

ИЗОФРА

Регистрационный номер: П N015454/01

Торговое название: ИЗОФРА

МНН: фрамицетин

Лекарственная форма: спрей назальный

Состав (на 100 мл):

Действующее вещество:

Фрамицетина сульфат.....1,25 г, что соответствует 800 000 ЕД

Вспомогательные вещества:

Метилпарагидроксибензоат.....0,100 г

Натрия хлорид.....0,756 г

Натрия цитрат.....0,106 г

Лимонной кислоты моногидрат....0,040 г

Вода очищенная.....до 100 мл

Описание: прозрачная бесцветная жидкость

Код АТХ: [R01AX08]

Фармакотерапевтическая группа: антибиотик из группы аминогликозидов

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Антибиотик из группы аминогликозидов для местного применения в отоларингологии. Действует бактерицидно. Активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий (*Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*), вызывающих развитие инфекционных процессов в верхних отделах дыхательных путей.

ПОКАЗАНИЯ

В составе комбинированной терапии при инфекционно-воспалительных заболеваниях верхних отделов дыхательных путей, в т.ч.

- риниты;

- ринофарингиты;

- синуситы (при отсутствии повреждений перегородок).

Профилактика и лечение воспалительных процессов после оперативных вмешательств.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная чувствительность к фрамицетину и другим антибиотикам из группы аминогликозидов. Препарат не следует применять для промывания придаточных пазух носа. Беременность и период грудного вскармливания. Детям до 2-х лет

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Взрослым: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 4-6 раз в сутки.

Детям от 2-х лет: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю 3 раза в сутки.

Длительность лечения – не более 7 дней.

При употреблении флакон следует держать в вертикальном положении.

ПОБОЧНЫЕ ЭФФЕКТЫ

Возможны аллергические реакции.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Клинически значимых взаимодействий препарата с другими лекарственными средствами не выявлено.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

В связи с низкой степенью абсорбции в системный кровоток передозировка маловероятна

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Следует помнить, что при лечении возможно появление резистентных штаммов микроорганизмов. Содержит метилпарагидроксибензоат (E218) и может вызвать аллергические реакции (возможно, с задержкой) и исключительно бронхоспазм.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ

Противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

ФОРМА ВЫПУСКА

Спрей назальный 1,25 %. По 15 мл в полиэтиленовые светонепроницаемые флаконы с распыляющим наконечником и полиэтиленовой навинчиваемой крышкой.

По 1 флакону вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

СРОК ГОДНОСТИ

3 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Отпускают по рецепту.

Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:

Лаборатории Бушара-Рекордати

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

Производитель:

Софартекс

21, рю дю Прессо, 28500 Вернуье, Франция

Организация, принимающая претензии:

ООО «Русфик», Россия.

123610 г. Москва, Краснопресненская наб., д. 12.

тел.: +7 (495) 225-80-01,

факс: +7 (495) 258-20-07

E-mail: info@rusfic.com