

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

**ЛОРОСАН**

**(LOROSAN)**

## **Склад:**

*діюча речовина:* екстракт рідкий (60:100) квітів соняшника (*flores helianthi*) (екстрагент — етанол 70 %);

1 мл препарату містить екстракту рідкого (60:100) квітів соняшника (*flores helianthi*) (екстрагент — етанол 70 %) 330 мг;

*допоміжні речовини:* пропіленгліколь; метилпарабен (Е 218); пропілпарабен (Е 216); сахарин натрію; кислота лимонна, моногідрат; вода очищена.

**Лікарська форма.** Спрей оромукозний, розчин.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина жовто-коричневого кольору зі специфічним запахом.

## **Фармакотерапевтична група.**

Препарати, що застосовуються при захворюваннях горла. Різні антисептики.

Код АТХ R02A A20.

## **Фармакологічні властивості.**

### *Фармакодинаміка.*

Екстракт квітів соняшника — антибактеріальний препарат природного походження. Біологічно активні речовини, які у ньому містяться, пригнічують ріст деяких бактерій (*Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Bacillus subtilis*), а також вірус везикулярного стоматиту. Крім того, при місцевому застосуванні препарат чинить виражену ранозагоювальну дію.

### *Фармакокінетика.*

Не вивчалась.

## **Клінічні характеристики.**

### ***Показання.***

Гострі респіраторні захворювання, ангіни, ларингіти, фарингіти, профілактика везикулярного стоматиту.

### ***Протипоказання.***

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів лікарського засобу.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Лікарський засіб підсилює дію інших антибактеріальних препаратів.

### ***Особливості застосування.***

Флакони струшують протягом 1 хв та проводять не більше 5 натискань на насадку до появи дисперсного струменя. Дозволяється при відсутності струменя повторити операцію ще раз. Потім вільний кінець розпилювача ввести у порожнину рота та натискати на голівку клапана протягом 1-2 с, утримуючи флакон вертикально.

Допоміжні речовини можуть спричинити алергічні реакції (можливо уповільнені), а в окремих випадках — бронхоспазм.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Оскільки ніяких досліджень застосування лікарського засобу у період вагітності або годування груддю не проводилось, його застосування не рекомендується.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Застосовувати місцево, шляхом зрошення, на слизові оболонки ротової порожнини та носоглотки. Дорослим зрошення проводять 3–4 рази на добу. Тривалість застосування залежить від інтенсивності терапії та зазвичай становить від 3 до 7 днів.

*Діти.*

Дослідження щодо застосування дітям не проводились, тому лікарський засіб не рекомендується.

### ***Передозування.***

Не спостерігалось.

### ***Побічні реакції.***

Допоміжні речовини можуть спричинити алергічні реакції (можливо уповільнені), а в окремих випадках — бронхоспазм. Можливе виникнення відчуття печіння у задній частині глотки, що не потребує відміни лікарського засобу.

*У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!*

### **Повідомлення про випадки побічних реакцій.**

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їх законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

### ***Термін придатності.***

2 роки.

### ***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі не вище 25 °C в оригінальній упаковці. Зберігати в недоступному для дітей місці.

### ***Упаковка.***

По 30 мл у флаконі з насосом-дозатором з розпилювачем; по 1 флакону в пачці з картону.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник.**

ПрАТ «Біолік».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 24321, Вінницька обл., м. Ладижин, вул. Незалежності, 131, Ш.

**Заявник.**

ТОВ «Українська фармацевтична компанія».

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 02660, м. Київ, вул. Старосільська, 1 У.