

УТВЕРЖДЕНА
Приказом председателя
Комитета контроля медицинской и
фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения СР
Республики Казахстан
от " 28 " 06 2017г
№ N009117

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного препарата**

КАМЕФЛЮ

Торговое название

Камефлю

Международное непатентованное название

Нет

Лекарственная форма

Аэрозоль, 30 г

Состав

30 г (1 баллон) содержат

активные вещества: хлоробутанол гемигидрат
(в пересчете на 100 % безводное вещество) 0,1 г
камфора рацемическая 0,1 г
ментол 0,1 г,

вспомогательные вещества: масло эвкалиптовое, изопропилмирикат,
хладон 134а.

Описание

Прозрачная бесцветная жидкость, которая находится под давлением в баллоне с клапаном дозирующего действия и при выходе из баллона образует дисперсную струю с характерным ароматным запахом

Фармакотерапевтическая группа

Препараты для лечения заболеваний горла. Антисептики. Прочие препараты
Код АТХ R02AA20

Фармакологические свойства

Фармакокинетика



Камефлю предназначен для местного применения и создает терапевтическую концентрацию, главным образом, в очаге воспаления. Медленно и в незначительном количестве в системный кровоток всасываются только хлоробутанолгидрат и камфора, которые обратимо связываются с белками плазмы крови. При биотрансформации образуются глюкурониды, в виде которых они выводятся почками.

Фармакодинамика

Камефлю обладает антимикробным, противовоспалительным и легким местноанестезирующим действием, способствует нормализации дыхания больных, сужению сосудов, а также уменьшению кровенаполнения и отека пораженного участка. Сочетание указанных фармакологических свойств обеспечивает комплексную патогенетическую терапию воспалительных заболеваний верхних дыхательных путей. Камефлю не оказывает ulcerогенного и общетоксического действия на организм.

Показания к применению

Острые и хронические заболевания в стадии обострения полости носа, глотки и гортани:

- тонзиллит
- фарингит
- ларингит
- ринит
- ларинготрахеит

Способ применения и дозы

При заболеваниях полости носа, глотки и гортани аэрозоль необходимо распылять в полости носа (на глубине 0,5 см) или в полости рта путем нажатия на распылитель до упора.

За одно применение у взрослых осуществляют по 2-3 распыления; у детей в возрасте от 5 до 12 лет – по 1 распылению, у детей от 12 до 15 лет – по 1-2 распыления.

Частота применения составляет 3-4 раза в сутки.

Курс лечения составляет 3-7 дней, не более 10 дней (до достижения терапевтического эффекта).

Побочные действия

- аллергические реакции (высыпания на коже, зуд, отек в местах контакта с препаратом)

Противопоказания

- детский возраст до 5 лет
- повышенная чувствительность к компонентам препарата



Лекарственные взаимодействия

Неизвестны.

Особые указания

Перед применением препарата лицам, склонным к аллергии, нужно обязательно проконсультироваться с врачом.

Беременность и период лактации

Для женщин в состоянии беременности и для женщин, которые кормят грудью, способ применения и дозы не отличаются от тех, которые приведены для взрослых.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять автотранспортом и потенциально опасными механизмами

Данные о влиянии на скорость реакций при управлении автотранспортом или другими механизмами отсутствуют.

Передозировка

Симптомы: аллергические реакции в виде высыпаний на коже, зуда, отека в местах контакта с препаратом.

Лечение: симптоматическое.

Форма выпуска и упаковка

По 30 г в баллоны аэрозольные моноблочные алюминиевые с внутренним фенольно-эпоксидным защитным покрытием с клапанами дозирующего действия. Каждый баллон должен быть снабжен распылителем для носа и защитным колпачком.

Каждый баллон с распылителем, защитным колпачком и инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в пачку из картона для потребительской тары.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

ООО «Микрофарм», Украина, 61013, г. Харьков, ул. Шевченко, 20.

Держатель регистрационного удостоверения

ООО «Микрофарм», г. Харьков, Украина.



Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара)

050014, г. Алматы, мкн. Айнабулак-1, дом 17

тел. (727) 349-44-31, 8 747 012 69 72

E-mail: ainur_2905@mail.ru

Адрес организации, ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:

050014, г. Алматы, мкн. Айнабулак-1, дом 17

тел. (727) 349-44-31, 8 747 012 69 72

E-mail: ainur_2905@mail.ru

