



Листок-вкладыш: информация для потребителя
Нафазолин, 1 мг/мл, капли назальные
нафазолина нитрат

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у Вас или у Вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 3 дня Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Нафазолин, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Нафазолин.
3. Применение препарата Нафазолин.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Нафазолин.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Нафазолин, и для чего его применяют

Препарат Нафазолин содержит в качестве действующего вещества нафазолина нитрат и обладает сосудосуживающим и противоотечным действием. Препарат вызывает сужение сосудов слизистой оболочки носа, расширенных из-за воспаления сосудов. Это приводит к снижению отека слизистой оболочки, выделения слизи из носа и околоносовых пазух, а также из евстахиевой трубы. Эффект начинается через 5 минут и длится около 4-6 часов. Препарат Нафазолин применяется для непродолжительного симптоматического лечения заложенности носа при остром рините, синусите, среднем отите у подростков старше 15 лет и взрослых. При отите Нафазолин может применяться только после консультации с врачом. Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, через 3 дня необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Нафазолин

Не применяйте препарат Нафазолин:

- если у Вас аллергия на нафазолин и/или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если Вы страдаете от сухости слизистой оболочки носа (может проявляться ощущением сухости в носу и образованием корочек, окружающих носовые ходы).

Не применяйте препарат Нафазолин у детей и подростков в возрасте до 15 лет.

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед применением препарата Нафазолин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если у Вас имеются серьезные заболевания сердца и сосудов (сердечная недостаточность, высокое кровяное давление);
- если у Вас имеется нарушение обмена веществ (сахарный диабет, увеличенная активность щитовидной железы);
- если у Вас опухоль надпочечников (феохромоцитома);
- если у Вас бронхиальная астма;
- если Вы принимаете определенные препараты, используемые для лечения депрессии и болезни Паркинсона (ингибиторы моноаминоксидазы), или другие препараты, которые могут повышать кровяное давление.

Дети и подростки

Не применяйте препарат у детей и подростков в возрасте до 15 лет.

Другие препараты и препарат Нафазолин

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Некоторые лекарственные препараты могут взаимодействовать с препаратом Нафазолин. Проконсультируйтесь с врачом, если Вы принимаете следующие лекарственные препараты:

- ингибиторы моноаминоксидазы, трициклические антидепрессанты (препараты, применяемые для лечения депрессии и болезни Паркинсона).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Не рекомендуется применять препарат Нафазолин в период беременности и грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Нафазолин не оказывает или оказывает незначительное влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с другими механизмами.

Вспомогательные вещества

В 1 мл лекарственного препарата Нафазолин содержится 0,1 мг бензалкония хлорида. Бензалкония хлорид может вызвать раздражение и/или отек слизистой оболочки носа, особенно при длительном применении.

В 1 мл препарата Нафазолин содержится 12,3 мг кислоты борной (что соответствует 2,16 мг бора). Бор, поступающий в организм, может оказать отрицательное влияние на фертильность в будущем.

3. Применение препарата Нафазолин

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые и подростки старше 15 лет: по 1-3 капли в каждую ноздрю 3 раза в сутки с интервалом между использованием не меньше 4 часов.

Путь и способ введения

<p style="text-align: center;">СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь</p>

Перед применением лекарственного препарата и через 5 минут после его применения необходимо очистить нос. Снимите крышку с флакона перед использованием. Отклоните голову назад в положении сидя или лягте, кончик насадки перевернутого вверх дном флакона введите аккуратно в одну из ноздрей, закапайте раствор в каждую половину носа, аккуратно наклоните голову из стороны в сторону несколько раз. После использования очистите кончик насадки салфеткой, закройте крышечкой флакон. Флакон должен использоваться только одним пациентом из-за риска передачи инфекции.

Продолжительность терапии

Не используйте препарат больше 5 дней. Если носовое дыхание не затруднено, применение препарата можно прекратить. Повторное применение возможно по истечению нескольких дней после его отмены.

Если Вы забыли применить препарат Нафазолин

Если Вы забыли применить препарат, сделайте это, как только вспомните. Не применяйте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную.

Если вы применили препарата Нафазолин больше, чем следовало

В случае если Вы или Ваш ребенок применили большее количество препарата Нафазолин, чем следовало, или случайно проглотили раствор, прекратите применение препарата и обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Возможные признаки передозировки: брадикардия (снижение частоты сердечных сокращений) и нарушение сердечного ритма, реже – тахикардия (увеличение частоты сердечных сокращений), повышение артериального давления. При тяжелой передозировке могут развиваться гипотермия (снижение температуры тела), потливость, потеря сознания, кома или угнетение дыхательной функции.

В качестве неотложной доврачебной помощи при попадании раствора внутрь можно принять активированный уголь. При необходимости неотложная терапия проводится в специализированном отделении стационара с обеспечением поддержания адекватной дыхательной функции.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Нафазолин может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

У пациентов с повышенной чувствительностью иногда могут возникать нежелательные реакции: жжение и сухость слизистой оболочки носа. После исчезновения терапевтического эффекта очень редко может наблюдаться сильная заложенность носа.

Очень редко (характерно для передозировки) могут возникать симптомы возбуждения симпатической нервной системы: нервозность, усиленное потоотделение, головная боль, тремор, сильное или учащенное сердцебиение и повышение артериального давления. Длительное и частое применение препарата Нафазолин может приводить к хронической заложенности носа и пересыханию слизистых оболочек.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ 3
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а.

Телефон: +375 (17) 242 00 29; факс: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Нафазолин

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Срок годности указан на упаковке. Не применяйте препарат после истечения срока годности. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните в оригинальной упаковке для защиты от света при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Нафазолин содержит в качестве действующего вещества нафазолина нитрат.

В 1 мл раствора содержится 1,0 мг нафазолина нитрата.

Вспомогательные вещества: кислота борная, натрия тетраборат (для коррекции pH), бензалкония хлорид, натрия хлорид, динатрия эдетат, вода очищенная.

Внешний вид препарата Нафазолин и содержимое упаковки

Капли назальные.

Прозрачный, бесцветный или желтоватый раствор.

По 20 мл или 30 мл во флаконах полиэтиленовых белого цвета, укупоренных крышечкой винтовой с предохранительным кольцом и вставкой-капельницей.

Каждый флакон вместе с листком-вкладышем для потребителей помещен в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

ООО «Фармтехнология»

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Данный листок-вкладыш пересмотрен

