

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

Трамицент

Регистрационный номер: ЛП-

Торговое наименование: Трамицент

Группировочное наименование: фрамицетин

Лекарственная форма: спрей назальный

Состав

1 мл препарата содержит:

Действующие вещества:

Фрамицетина сульфат - 12,5 мг, что соответствует 8000 ЕД

Вспомогательные вещества:

Метилпарагидроксибензоат, натрия хлорид, натрия цитрата дигидрат, лимонная кислота безводная, вода для инъекций.

Описание

Прозрачная бесцветная или практически бесцветная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа

Антибиотик из группы аминогликозидов.

Код АТХ: R01AX08

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 к применению

В составе комбинированной терапии при инфекционно-воспалительных заболеваниях верхних 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.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Способ применения и дозы

Интраназально.

Взрослые: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю

4-6 раз в сутки.

Дети: по одному впрыскиванию в каждую ноздрю

3 раза в сутки.

Длительность лечения – не более 7 дней.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции.

Передозировка

В связи с низкой степенью абсорбции в системный кровоток передозировка маловероятна.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Клинически значимых взаимодействий препарата с другими лекарственными средствами не выявлено.

Особые указания

Следует помнить, что при лечении возможно появление резистентных штаммов микроорганизмов.

Влияние на способность управления транспортными средствами и механизмами

Данные отсутствуют.

Форма выпуска

Спрей назальный 1,25 %.

По 10 или 15 мл во флакон из полиэтилена высокой плотности или полиэтилена низкого давления, укомплектованный спрей-насадкой.

По 1 флакону вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять после окончания срока годности!

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения

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

Производитель/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