

# ЛОРОТОКС®

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

## Лоротокс®

### Регистрационный номер:

ЛП-005296

### Торговое наименование: Лоротокс®

### Международное непатентованное или группировочное наименование:

Лидокаин + Феназон

### Лекарственная форма: капли ушные

### Состав

1 г препарата содержит:

#### Действующие вещества:

Лидокаина гидрохлорида моногидрат	10,7 мг
в пересчете на лидокаина гидрохлорид	10,0 мг
Феназон	40,0 мг
Вспомогательные вещества:	
Этанол 95 %	221,8 мг
Вода для инъекций	18,2 мг
Натрия тиосульфат пентагидрат	1,0 мг
1 М раствор натрия гидроксида	до pH 5,0-7,5
Глицерол безводный	до 1,0 г

### Описание

Прозрачная бесцветная или окрашенная жидкость с запахом спирта

### Фармакотерапевтическая группа

Противовоспалительное средство для местного применения

### Код АТХ: S02DA30

### Фармакологические свойства

#### Фармакодинамика

Феназон обладает противовоспалительным и анальгезирующим действием. Лидокаин обладает местноанестезирующим действием.

#### Фармакокинетика

Препарат не проникает в системный кровоток при неповрежденной барабанной перепонке.

### Показания к применению

Местное симптоматическое лечение и обезболивание у детей с рождения и взрослых при среднем отите с неповрежденной барабанной перепонкой, в том числе при:

- остром экссудативном среднем отите;
- отите как осложнении после гриппа, экссудативном вирусном отите;
- баротравматическом отите.

В случае необходимости проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

### Противопоказания

- гиперчувствительность к компонентам препарата;
- перфорация барабанной перепонки (в том числе инфекционного или травматического происхождения);
- повышенная чувствительность к производным пиразолона (лекарственные средства, содержащие метамизол натрия, фенилбутазон).

### С осторожностью

Необходимо убедиться в целостности барабанной перепонки перед началом применения препарата. В случае применения препарата при перфорированной барабанной перепонке препарат может вступить в контакт с органами среднего уха и привести к возникновению осложнений.

### Применение при беременности и в период грудного вскармливания

При неповрежденной барабанной перепонке и правильном способе применения препарата вероятность поступления действующих веществ в системный кровоток крайне низка. В связи с этим, в отсутствие противопоказаний, применение препарата беременными женщинами и женщинами в период грудного вскармливания возможно. Перед применением препарата, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, а также в период грудного вскармливания, необходимо проконсультироваться с врачом.

## Способ применения и дозы

Местно.

В наружный слуховой проход на стороне поражения взрослым и детям 2-3 раза в день по 4 капли.

Продолжительность курса терапии: не более 10 дней.

Перед использованием ушных капель рекомендуется согреть флакон, подержав его в руке, во избежание неприятных ощущений, связанных с попаданием холодной жидкости в ухо. Капли следует закапывать пациенту, лежащему с повернутым вверх ухом; после процедуры пациент должен в течение нескольких минут оставаться в этом положении.

Вы должны обратиться к врачу, если симптомы ухудшаются или не улучшаются после 2-3 дней лечения.

Если после лечения улучшения не наступают или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

## Побочное действие

Существует риск возникновения местных аллергических реакций, раздражения и гиперемии слухового прохода.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

## Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В настоящее время информация о взаимодействии с другими лекарственными средствами отсутствует.

## Особые указания

Продолжительность применения препарата Лоротокс® не более 10 дней, после чего следует пересмотреть назначенное лечение.

При использовании препарата Лоротокс® в сочетании с другими ушными каплями необходимо сохранять интервал минимум в 30 минут между закапываниями.

Информация для спортсменов: препарат содержит активный компонент, способный дать положительную реакцию при допинг-контроле.

Внимательно прочтите инструкцию перед тем, как начать применение препарата. Сохраните инструкцию, она может понадобиться вновь. Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

## Влияние на способность управления транспортными средствами и механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортным средством или работать со сложной техникой, станками или каким-либо другим сложным оборудованием, требующим повышенного внимания.

## Форма выпуска

Капли ушные 1 % + 4 %.

По 8 или 16 г во флакон стеклянный, закупоренный крышечкой навинчиваемой.

По 1 флакону в комплекте с навинчиваемой капельницей полимерной, упакованной в блистер из пленки полимерной с бумагой или без него, вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

## Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## Срок годности

3 года.

После вскрытия флакона – 6 месяцев.

Не применять после окончания срока годности!

## Условия отпуска

Без рецепта.

## Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/организация, принимающая претензии

ООО «Гротекс»

Россия, 195279, Санкт-Петербург  
Индустриальный пр., д. 71, к. 2, лит. А

Тел.: +7 812 385 47 87

Факс: +7 812 385 47 88

www.solopharm.com

www.lorotoks.ru

## Производитель

ООО «Гротекс»

Россия, 195279, Санкт-Петербург  
Индустриальный пр., д. 71, к. 2, лит. А

Тел.: +7 812 385 47 87

Факс: +7 812 385 47 88