



ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ
по медицинскому применению лекарственного средства
НАЗОРИН® С ЭВКАЛИПТОМ

*Прочитайте внимательно листок-вкладыш перед применением лекарственного средства.
Сохраните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться прочитать его заново.
Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с
Вашим лечащим врачом.*

Международное непатентованное название: Naphazoline

Лекарственная форма: спрей назальный 0,5 мг/мл и 1 мг/мл

Описание лекарственной формы: прозрачный или слегка опалесцирующий, бесцветный или желтоватый раствор с запахом эвкалипта.

Состав: 1мл раствора содержит в качестве действующего вещества 0,5 мг или 1мг нафазолина нитрата.

Вспомогательные вещества: кислота борная, натрия тетраборат, бензалкония хлорид, натрия хлорид, динатрия эдетат, эвкалиптовое масло, макроголглицерина гидроксистеарат, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа: деконгестанты и другие назальные средства для местного применения, симпатомиметики

Код АТС: R01AA08

Показания к применению

Для непродолжительного симптоматического лечения острого ринита, в качестве вспомогательного средства при воспалении придаточных пазух носа, евстахиите, воспалении среднего уха. Для уменьшения отека слизистой оболочки носа при проведении диагностических и лечебных процедур.

Способ применения и дозы

Лекарственное средство доставляется в носовые ходы путем впрыскивания с помощью назальной распыляющей насадки.

С насадки на флаконе снимается защитный колпачок. Флакон с лекарственным средством держат вертикально, насадку вводят в ноздрю, нажимают на клапан и одновременно делают вдох носом.

Перед использованием лекарственного средства рекомендуется очистить носовые ходы.

Наконечник распыляющей насадки после использования лекарственного средства необходимо протереть.

Не рекомендуется пользоваться одним и тем же флаконом нескольким лицам во избежание распространения инфекции.

Взрослым и детям старше 15 лет применяют Назорин® с эвкалиптом 1 мг/мл по 1-2 впрыскивания в каждый носовой ход 3-4 раза в сутки (не чаще, чем через каждые 6 часов).

Одна спрей-доза соответствует 0,1 мл (0,1 мг нафазолина нитрата). Не превышать 7 спрей-доз в день (0,7 мг нафазолина нитрата). Курс лечения не более 5 дней.

Детям от 6 до 15 лет применяют Назорин® с эвкалиптом 0,5 мг/мл по 1 впрыскиванию в каждый носовой ход 1-3 раза в сутки (не чаще, чем через 6 часов). Одна спрей-доза соответствует 0,1 мл (0,05 мг нафазолина нитрата). Не превышать 7 спрей-доз в день (0,35 мг нафазолина нитрата). Курс лечения не более 3 дней.

Детям, в случае затруднения, процедуру применения лекарственного средства помогают осуществить взрослые.

Не превышать указанные дозы. Длительное применение лекарственного средства может вызывать головные боли, бессонницу, сердцебиение, тошноту. Может развиваться сухость и раздражение слизистой оболочки носа.

Побочное действие

Побочные эффекты встречаются редко и в основном при длительном применении в больших дозах.

Местные: реактивная гиперемия, преходящее жжение, чувство покалывания, сухость и набухание слизистых оболочек носа, чиханье, потеря обоняния.

Раздражение, при применении в течение более 1 недели - гиперемия и отек слизистой оболочки носа с нарушением носового дыхания.

Системные: головная боль, головокружение, слабость, тошнота, потливость.

Противопоказания

Гиперчувствительность; артериальная гипертензия, выраженный атеросклероз, гипертиреоз, хронический ринит, тяжелые заболевания глаз, закрытоугольная форма глаукомы, сахарный диабет; одновременный прием ингибиторов MAO и период от 10 до 14 дней после окончания их применения; детский возраст до 6 лет; детский возраст от 6 до 15 лет – спрей назальный 1 мг/мл.

Беременность и лактация. По классификации FDA относится к лекарственным средствам категории C. В этой связи в период беременности и лактации применение нафазолина допустимо, если польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Передозировка

При рекомендуемом способе применения раствора нафазолина случаи передозировки маловероятны. Риск передозировки повышается у детей. Описаны случаи отравления после случайного проглатывания или использования слишком больших доз нафазолина. Однократная токсичная доза составляет 0,5 мг/10 кг массы тела.

При случайном употреблении лекарственного средства внутрь: гипертензия, тахикардия, или при более высокой дозе – сонливость, гипотермия, брадикардия, артериальная гипотензия, мидриаз, аритмия. В качестве неотложной доврачебной помощи можно принять активированный уголь и вызвать врача. Специфических антидотов нет, лечение симптоматическое.

Особые указания

Не рекомендуется применение лекарственного средства при хроническом рините.

При необходимости применения раствора нафазолина длительное время, необходимо обязательно прерывать лечение на несколько дней через каждые 5 дней (у детей от 6 до 15 лет через каждые 3 дня) во избежание развития толерантности.

Влияние на способность управлять транспортом и выполнять работы, требующие повышенного внимания

Применение раствора нафазолина в терапевтических дозах не противопоказано при управлении автотранспортом.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Раствор нафазолина замедляет всасывание местноанестезирующих средств.

Трициклические антидепрессанты усиливают вазоконстрикторный эффект нафазолина.

Не следует применять одновременно с ингибиторами МАО или в течение 10-14 дней после окончания их применения.

Эффективность нафазолина повышается в комбинации с антигистаминными средствами и местными кортикостероидами, что может сопровождаться развитием резорбтивного действия.

Нафазолин может потенцировать альфа-адренергическую стимуляцию симпатомиметических аминов или бета-адреноблокаторов (особенно неселективных).

Форма выпуска: по 10 мл и 25 мл во флаконах пластмассовых, укупоренных насадкой распыляющей назальной, помещенных вместе с листком-вкладышем для потребителя в пачки из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Срок годности указан на упаковке. Лекарственное средство нельзя использовать после даты, указанной на упаковке.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Производитель: ООО «Фармтехнология», 220024 г. Минск, ул. Корженевского, 22
телефон: (017) 398 02 46, тел./факс: (017) 212 12 59.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь