

НД РБ

2717Б-2024

Инструкция по медицинскому применению
(ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ)



РИНОЦИЛ
(0,25 мг+2,5 мг)/мл, спрей назальный
Действующие вещества: диметинден + фенилэфрин

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

- Всегда принимайте 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 работнику аптеки.
- Если у вас 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 РИНОЦИЛ, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата РИНОЦИЛ.
3. Применение препарата РИНОЦИЛ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата РИНОЦИЛ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения, условия отпуска из аптек.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ РИНОЦИЛ,
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

РИНОЦИЛ содержит антигистаминное средство диметиндена малеат и мягкое противоотечное средство фенилэфрин (в виде фенилэфрина гидрохлорид). РИНОЦИЛ обеспечивает быстрое и длительное облегчение при отечности слизистой оболочки носа (заложенность носа) и насморке.

Показания к применению:

РИНОЦИЛ применяется у взрослых и детей старше 6 лет.

РИНОЦИЛ подходит для краткосрочного симптоматического лечения заложенности носа и зуда, например, при простуде, синусите (инфекция носовых пазух), сенной лихорадке, аллергическом несезонном рините (воспаление слизистой оболочки носа, например, вызванное домашней пылью, шерстью животных, плесенью).

По назначению врача РИНОЦИЛ можно использовать до или после операции, а также в качестве вспомогательного средства при лечении острых инфекций среднего уха.

Если через 3 дня улучшение не наступает или симптомы ухудшаются, следует обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА

Не применяйте препарат РИНОЦИЛ, если:

- у вас аллергия на диметиндена малаат или фенилэфрин или на любой другой компонент препарата, перечисленный в разделе 6 листка-вкладыша;
- вы страдаете хроническим ринитом, который привел к истончению слизистой оболочки носа;
- вы в настоящее время принимаете ингибиторы моноамиоксидазы (ингибиторы МАО, препараты для лечения депрессии) или принимали их в течение последних 14 дней;
- вы страдаете глаукомой (т.е. заболеванием глаз с повышенным внутриглазным давлением);
- после трансназальных операций (хирургических вмешательств в области носа, при которых обнажается твердая мозговая оболочка).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата РИНОЦИЛ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- вы страдаете от высокого кровяного давления, сердечно-сосудистых заболеваний;
- у вас повышенная функция щитовидной железы;
- у вас сахарный диабет;
- вы страдаете эпилепсией;
- у вас затрудненное мочеиспускание (например, гипертрофия предстательной железы),
- вы принимаете антигипертензивные препараты (например, бета-блокаторы), препараты, улучшающие настроение (ингибиторы МАО, трициклические или тетрациклические антидепрессанты) или препараты для лечения болезни Паркинсона (см. раздел «Не применяйте препарат РИНОЦИЛ»).

РИНОЦИЛ не следует применять непрерывно дольше 3 дней. Если по истечении 3 дней не наступает улучшение или симптомы ухудшаются, необходимо обратиться к врачу. Длительное или чрезмерное применение может вызвать хроническое воспаление слизистой оболочки носа (медикаментозный ринит).

РИНОЦИЛ может вызывать нарушения сна, сонливость и трепет у чувствительных людей.

РИНОЦИЛ не предназначен для приема внутрь или закапывания в глаза.

Не следует превышать предписанную дозу, особенно маленьким детям и пожилым людям.

РИНОЦИЛ назальный спрей, не рекомендуется применять у детей младше 6 лет.

У детей в возрасте от 2 до 6 лет следует применять назальные капли.

РИНОЦИЛ, назальный спрей следует применять у детей в возрасте от 6 до 12 лет под наблюдением взрослых.

Дети и подростки

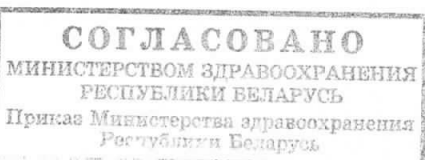
У детей в возрасте младше 6 лет применяют только капли в нос. Детям в возрасте до 12 лет применять лекарственный препарат следует под наблюдением взрослых.

Другие препараты и препарат РИНОЦИЛ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или если вы планируете принимать другие лекарственные препараты, в том числе, препараты, отпускаемые без рецепта.

Вам следует специально сообщить им, если вы принимаете:

- принимаете в настоящий момент или принимали в течение предыдущих 14 дней препараты ингибиторов моноамиоксидазы (МАО): при совместном применении существует риск повышения артериального давления;
- трициклические или тетрациклические антидепрессанты: при совместном применении существует риск повышения артериального давления;
- препараты, снижающие артериальное давление, например, бета-адреноблокаторы: совместное применение может привести к снижению эффективности антигипертензивной терапии и к повышению артериального давления.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

НД РБ
Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата РИНОЦИЛ проконсультируйтесь с лечащим врачом ли работников аптеки.

27.17.5-2024

Адекватных и строго контролируемых клинических исследований безопасности применения диметиндена малеата и фенилэфрина во время беременности и грудного вскармливания не проводилось, поэтому применение препарата РИНОЦИЛ во время беременности и кормления грудью не рекомендуется.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследований способности управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводились.

Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

Препарат РИНОЦИЛ содержит бензалкония хлорид, который может вызвать раздражение и отек слизистой оболочки полости носа.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РИНОЦИЛ

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

Рекомендуемая доза:

Детям в возрасте старше 6 лет (под наблюдением взрослых) и взрослым по 1-2 вспрыскивания в каждый носовой ход 3-4 раза в сутки.

Применение у детей и подростков

Препарат противопоказан детям в возрасте до 6 лет.

Путь и способ введения

При использовании спрея распылитель следует держать вертикально, наконечником вверху. Держа голову прямо, вставляют наконечник в носовой ход, один раз коротким резким движением сжимают распылитель, а, вынув наконечник из носа, разжимают. Во время вспрыскивания рекомендуется слегка вдохнуть через нос. Перед применением препарата следует тщательно очистить носовые ходы.

Продолжительность терапии

Стандартная длительность применения - не более 3 суток.

Если вы приняли большее количество препарата РИНОЦИЛ, чем следовало

Передозировка препаратом РИНОЦИЛ может вызвать учащенное сердцебиение, сердечную аритмию, повышение артериального давления, головные боли в области затылка, дрожание, расширение зрачка, бледность, возбуждение, галлюцинации, судороги, бессонницу, вялость, усталость, кому, боли в животе, тошноту и рвоту.

При передозировке применяют активированный уголь. Тяжелая передозировка требует лечения в стационаре. Если у вас возникла передозировка, немедленно обратитесь за медицинской помощью.

Если вы забыли принять РИНОЦИЛ

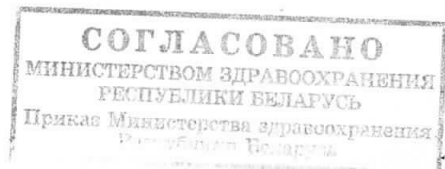
В случае пропуска приема дозы препарата, следующую дозу следует принять в обычное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата. При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

При приеме препарата могут возникать следующие нежелательные реакции:

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):



– дискомфорт в области носа, сухость носа, носовое кровотечение, жжение в месте нанесения.

Сообщение о подозреваемых 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 нежелательным реакциям на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленных на территории государства. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

2717 Б-2024

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РИНОЦИЛ

Срок годности 3 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на флаконе. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

После вскрытия флакона препарат годен в течение 6 месяцев.

Храните препарат при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или с бытовым мусором. Проконсультируйтесь с работником аптеки о том, как утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры способствуют защите окружающей среды.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат РИНОЦИЛ содержит

Действующими веществами препарата являются диметиндена малеат и фенилэфрин (в виде фенилэфрина гидрохлорид).

1 мл капель содержит 0,25 мг диметиндена малеата и 2,5 мг фенилэфрин (в виде фенилэфрина гидрохлорид).

Прочими вспомогательными веществами являются: бензалкония хлорид, лимонная кислота безводная, динатрия фосфат дигидрат, сорбитол, лавандовое масло, вода очищенная.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Внешний вид препарата РИНОЦИЛ и содержимое упаковки

Прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета со слабым запахом лаванды.

По 10 мл во флаконе полиэтиленовом, укупоренном насадкой-распылителем с предохранительным кольцом и защитным колпачком. По 1 флакону в одной картонной пачке вместе с инструкцией по применению.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Рубикон», Республика Беларусь,
210002, г. Витебск, ул. М.Горького, 62Б,
тел/факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77,
e-mail: secretar@rubikon.by

Данный листок-вкладыш пересмотрен

06/2024

