

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Натрия хлорид

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Натрия хлорид

Международное непатентованное или группировочное наименование:

натрия хлорид

Лекарственная форма: спрей назальный

Состав: 1 мл раствора содержит:

действующее вещество: натрия хлорид – 6,5 мг или 9,0 мг.

вспомогательные вещества: бензалкония хлорид – 0,15 мг, калия дигидрофосфат – 3,63 мг, натрия гидрофосфата додекагидрат – 7,13 мг, вода очищенная до – 1 мл.

Описание: Прозрачная, бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

Фармакотерапевтическая группа: назальные препараты; прочие назальные препараты для местного применения.

Код АТХ: R01AX10

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Увлажняет слизистую оболочку полости носа, разжижает густую слизь, размягчает сухие корочки в носу и способствует их легкому удалению. Восстанавливает проходимость носовых ходов, облегчает носовое дыхание за счет увлажнения слизистой оболочки полости носа и разжижения слизи.

рН раствора препарата близок рН естественной секреторной жидкости слизистой оболочки полости носа.

Показания к применению

Гигиенический уход за слизистой оболочкой полости носа взрослых и детей, очищение полости носа от вязкой слизи и корочек. Сухость слизистой оболочки

полости носа, в т.ч. возникающая при пребывании в запыленных помещениях, помещениях с кондиционерами, при работе с лакокрасочными материалами. Синусит, риниты различной этиологии (в комплексном лечении), после хирургического вмешательства на полости носа.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к натрия хлориду или к любому компоненту, входящему в состав препарата. Детский возраст до 2-х лет для спрея 0,9 %.

Применение при беременности и грудном вскармливании

Возможно применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Интраназально.

При гигиеническом уходе и в комплексном лечении:

взрослым и детям старше 2 лет: 0,65 % или 0,9 % спрей назальный – по 2 впрыскивания в каждый носовой ход 3-4 раза в сутки, при необходимости чаще;
детям в возрасте до 2 лет: 0,65 % спрей назальный - по 1 впрыскиванию в каждый носовой ход 3-4 раза в сутки.

Через 2-3 минуты после впрыскиваний следует очищать нос с помощью носового платка или ватного тампона.

Курс профилактики и лечения составляет 2-4 недели (на усмотрение лечащего врача).

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.

Передозировка

Случаи передозировки не описаны.

Побочное действие

Нарушения со стороны иммунной системы

Частота неизвестна: аллергические реакции.

Если у вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 10.11.2025 № 27953
ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Препарат не оказывает системного воздействия на организм. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами не выявлено. Возможно применение с другими лекарственными средствами в составе комбинированной терапии.

Если вы применяете вышеперечисленные средства или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные) перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом.

Особые указания

Не рекомендуется использовать один флакон разными людьми из-за опасности перекрестного инфицирования.

При применении препарата в комплексном лечении другие лекарственные средства вводятся интраназально после очищения полости носа (через 10-15 минут после впрыскиваний).

Вспомогательные вещества

Данный лекарственный препарат содержит 0,15 мг бензалкония хлорида в каждом миллилитре.

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

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не влияет на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Форма выпуска

Спрей назальный 0,65 % и 0,9 %.

По 10 или 20 мл во флаконы из светлой или темной стеклянной трубки, укупоренные обжимным микроспреером с распылительной насадкой и защитным колпачком.

Каждый флакон с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C в защищенном от света месте.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

Общество с ограниченной ответственностью «ОКСИФЛУРИН», Россия,

125367, г. Москва, Полесский проезд, д. 16, стр. 1, помещ. 9/1/3.

Тел.: +7 (495) 741-46-47.

Производитель

ООО «Фирма «ВИПС-МЕД», Россия

Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, тер. Восточная Заводская
промышленная, д. 3а.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 10.11.2025 № 27953
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)