

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
ОТИЛОР

**Регистрационный номер** ЛП-007881

**Торговое наименование**

ОТИЛОР

**Международное непатентованное или группировочное наименование**

Лидокаин + феназон

**Лекарственная форма**

Капли ушные

**Состав 1 г препарата содержит:**

*Действующие вещества:* лидокаина гидрохлорида моногидрат (в пересчете на лидокаина гидрохлорид – 10,0 мг) – 10,7 мг; феназон – 40,0 мг.

*Вспомогательные вещества:* натрия тиосульфат – 1,0 мг; этанол 95 % – 221,8 мг; глицерол – 709,0 мг; вода очищенная – 18,2 мг.

**Описание**

Прозрачный, бесцветный или желтоватый раствор 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.

**Противопоказания**

- Повышенная чувствительность к лидокаину, феназону и/или производным пиразолон (лекарственные средства, содержащие метамизол натрия, фенилбутазон) или к любому из вспомогательных веществ препарата.
- Перфорация барабанной перепонки (в том числе, инфекционного или травматического происхождения).

**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, необходимо проконсультироваться с врачом. Перед применением препарата в период грудного вскармливания необходимо проконсультироваться с врачом.

**Способ применения и дозы** Местно.

Препарат применяется у детей и взрослых путем закапывания в наружный слуховой проход на стороне поражения 2-3 раза в день по 4 капли.

Продолжительность лечения: 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.

Если после лечения улучшения не наступает, или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

**Побочное действие**

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

Если любые из указанных в инструкции нежелательных реакций усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

**Передозировка**

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

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

**Особые указания**

В целях профилактики осложнений, перед началом применения препарата рекомендуется консультация врача оториноларинголога для исключения перфорации барабанной перепонки. Если симптомы заболевания ухудшаются или отсутствует улучшение, через 2-3 дня лечения необходима повторная консультация врача. При первом применении препарата или возобновлении лечения особых действий не требуется. Дополнительных или особых действий при пропуске одной или нескольких доз препарата, а также при его отмене не предусмотрено.

Спортсменам необходимо учитывать, что препарат содержит действующее вещество, которое может дать положительный результат при допинг-контроле. Специальные меры предосторожности при уничтожении неиспользованных лекарственных препаратов не требуются.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

**Форма выпуска** Капли ушные, 10 мг/г + 40 мг/г.

По 8, 10, 15, 16, 20 г препарата во флаконы стеклянные оранжевого стекла марки ОС-1, укупоренные крышкой из полиэтилена низкого давления с/без контролем вскрытия. На каждый флакон наклеивают этикетку.

По 8, 10, 15, 16, 20 г препарата во флаконы полимерные из полиэтилена высокого давления, укупоренные пробкой-капельницей из полиэтилена высокого давления и крышкой из полиэтилена низкого давления с/без контролем вскрытия. На каждый флакон наклеивают этикетку.

Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению и капельницей SOPAC, ELIAN SAS из полиэтилена высокого давления, упакованный или не упакованный в блистер ПВХ/бумага помещают в пачку из картона.

**Условия хранения**

При температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Срок годности вскрытого флакона – 6 месяцев. Не применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения:**

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика» г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872) 41-04-73

**Производитель/Организация, принимающая претензии от потребителей:**

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика» Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872) 41-04-73