

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ**

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения
ИЗОФРА

Регистрационный номер: П N 015454/01

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 оториноларингологии. 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 перегородки).

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.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

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

Детям: 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.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ПЕРИОД ГРУДНОГО ВСКАРМЛИВАНИЯ

Противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

ФОРМА ВЫПУСКА

Спрей назальный 1,25 % в полиэтиленовые светонепроницаемые флаконы емкостью 15 мл с распыляющим наконечником с 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.

Владелец регистрационного удостоверения:

Лаборатории БУШАРА – РЕКОРДАТИ

70, авеню дю Женераль де Голль, иммебль «Ле Вельсон», 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