

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

INGALIPT 0,025 g/0,025 g/ml spray bucofaringian, soluție

Streptocidă solubilă/Norsulfazol sodic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luăți întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Ingalipt și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ingalipt
3. Cum să utilizați Ingalipt
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ingalipt
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Ingalipt și pentru ce se utilizează

Ingalipt aparține grupei de medicamente cunoscută sub denumirea de antiseptice bucofaringiene. Acest produs este o combinație de substanțe active, ce realizează un efect antimicrobian, față de microorganismele gram-pozitive și gram-negative, care provoacă afecțiuni oro-faringiene, cu toxicitate redusă și o bună toleranță clinică.

Ingalipt se utilizează în tratamentul amigdalitei, faringitei, laringitei, stomatitei aftoase și ulceroase, altor procese patologice inflamatorii ale mucoasei cavității bucale.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ingalipt

Nu utilizați Ingalipt

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestuia;
- dacă sunteți în perioada de sarcină, perioada de alăptare;
- la copii cu vârsta sub 3 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Ingalipt, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

În timpul tratamentului cu Ingalipt se recomandă o monitorizare a reacțiilor adverse.

Înainte de utilizarea preparatului cavitatea bucală se clătește cu apă fiartă caldă. De pe porțiunile afectate ale cavității bucale (suprafață ulceroasă, erozivă) cu un tampon steril cu precauție se înlătură depunerile necrotice.

Nu se recomandă consumul alimentelor după administrarea preparatului cel puțin 30 minute.

Preparatul conține o cantitate mica de etanol și zahăr.

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Ingalipt împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală. Este compatibil cu alte preparate, interacțiuni clinice semnificative nu s-au înregistrat.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Preparatul este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Preparatul nu influențează negativ asupra capacității de a conduce vehicule sau de a manevra utilaje potențial periculoase. Preparatul conține etanol, prin urmare utilizarea acestui medicament poate denatura testul de alcool.

3. Cum să utilizați Ingalipt

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Mod de administrare

Calea de administrare: bucofaringiană.

Doze

Adulți

Prelucrarea se efectuează de 3-4 ori pe zi câte 3-4 pufuri.

Copii cu vârsta peste 3 ani

Prelucrarea se efectuează de 1-2 ori pe zi câte 3-4 pufuri.

Mod de administrare

De pe flacon se scoate capacul de protecție. Capătul liber al dispersorului se introduce în cavitatea bucală și se presează pe capul flaconului.

În timpul administrării preparatului flaconul se va ține vertical!

Preparatul se menține în cavitatea bucală timp de 5-7 min.

Durata tratamentului constituie 3-10 zile.

Dacă utilizați mai mult Ingalipt decât trebuie

În cazul în care v-ați administrat o doză mai mare decât cea recomandată, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Supradozajul se manifestă cu greață, vomă, dureri în abdomen.

Este important să luați doza așa cum v-a recomandat medicul dumneavoastră. Nu trebuie să creșteți sau să scădeți doza fără să vă sfătuiți cu medicul.

Dacă uitați să utilizați Ingalipt

Dacă ați uitat să luați o doză, nu sunteți în pericol deosebit. Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Ingalipt

Nu întrerupeți tratamentul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de întreruperea tratamentului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

Reacții alergice, sunt posibile senzații de arsură sau iritare de scurtă durată.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <https://amdm.gov.md> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Ingalipt

A nu se lăsa la vederea sau îndemâna copiilor!

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

Nu utilizați Ingalipt după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu administrați Ingalipt mai mult de 6 luni după prima utilizare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Ingalipt

- Substanțele active sunt: streptocidă solubilă și norsulfazol sodic. 1 ml soluție conține streptocidă solubilă 0,025 g; norsulfazol sodic 0,025 g.

- Celelalte componente sunt: timol, ulei de eucalipt, ulei de mentă, etanol 96%, zahăr, glicerol, polisorbit 80, apă purificată.

Cum arată Ingalipt și conținutul ambalajului

Medicamentul se prezintă sub formă de lichid transparent, de culoare de la galben-deschis până la galben-închis, cu miros specific.

Ingalipt este disponibil a câte 20 ml sau 30 ml în flacoane din sticlă brună etanșate ermetic prin intermediul unui ajustaj cu valvă de pulverizare și căpăcel transparent. Câte 1 flacon împreună cu prospectul pentru pacient/consumator în cutii de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SC Flumed-Farm SRL, Republica Moldova

mun. Chișinău, str. Cetatea Albă, 176

tel. (+373 22) 52 14 52

e-mail: flumed-farm@hushmail.com

Fabricantul

SC Flumed-Farm SRL, Republica Moldova
mun. Chișinău, str. Cetatea Albă, 176

Acest prospect a fost revizuit în februarie 2025

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției
Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>