

Листок-вкладыш – информация для потребителя

Нафазолин, 1 мг/мл, капли назальные

Действующее вещество: нафазолин

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

- Данный лекарственный препарат является препаратом, отпускаемым без рецепта.
- 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 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 нафазолин 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.

Показания к применению

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

Противопоказания

Не применяйте препарат Нафазолин:

- если у Вас аллергия на действующее вещество 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

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, предполагаете, 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.

Препарат Нафазолин содержит бензалкония хлорид и борную кислоту

Бензалкония хлорид может вызвать раздражение или отек в носу, особенно при длительном применении.

В 1 мл препарата Нафазолин содержится 12,3 мг борной кислоты (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 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.

Применение у детей и подростков

Препарат противопоказан к применению у детей и подростков в возрасте до 15 лет.

Путь и (или) способ введения

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 крышкой 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, препарат 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. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). 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

Эл. почта: rcpl@rceth.by

<https://www.rceth.by/>

5. Хранение препарата Нафазолин

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

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

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки как следует утилизировать (уничтожить) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Нафазолин содержит

Действующим веществом является нафазолин.

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

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются борная кислота, натрия хлорид, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, натрия тетраборат (для коррекции pH), вода очищенная.

Препарат Нафазолин содержит бензалкония хлорид и борную кислоту (см. раздел 2).

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, укупороенных крышкой винтовой с предохранительным кольцом и вставкой-капельницей.

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

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь
ООО «Фармтехнология»
220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22
Телефон/факс: (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.

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза www.rceth.by