

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

18.12.04 № 839

Регістраційне посвідчення

№ 224 / 7506/01/01

ТЕРАФЛЮ ЛАР
Спрей для місцевого застосування

ЛИСТОК-ВКЛАДИШ. ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПАЦІЄНТА

Прочитайте уважно цей листок-вкладш, перш ніж розпочати застосування препарату!

Зберігайте цей листок-вкладш. Вам може знадобитися перечитати його.

Якщо у Вас виникнуть додаткові запитання, будь ласка, проконсультуйтеся з Вашим лікарем.

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: 1 мл розчину містить бензоксонію хлориду 2 мг, лідокаїну гідрохлориду 1,5 мг;

допоміжні речовини: етанол 96 %, гліцерин, хлористоводнева кислота, олія м'яти перцевої, ментол, вода очищена.

Лікарська форма. Спрей для місцевого застосування.

Фармакотерапевтична група. Антисептичний та знеболювальний засіб для перорального застосування.

Фармакологічні властивості. Бензоксонію хлорид має виражену бактеріостатичну і бактерицидну дію проти грампозитивних і меншою мірою грамнегативних мікроорганізмів. Особливо ефективний проти збудників захворювань порожнини рота та горла та мікроорганізмів, які беруть участь в утворенні зубного нальоту. Бензоксонію хлорид також виявляє протигрибкову та слабку антивірусну активність щодо мембранних вірусів (у т. ч. вірусів грипу, парагрипу і герпесу).

Лідокаїн – місцевий анестетик, який при запальних процесах у горлі полегшує болісні відчуття, знімає біль при ковтанні. Не подразнює слизову оболонку, не спричиняє карієс.

Показання.

Лікування інфекцій ротової порожнини та горла: катаральної ангіни, фарингіту, ларингіту; стоматиту, афтозної виразки, гінгівіту.

Допоміжний засіб при лікуванні хронічного тонзиліту.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату та четвертинних сполук амонію. Дитячий вік до 4 років, у зв'язку з відсутністю клінічних даних.

Застереження при застосуванні.

Препарат не рекомендований для дітей віком до 4 років.

Терафлю Лар спрей може застосовуватися тільки на слизовій оболонці (рота та горла).

Не слід використовувати спрей у випадку пошкодження насадки-розпилювача.

Вплив на здатність керувати транспортними засобами та механізмами. Не впливає.

Вагітність і годування груддю. У зв'язку з відсутністю клінічних даних застосовувати препарат у періоди вагітності і годування груддю слід тільки за рекомендацією лікаря.

Взаємодія з лікарськими засобами.

Якщо Ви приймаєте будь-які інші лікарські засоби, обов'язково проконсультуйтеся з лікарем щодо можливості застосування препарату.

Немає повідомлень.

Спосіб застосування та дози. Препарат застосовують для лікування дорослих і дітей віком від 4 років.

Дорослі: при кожній процедурі проводять по 4 впорскування, кратність – 3-6 разів на добу.

Діти: не більше 2-3 впорскувань при проведенні кожної процедури, кратність – 3-6 разів на добу.

Перед застосуванням спрею необхідно зняти захисний ковпачок з флакона. Перед першим застосуванням, зробити кілька натискувань до появи спрею. Тримавши вертикально балончик, розпилюють у ротовій порожнині, горлі.

Тривалість лікування залежить від перебігу захворювання і визначається лікарем.

При передозуванні бензоксонію хлориду спостерігається нудота, блювання. У цьому разі слід негайно промити шлунок, випити молока або яєчний білок, збитий у воді, та негайно звернутися до лікаря. Уникати прийому алкоголю для запобігання посилення адсорбції препарату.

Концентрації лідокаїну в препараті настільки малі, що не можуть спричинити побічні ефекти у випадку передозування.

Побічні ефекти.

У поодиноких випадках спостерігається тимчасове місцеве подразнення. Окремі випадки – шкірні висипи, набряк обличчя та горла.

У разі виникнення будь-яких незвичних реакцій обов'язково порадьтеся з лікарем щодо подальшого застосування препарату!

Термін придатності.

Термін придатності препарату – 5 років.

Не застосовуйте препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °С.

Упаковка. По 30 мл у флаконі з поліетилену із захисним ковпачком та насадкою-розпилювачем. По 1 флакону у картонній коробці.

Правила відпуску. Без рецепта.

Назва та адреса виробника.

Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія / Novartis Consumer Health SA, Switzerland.
CH-1260 Ніон, рут де Летра, Швейцарія / CH-1260 Nyon, route de l'Etraz, Switzerland.

Заступник директора
Державного фармакологічного центру
МОЗ України, д.мед.н., професор



В.Г. Лизогуб

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
18.12.2007 № 839
Реєстраційне посвідчення
№ UA/7506/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.10.11. № 648
UA/7506/01/01

Заявник, країна: Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія
Novartis Consumer Health SA, Switzerland

Виробник, країна: Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія
Novartis Consumer Health SA, Switzerland

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ТА/АБО ЛИСТКА-ВКЛАДИША ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ТЕРАФЛЮ ЛАР
(THERAFLU® LAR)

Спрей для місцевого застосування

Діюча редакція	Пропонована редакція
Виробник. Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія/ Novartis Consumer Health SA, Switzerland	Виробник. Новартіс Консьюмер Хелс СА/ Novartis Consumer Health SA
Адреса. CH-1260 Ніон, рут де Летра, Швейцарія/ CH-1260 Nyon, route de l'Etraz, Switzerland	Адреса. Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія/ Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland

Голова представництва/



Тілахун Є.Г.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного доось та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу