстракт хлорофіліпту густий. Екстракт хлорофіліпту чинить стимулюючий вплив на рецептори слизових оболонок, а також має місцеву протизапальну та антисептичну активність.

Препарат проявляє антибактеріальну (бактеріостатичну та бактерицидну) активність відносно стафілококів.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування інфекційно-запальних процесів жіночих статевих органів (кольпіти, вагініти, вульвовагініти) та кишечника, спричинених антибіотикостійкими штамми стафілококів.

Противоказання.

Підвищена чутливість до хлорофіліпту або до інших компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Немає даних щодо лікарських взаємодій.

Особливості застосування.

Перед початком лікування необхідно проконсультуватися з лікарем.

Після застосування першого супозиторія слід зробити паузу на 6-8 годин.

Курсове лікування препаратом можливе після підтвердження відсутності алергічної реакції на екстракт хлорофіліпту густий (імовірність набряку губ, слизової оболонки носа, зіва та інших алергічних реакцій). Якщо виникли будь-які з наведених симптомів, прийом препарату необхідно припинити та звернутися за консультацією до лікаря.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Ефективність та безпеку при застосуванні препарату у період вагітності або годування груддю не вивчали, тому препарат не слід застосовувати цій категорії пацієнтів.

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

Немає даних.

Спосіб застосування та дози.

Перед застосуванням супозиторія необхідно:

– по лінії перфорації блістерної упаковки відірвати один супозиторій у первинній упаковці;

– далі необхідно потягнути за краї плівки, розриваючи її у різні боки, і звільнити супозиторій від первинної упаковки.

Препарат призначений для вагінального та ректального застосування.

Доза для дорослих: по 1 супозиторію 2 рази на добу. Курс лікування – 10-14 днів.

Діти.

Досвід застосування препарату дітям відсутній.

Передозування.

Основні симптоми передозування: набряки губ, слизової оболонки носа та зіва.

Лікування: відміна препарату. Лікування симптоматичне.

Побічні реакції.

З боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи свербіж, висипання, гіперемію, ангіоневротичний набряк (імовірність набряку губ, слизової оболонки носа, зіва тощо).

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати у недоступному для дітей місці в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Упаковка.

По 5 супозиторіїв у блістері; по 1 або 2 блістери у паці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. АТ «Лексхім-Харків».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 61115, м. Харків, вул. сімнадцятого Партз'їзду, буд. 36 .