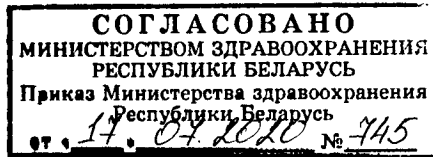


ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
(информация для пациентов)

Торговое название: ТераФлю ЛАР.

Лекарственная форма

Спрей для местного применения.



Описание

Прозрачный бесцветный раствор.

Состав

В 1 мл спрея содержится:

Активные компоненты: бензоксония хлорид 2 мг, лидокаина гидрохлорид 1,5 мг.

Вспомогательные вещества: этанол 96% (об/об), мяты перечной масло, левоментол, глицерин, хлористоводородная кислота, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа

Средства для лечения заболеваний гортани и глотки. Антисептическое средство.

Код ATC: R02AA20.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Бензоксония хлорид - соль четвертичного аммония. Он оказывает выраженное антибактериальное действие против грамположительных и, в меньшей степени, грамотрицательных микроорганизмов. Бензоксоний обладает также противогрибковой и противовирусной активностью по отношению к мембранным вирусам (в т.ч. вирусам гриппа, парагриппа и герпеса). Бензоксония хлорид - антисептическое катионное поверхностно-активное вещество, обладающее высокой поверхностной активностью, которая обеспечивает сильную проникающую способность.

Лидокаин является местным анестетиком. Он изменяет проницаемость клеточной мембраны для ионов натрия, что приводит к анестезии путем блокирования проводимости нервных импульсов.

Лидокаин снимает боль, связанную с инфекционными заболеваниями горла и ротовой полости.

Фармакокинетика

Бензоксония хлорид практически не всасывается. У человека приблизительно 1% вводимой дозы обнаруживается в моче, концентрация вещества в крови не обнаруживается. Не обнаружено накопление вещества в тканях организма.

Лидокаин абсорбируется при пероральном приеме, через слизистую оболочку ротовой полости, через повреждения в кожном покрове. Метаболизируется при первом прохождении через печень. При оральном введении его биодоступность составляет приблизительно 35%. Метаболиты выводятся вместе с мочой, менее 10% вещества выводятся в неизменном виде.

Показания к применению

Симптоматическое лечение инфекций полости рта и глотки: боль в горле при простуде, фарингит, ларингит, стоматит (в т.ч. афтозный), гингивит. В качестве вспомогательного средства при тонзиллитах, в т.ч острых (ангина) и хронических.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к лидокаину и другим амидным анестезирующим средствам местного действия, бензоксония хлориду и другим четвертичным соединениям аммония, вспомогательным компонентам препарата. Детский возраст до 4 лет.

Дозы и способ применения

Взрослые и дети старше 12 лет: 2-4 распыления (приближительно 10 мг) в рот или на заднюю стенку ротовой полости в области поражения при проведении каждой процедуры, кратность применения - 3-6 раз в сутки. Интервал между применением не менее 2-3 часов.

Дети в возрасте от 4 до 12 лет: 2-3 распыления в рот или на заднюю стенку ротовой полости в области поражения при проведении каждой процедуры, кратность применения - 3-6 раз в сутки. Интервал между применением не менее 2-3 часов.

Длительность лечения не должна превышать 5 дней.

Если не наблюдается облегчения симптомов заболевания в течение 5 дней после начала приема препарата, или симптомы сохраняются более 5 дней, необходимо обратиться к врачу.

Способ применения

Местно. Держа вертикально баллончик, распыляют в ротовой полости.

Перед первым применением необходимо несколько раз нажать распылитель до появления однородной струи. После применения следует промыть и высушить насадку-распылитель.

Не следует применять спрей в случае повреждения насадки-распылителя.

Не вдыхать спрей. Избегать попадания в глаза.

Меры предосторожности

Если боль в горле сопровождается высокой температурой, если возникают трудности с глотанием, следует обратиться к врачу.

Препарат не следует принимать во время еды или непосредственно перед применением еды или питья: местный анестезирующий эффект может привести к временному онемению полости рта и горла и затруднить глотание.

Препарат следует с осторожностью использовать пациентам с ранами и повреждениями слизистой полости рта и глотки.

Лекарственное средство содержит небольшие количества этанола, менее чем 100 мг на дозу (за одно распыление вводится 140 микролитров ± 25% препарата, содержащих 13,132 мг ± 25% этанола).

Применение препарата при беременности и во время кормления грудью.

Контролируемых исследований с участием беременных женщин не проводилось, в связи с чем не рекомендуется применять ТераФлю ЛАР при беременности, особенно в первый триместр.

Препарат не рекомендуется применять в период кормления грудью.

Побочные эффекты

Со стороны иммунной системы:

Очень редко: гиперчувствительность (включая отек лица, отек губ, отек языка и отек горла).

Со стороны дыхательной системы

Очень редко: одышка.

Со стороны пищеварительной системы

Часто: неприятные ощущения во рту.

Со стороны кожи и подкожных тканей

Очень редко: сыпь, зуд.

Во время применения препарата сроком более 2 недель может наблюдаться обратимая коричневая окраска языка или зубов.

В случае появления перечисленных побочных реакций или реакций, не упомянутых в данном листке-вкладыше, необходимо обратиться к врачу.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приложение к инструкции по применению
Республики Беларусь
3 часов.
Применение не менее

Передозировка

В связи с содержанием бензоксония хлорида:

Случайный прием больших доз ТераФлю ЛАР, как и других аммиачных соединений, может привести к появлению тошноты или рвоты. Лечение симптоматическое. При отравлении следует выпить молока или съесть яичный белок, взбитый в воде. Следует избегать употребления алкоголя.

В связи с содержанием лидокаина хлорида:

Передозировка из-за приема внутрь маловероятна, поскольку пришлось бы проглотить большое количество раствора препарата. Несмотря на низкую биодоступность лидокаина при пероральном введении, при проглатывании в больших количествах он может привести к сильному отравлению. Поступали также сообщения о воздействиях на ЦНС, такие как судороги и смерть у детей и взрослых после приема вязких растворов лидокаина, а также после полоскания горла 4% раствором лидокаина. Лечение отравления лидокаином симптоматическое и заключается в контроле функций сердечно-сосудистой и дыхательной систем, а также судорог. Пациентам, которые случайно или намеренно проглотили препарат в больших количествах, следует немедленно обратиться к врачу для медицинского обследования.

Взаимодействия с другими лекарственными средствами

Исследования взаимодействия не проводились. Не ожидается никакого взаимодействия с бензоксония хлоридом из-за очень малого общего всасывания.

Эффективность бензоксония хлорида снижается при одновременном приеме анионоактивных агентов, например, зубной пасты. Алкоголь повышает абсорбцию бензоксония хлорида (следует избегать приема спиртных напитков во время проведения терапии).

Теоретически лидокаин может взаимодействовать с другими лекарственными средствами, применяемыми одновременно, например, с другими антиаритмическими препаратами. Не следует ожидать лекарственного взаимодействия, поскольку лидокаин вводится в очень малых количествах.

Влияние на способность к вождению автомобилем и управлению механизмами

Исследования не проводились.

Упаковка

По 30 мл препарата во флаконе из полиэтилена высокой плотности с распыляющим устройством и защитным колпачком из полиэтилена низкой плотности. Флакон в комплекте с насадкой-распылителем из полипропилена и с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °C, в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Препарат не следует использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

БЕЗ РЕЦЕПТА.

Держатель регистрационного удостоверения:

ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцария / GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland.
Рю де Летраз, 1260 Нyon, Швейцария / Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland.

Производитель:

Доппел Фармацевтические С.Р.Л., Италия / Doppel Pharmaceutici S.R.L., Italy.

Виа Мартири Делле Фойбе 1, 29016, Кортемаджоре (Пьяченца), Италия / Via Martiri Delle Foibe 1, 29016 Cortemaggiore (PC), Italy.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Министерство здравоохранения

При возникновении нежелательных явлений при приеме препарата, пожалуйста, сообщите об этом по электронной почте: oax70065@gsk.com (для Азербайджана, Грузии, Узбекистана, Таджикистана, Туркменистана) и EAEU.PV4customers@gsk.com (для Армении, Беларуси, Кыргызстана и Монголии). Сообщения о жалобах на качество препарата принимаются по электронной почте UA-CIS.LOC-PQC@gsk.com.

Торговые марки принадлежат или используются по лицензии группой компаний GSK.
©2017 группа компаний GSK или их лицензиар.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Лицензийной группой компаний GSK
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь