

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

(листок-вкладыш)

ОКСОЛИН

- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.*

Торговое наименование препарата: Оксолин

Международное непатентованное или группировочное наименование:

Диоксотетрагидрокситетрагидронафталин

Лекарственная форма: мазь назальная

Состав:

1 г мази содержит:

Действующее вещество: диоксотетрагидрокситетрагидронафталин – 2,5 мг;

вспомогательные вещества: лимонной кислоты моногидрат, вазелин (парафин желтый мягкий).

Описание: мазь от белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается появление розового оттенка.

Фармакотерапевтическая группа: противовирусное средство для местного применения.

Код АТХ: D06BB.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Препарат обладает вирулицидным действием на вирус гриппа при непосредственном контакте с вирусосодержащим материалом, препятствует репродукции вируса в клетках, блокируя места связывания вируса гриппа (преимущественно типа А2) с поверхностью клеточной мембраны.



Фармакокинетика

При нанесении на слизистую оболочку всасывается до 20 % препарата. В организме не кумулирует и выводится в основном почками в течение суток.

Показания к применению

Профилактика гриппа, лечение вирусных ринитов.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

С осторожностью

Беременность, период лактации, возраст до 2-х лет.

Способ применения и дозы

Для профилактики гриппа: ежедневно 2-3 раза в день смазывают слизистую оболочку носа в период подъема и максимального развития эпидемической вспышки гриппа (на протяжении 25 дней) или при контакте с больным гриппом.

Лечение вирусного ринита: слизистую оболочку носа смазывают 2-3 раза в день в течение 3-4 дней.

Побочное действие

Жжение слизистой оболочки полости носа, ринорея. В редких случаях возможно синее окрашивание слизистой оболочки.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Передозировка

Случаи передозировки препарата Оксолин мазь назальная неизвестны.

Меры предосторожности

Применение у детей

Данные о безопасности и эффективности применения у детей, подтвержденные в контролируемых клинических исследованиях, отсутствуют.



7194 - 2020

Необходимо соблюдать осторожность при применении назальной мази Оксолин у детей до 2 лет.

Применение лекарственного средства необходимо осуществлять под наблюдением врача.

Применение в период беременности и кормления грудью

Применение препарата при беременности и в период кормления грудью возможно только после тщательной оценки ожидаемой пользы для матери и риска для плода/ребенка.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на управление транспортными средствами, работу с механизмами и выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаев взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не выявлено.

Упаковка

По 10 г в тубы алюминиевые или в тубы полиэтиленовые ламинатные. Каждую тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре от 5 до 15 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

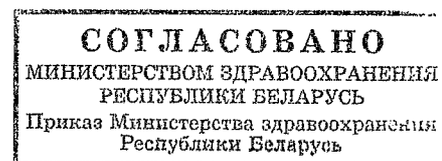
Срок годности

2 года. Не применять препарат после истечения срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии



7194 - 2020

АО «Нижфарм», Россия
603950, г. Нижний Новгород,
ул. Салганская, д.7
Тел.: (831) 278-80-88;
факс: (831) 430-72-28.
E-mail: med@stada.ru

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

