

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
29.03.2017 № 341
Реєстраційне посвідчення
№ UA/5719/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
12.09.2018 № 1664
Реєстраційне посвідчення
№ UA/5719/01/01

І Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування лікарського засобу

ЛЮГС
(LUGS)

Склад:

діюча речовина: йод;

100 г препарату містить йоду 1 г;

допоміжні речовини: калію йодид, гліцерин, евкаліпту настоянка (містить етанол), вода очищена.

Лікарська форма. Розчин для зовнішнього застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина червоно-бурого кольору з запахом йоду та евкаліпта.

Фармакотерапевтична група.

Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Антисептики.

Код АТХ R02A A20.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат містить йод, який чинить антимікробну дію на грампозитивні та грамнегативні бактерії, у т.ч. стрептококи, стафілококи, кишкову паличку. Механізм протимікробної дії виявляється у денатурації білка внаслідок взаємодії з N-групами білкових молекул.

Фармакокінетика.

Виділяється йод з організму головним чином нирками, частково – шлунково-кишковим трактом, потовими залозами і проникає в грудне молоко.

Клінічні характеристики.

Показання.

Запальні захворювання горла та глотки (тонзиліт, фарингіт, ангіни, глосит, афтозний стоматит) – у складі комплексної терапії.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до йоду та до інших компонентів препарату. Гіперфункція щитовидної залози, декомпенсована серцева, ниркова, печінкова недостатність, дослідження або терапія радіоактивним йодом (за 2 тижні перед та після дослідження або терапії).

Особливі заходи безпеки.

Препарат не призначений для прийому внутрішньо. Не слід вдихати та/або проковтувати препарат. З обережністю застосовувати при ларингіті через можливість ларингоспазму, при туберкульозі, геморагічних діатезах. Не допускати потрапляння в очі.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не застосовувати одночасно з розчином перекису водню та іншими дезінфікуючими засобами.

Особливості застосування.**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Не застосовувати у період вагітності або годування груддю.

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

Невідома.

Спосіб застосування та дози.

Повернути розпилювач положенням догори, натиснути на ковпачок 1-2 рази, щоб розчин надійшов до розпилювача та після натискання розприскувався. Після цього ввести розпилювач на 2-3 см у порожнину рота, закрити рот, затримати дихання та натиснути 2 рази на ковпачок так, щоб одне зрошення було здійснено праворуч, друге — ліворуч. Після використання частину розпилювача, яка знімається, промити теплою водою. Застосовувати препарат 1-2 рази на добу (з перервою не менше 6 годин) після прийому їжі. Курс лікування залежить від тяжкості та перебігу захворювання, а також від характеру супутньої терапії.

Діти.

Не призначати дітям віком до 8 років.

Передозування.

Можлива поява йодизму (нежить, кропив'янка, набряк Квінке, слъозотеча, слиновиділення, висипи на шкірі, м'язова слабкість, загальмованість).

Лікування. Негайне припинення застосування препарату та симптоматична терапія.

Побічні реакції.

При тривалому застосуванні можуть з'явитися явища йодизму (нежить, кропив'янка, набряк Квінке, слъозотеча, слинотеча, висипи на шкірі, м'язова слабкість, загальмованість), кропив'янка.

Термін придатності.

3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 20 мл у контейнері або у флаконі з механічним розпилювачем у пачці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика».

Місцезнаходження виробника та його адреса провадження діяльності.

Україна, 12430, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка, вул. Корольова, б. 4.

Дата останнього перегляду. 12.09.2018 р.