

наказ міністерства охорони
здоров'я України

18.12.07 № 239

Реєстраційне посвідчення

№ ВА/7506/02/01

ТЕРАФЛЮ ЛАР
Таблетки для смоктання

ЛИСТОК-ВКЛАДИШ. ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПАЦІЄНТА

*Прочитайте уважно цей листок-вкладиш, перш ніж розпочати застосування препарату!
Зберігайте цей листок-вкладиш. Вам може знадобитися перечитати його.
Якщо у Вас виникнуть додаткові запитання, будь ласка, проконсультуйтеся з Вашим лікарем.*

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: 1 таблетка містить бензоксонію хлориду 1 мг, лідокаїну гідрохлориду 1 мг;

допоміжні речовини: сорбітол, целюлоза мікрокристалічна, поліетиленгліколь 6000, крохмаль кукурудзяний, натрію сахарин, натрію хлорид, кислота лимонна, смакова добавка апельсинова, магнію стеарат.

Лікарська форма. Таблетки для смоктання.

Фармакотерапевтична група. Антисептичний та знеболювальний засіб, що застосовується при захворюваннях горла та ротової порожнини.

Фармакологічні властивості. Бензоксонію хлорид має виражену бактеріостатичну і бактерицидну дію проти грампозитивних і меншою мірою грамнегативних мікроорганізмів. Він особливо ефективний проти збудників захворювань порожнини рота та горла та мікроорганізмів, які беруть участь в утворенні зубного нальоту. Бензоксонію хлорид має також 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.

Взаємодія з лікарськими засобами.

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

Немає повідомлень.

Особливі вказівки.

Препарат не рекомендований для дітей віком до 4 років.

Таблетки не слід розжовувати.

Не слід застосовувати препарат безпосередньо перед та під час прийому їжі для запобігання попаданню їжі в дихальні шляхи внаслідок локального анестезуючого ефекту лідокаїну.

Вплив на здатність керувати транспортними засобами та механізмами. Не впливає.
Вагітність і годування груддю. Приймати препарат у періоди вагітності і годування груддю слід тільки за рекомендацією лікаря.

Спосіб застосування та дози. Застосовуйте препарат згідно з рекомендаціями Вашого лікаря. Не перевищуйте рекомендовану дозу.

Для дорослих і дітей віком від 4 років.

Дорослі: разова доза – 1 таблетка кожні 2-3 години. При виражених симптомах захворювання – по 1 таблетці кожні 1-2 години. Таблетку необхідно розсмоктувати в роті. Добова доза не повинна перевищувати 10 таблеток.

Діти: по 1 таблетці кожні 2-3 години. Добова доза не повинна перевищувати 6 таблеток.

Афтозні виразки: дати можливість таблетці повільно розсмоктуватися у безпосередньому контакті із виразкою.

Тривалість лікування залежить від перебігу захворювання і визначається лікарем.

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

Концентрації лідокаїну в препараті мізерні, тому не можуть спричинити побічні ефекти у випадку передозування.

Побічні ефекти.

У поодиноких випадках спостерігається тимчасове місцеве подразнення. Окремі випадки – висипи на шкірі, 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 - 3 роки.

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

Умови зберігання.

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

Упаковка. По 8 таблеток у блістері. По 1, 2 або 3 блістери в картонній коробці.

Правила відпуску. Без рецепта.

Назва та адреса виробника.

Новартіс Фармасьютика СА, Іспанія / Novartis Farmaceutica SA, Spain.

Ронда Санта Марія 158, 08210 Барбера дель Валлес/ Барселона, Іспанія /
Ronda Santa Maria 158, 08210 Barbera del Valles/ Barcelona, Spain.

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
Ресстраційне посвідчення
№ UA/7506/02/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
15.12.11 № 906
UA/7506/02/01

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

Виробник, країна: Новартіс Фармасьютика СА, Іспанія
Novartis Farmaceutica SA, Spain

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

ТЕРАФЛЮ ЛАР
(THERAFLU® LAR)

Таблетки для смоктання в блістерах № 8, № 16 (8x2), № 24 (8x3)

Діюча редакція	Пропонована редакція
Виробник (и) лікарського засобу: НОВАРТИС ФАРМАСЬЮТИКА С.А., Іспанія/ Ронда Санта Марія 158, 08210 Барбера дель Валлес/ Барселона, Іспанія NOVARTIS FARMACEUTICA S.A., Spain Ronda Santa Maria 158, 08210 Barbera del Valles/ Barcelona, Spain	Виробник(и) лікарського засобу: НОВАРТИС ФАРМАСЬЮТИКА СА, Іспанія Ронда де Санта Марія, 158, 08210 Барбера дель Валлес (Барселона), Іспанія NOVARTIS FARMACEUTICA SA, Spain Ronda de Santa Maria, 158, 08210 Barbera del Valles (Barcelona), Spain

Голова представництва/



Тілахун Є.Г.

Узгоджено з матеріалами
ресстраційного дос'є та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу