

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**ПОЛИДЕКСА С ФЕНИЛЭФРИНОМ**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Полидекса с фенилэфрином

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** дексаметазон +  
неомицин + полимиксин В + фенилэфрин

**Лекарственная форма:** спрей назальный

**Состав (на 100 мл):**

*Действующие вещества:*

Неомицина сульфат.....1 г, соответствует 650 000 ЕД

Полимиксина В сульфат..... 1 000 000 ЕД

Дексаметазона метасульфобензоат натрия ..... 0,025 г

Фенилэфрина гидрохлорид.....0,250 г

*Вспомогательные вещества:*

Метилпарагидроксибензоат.....0,100 г

Лития хлорид.....0,340 г

Лимонной кислоты моногидрат.....0,280 г

Лития гидроксид.....0,100 г

Макрогол 4000 (полиоксиэтиленгликоль 4000) ..5,000 г

Полисорбат 80.....0,200 г

Вода очищенная.....до 100 мл

МИНЗДРАВ РОССИИ

12.09.2022

СОГЛАСОВАНО

**Описание**

Прозрачная с легким желтоватым оттенком жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** препараты для лечения заболеваний носа; деконгестанты и другие препараты для местного применения; кортикостероиды.

**Код АТХ:** R01AD53.

**Фармакологические свойства**

Комбинированный препарат для местного применения в отоларингологии. Обладает противовоспалительным действием дексаметазона на слизистую оболочку носа, антибактериальным действием антибиотиков неомицина и полимиксина В.

145210

Дексаметазон хорошо всасывается при местном применении, его абсорбция возрастает при воспалении слизистой оболочки. В сочетании указанных антибиотиков расширяется спектр антибактериального действия на большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекционно-воспалительные заболевания носовой полости и придаточных пазух.

### **Показания к применению**

Воспалительные и инфекционные заболевания носовой полости, глотки, придаточных пазух носа:

- острый и хронический ринит;
- острый и хронический ринофарингит;
- синуситы.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к дексаметазону, неомицину, полимиксину В, фенилэфрину или к любому из вспомогательных веществ препарата;
- подозрение на закрытоугольную глаукому;
- одновременное применение ингибиторов моноаминоксидазы;
- вирусные заболевания;
- заболевания почек, сопровождающиеся альбуминурией, почечная недостаточность;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- детский возраст (до 2,5 лет).

### **С осторожностью**

С осторожностью применяют препарат у пациентов с артериальной гипертензией, ишемической болезнью сердца, гипертиреозом.

Следует избегать попадания препарата в глаза. При случайном попадании препарата в глаза и на другие слизистые оболочки следует незамедлительно промыть большим количеством воды.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Противопоказан для применения в период беременности и грудного вскармливания.

## **Способ применения и дозы**

Интраназально.

*Взрослым:* по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 3-5 раз в сутки.

*Детям в возрасте от 2,5 до 18 лет:* по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 3 раза в сутки.

Длительность лечения 5-10 дней.

## **Побочное действие**

Возможны местные аллергические реакции.

В случае проявления необычных реакций следует посоветоваться с врачом о целесообразности дальнейшего применения препарата.

## **Передозировка**

В связи с низкой степенью абсорбции в системный кровоток передозировка маловероятна.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Лекарственное взаимодействие обусловлено содержанием фенилэфрина.

Фенилэфрин снижает гипотензивный эффект диуретиков и гипотензивных ЛС (в том числе метилдопы, мекамилamina, гуанадрела, гуанетидина). Если нельзя избежать подобной комбинации, то необходимо наблюдение врача.

Клинически значимых взаимодействий препарата с другими лекарственными средствами не выявлено.

## **Особые указания**

При употреблении флакон следует держать в вертикальном положении распылителем вверх.

Не применять для промывания придаточных пазух носа.

Вниманию спортсменов: препарат содержит компоненты, которые могут дать положительный результат при допинг-контроле.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять автомобилем и другими транспортными средствами.

## **Форма выпуска**

Спрей назальный.

По 15 мл препарата в белый непрозрачный флакон из полиэтилена низкой плотности, оснащённый насадкой-распылителем с прозрачной и бесцветной трубкой из полиэтилена низкой плотности и закручивающимся колпачком. 1 флакон вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

### **Владелец регистрационного удостоверения**

Лаборатории Бушара-Рекордати

70 авеню дю Женераль де Голль, Иммебль «Ле Вильсон», 92800 Пюто, Франция

### **Производитель**

Софартекс

21 рю дю Прессуар, 28500 Вернуье, Франция

или

Рекордати Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.

Организованная промышленная зона Черкезкёй, Караагач, ул. Ататюрка, д.36, район Капаклы, провинция Текирдаг, Турция

### **Организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Русфик»

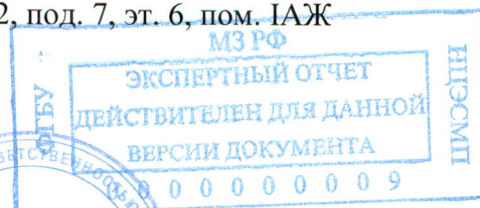
123610, Россия, Москва, Краснопресненская наб., д. 12, под. 7, эт. 6, пом. IАЖ

тел.: +7 (495) 225-80-01,

факс: +7 (495) 258-20-07

E-mail: [info@rusfic.com](mailto:info@rusfic.com)

Менеджер по регистрации



Е.В. Калинина

145210