

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Нафтизин**

**Регистрационный номер:** ЛС-001463

**Торговое наименование:** Нафтизин

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** нафазолин

**Лекарственная форма:** капли назальные

**Состав**

**1 мл содержит:**

*Действующее вещество:* нафазолина нитрат (нафтизин) – 1 мг.

*Вспомогательные вещества:* борная кислота, вода для инъекций.

**Описание:** Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** противоконгестивное средство –  $\alpha$ -адреномиметик.

**Код АТХ:** R01AA08

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

$\alpha_2$ -адреномиметик, оказывает быстрое, выраженное и продолжительное сосудосуживающее действие в отношении сосудов слизистой оболочки носа (уменьшает отечность, гиперемию, экссудацию). Облегчает носовое дыхание при ринитах. Через 5-7 дней возникает толерантность.

**Фармакокинетика**

При местном применении системная абсорбция низкая. Сосудосуживающий эффект наступает через несколько минут и продолжается в течение нескольких часов.

**Показания к применению**

Острый ринит, аллергический ринит, синусит, евстахиит, ларингит, отек гортани аллергического генеза, отек гортани на фоне облучения, гиперемия слизистой оболочки после операций на верхних дыхательных путях.

Для остановки носовых кровотечений, для облегчения проведения риноскопии.

**Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, артериальная гипертензия, выраженный атеросклероз, гипертиреоз, закрытоугольная глаукома, хронический ринит, атрофический ринит, сахарный диабет; тахикардия; одновременный

прием ингибиторов MAO (моноаминоксидаза) и период до 14 дней после окончания их применения, возраст до 18 лет, тяжелые заболевания глаз.

### **С осторожностью**

Ишемическая болезнь сердца (стенокардия), гиперплазия предстательной железы, феохромоцитома, беременность, период грудного вскармливания.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение при беременности и в период грудного вскармливания возможно только по назначению лечащего врача, если потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка. Перед применением препарата, если Вы беременны, или предполагаете, что Вы беременны, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом. В период грудного вскармливания необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Способ применения и дозы**

Интраназально (в каждый носовой ход), взрослым назначают по 1-3 капли 0,1% раствора 3-4 раза в день. При ринитах курс лечения не должен превышать 5-7 дней. Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

### **Побочное действие**

Тошнота, тахикардия, головная боль, повышение артериального давления, реактивная гиперемия, набухание слизистой оболочки полости носа. Раздражение, при применении более 1 недели – отек слизистой оболочки полости носа, атрофический ринит.

### **Особые указания**

Возможное возникновение тахифилаксии и резорбтивного действия на фоне применения препарата.

### **Передозировка**

Симптомы: снижение температуры тела, брадикардия, повышение артериального давления.

Лечение: симптоматическое.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При одновременном применении с ингибиторами MAO или в течение 14 дней после окончания их применения возможно повышение артериального давления и нарушения ритма сердца.

Замедляет всасывание местноанестезирующих лекарственных средств (удлиняет их действие при проведении поверхностной анестезии).

Совместное назначение двух сосудосуживающих лекарственных средств повышает риск побочных явлений.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не оказывает влияние на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе, на управление транспортными средствами и работу с движущимися механизмами).

### **Форма выпуска**

Капли назальные 0,1%.

По 5 мл, 10 мл во флаконы полимерные из полиэтилена низкого давления с насадкой-дозатором и крышкой завинчивающейся или во флаконы-капельницы полимерные из полиэтилена высокого давления и полиэтилена низкого давления (в пропорции 2:1) с пробкой-капельницей и крышкой навинчиваемой, или во флаконы полимерные из полиэтилена высокого давления и полиэтилена низкого давления (в пропорции 2:1) с пробкой-капельницей и крышкой навинчиваемой.

По 15 мл во флаконы-капельницы полимерные из полиэтилена высокого давления и полиэтилена низкого давления (в пропорции 2:1) с пробкой-капельницей и крышкой навинчиваемой.

1 флакон с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке (флакон в пачке).

Не замораживать.

Хранить в местах, недоступных для детей.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

### **Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/Производитель/Организация, принимающая претензии**

Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ОАО «Синтез»), Россия

640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7.

Телефон: 8-800-600-00-80

e-mail: contact@ksintez.ru

www.ksintez.ru

Представитель ОАО «Синтез»

В.И. Петухов