

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Инфлюрин® РИНО**Регистрационный номер:****Торговое наименование:** Инфлюрин® РИНО**Международное непатентованное или группировочное наименование:** нафазолин**Лекарственная форма:** спрей назальный**Состав на 1 г:***Действующее вещество:*

нафазолина нитрат (нафтизин)	0,5 мг	1,0 мг
------------------------------	--------	--------

Вспомогательные вещества:

борная кислота	20,0 мг	20,0 мг
----------------	---------	---------

вода очищенная	до 1 г	до 1 г
----------------	--------	--------

Описание: прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость**Фармакотерапевтическая группа:** препараты для лечения заболеваний носа; деконгестанты и другие препараты для местного применения; симпатомиметики**Код АТХ:** R01AA08**Фармакологические свойства****Фармакодинамика**

Альфа2-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

В качестве симптоматического лечения: 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 чувствительность к нафазолину или любому из вспомогательных веществ в составе лекарственного препарата,
- артериальная гипертензия,
- выраженный атеросклероз,
- гипертиреоз,
- закрытоугольная глаукома,
- тяжелые заболевания глаз,
- хронический ринит,
- атрофический ринит,
- детский возраст до 2 лет (для раствора 0,05 %),
- детский возраст до 15 лет (для раствора 0,1 %),
- сахарный диабет,
- тахикардия,
- одновременный прием ингибиторов моноаминоксидазы (МАО) и период до 14 дней после окончания их применения.

С осторожностью

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

Необходима осторожность при проведении общей анестезии с применением анестетиков, повышающих чувствительность миокарда к симпатомиметикам (например, Галотан) особенно у пациентов с бронхиальной астмой.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение для лечения беременных и в период грудного вскармливания возможно только в том случае, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Способ применения и дозы

Интраназально (в каждый носовой ход).

Взрослым и детям старше 15 лет - по одному впрыскиванию в каждый носовой ход 0,05-0,1% раствора препарата 3-4 раза в день.

Детям 0,05% раствор препарата: от 2 до 6 лет - по одному впрыскиванию в каждый носовой ход 1-3 раза в день; от 6 до 15 лет - по одному впрыскиванию в каждый носовой

ход 1-3 раза в день.

Для диагностических целей: после очистки носа в каждый носовой проход впрыснуть один раз или ввести тампон, смоченный в 0,05% растворе препарата, и оставить на 1-2 мин.

При ринитах курс лечения не должен превышать 5-7 дней у взрослых и не более 3 дней у детей.

Если носовое дыхание облегчается, то применение препарата можно закончить раньше. Повторное применение препарата возможно через несколько дней.

Побочное действие

При соблюдении рекомендованных режимов дозирования обычно хорошо переносится. В редких случаях возникают побочные явления.

Нежелательные реакции описаны в соответствии с системно – органическими классами MedDRA.

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции;

Нарушения со стороны нервной системы: слабость, тремор, головная боль, раздражительность;

Нарушения со стороны сердца: тахикардия, аритмия;

Нарушения со стороны сосудов: повышение артериального давления;

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: тошнота;

Нарушение со стороны кожи и подкожных тканей: повышенная потливость, кожная сыпь;

Общие нарушения и нарушения в месте введения: ощущение жжения и сухости в полости носа, реактивная гиперемия; при применении более 1 недели – отек слизистой оболочки полости носа, атрофический ринит.

Передозировка

Передозировка возможна при несоблюдении указанных в инструкции длительности, кратности применения и разовых доз. У детей риск возникновения симптомов передозировки выше.

Симптомы: Нервозность, повышенная потливость, головная боль, тремор, тахикардия, ощущение сердцебиения, повышение артериального давления, возможны также тошнота, цианоз, лихорадка, судороги, отек легких, дыхательные и психические расстройства, остановка сердца. В случае угнетения центральной нервной системы наблюдается брадикардия, слабость, сонливость, снижение температуры тела, повышение потоотделения, коллапс, апноэ и кома.

Лечение: Препарат отменить. Лечение симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Одновременное применение с ингаляторами МАО или в течение 14 дней после окончания их применения противопоказано.

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

Совместное назначение других сосудосуживающих лекарственных средств повышает риск развития побочных эффектов.

Особые указания

Избегать попадания препарата в глаза.

Во избежание распространения инфекции необходимо применять препарат индивидуально.

Может оказывать резорбтивное действие.

Ввиду возможного развития побочных явлений со стороны сердечно-сосудистой и нервной систем не следует превышать дозы препарата, рекомендованные к применению.

При длительном применении выраженность сосудосуживающего действия постепенно снижается (явление тахифилаксии), в связи с чем рекомендуется через 5-7 дней применения сделать перерыв на несколько дней.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

После длительно применения или в случае приема препарата в дозе, превышающей рекомендуемую, нельзя исключать возникновения нежелательных реакций со стороны сердца, сосудов и нервной системы. В этих случаях следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и в работе с механизмами.

Форма выпуска

Спрей назальный 0,05 % и 0,1 %.

По 10, 15 г в полимерные флаконы-капельницы из полиэтилена высокого давления или из полиэтилена низкого давления в комплекте с трубкой из полиэтилена высокого давления, герметично закрытые полимерными пробками-капельницами из полиэтилена высокого давления или из полиэтилена низкого давления и крышками навинчиваемыми из полиэтилена низкого давления.

По 10, 15 г во флаконы полимерные из полиэтилена низкого давления или смеси из полиэтилена низкого давления и из полиэтилена высокого давления в комплекте со спрей насадкой назальной или впрыскивателем.

По 1 полимерному флакону или флакону-капельнице вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Срок годности

3 года.

После вскрытия флакона использовать в течение 30 суток.

Не применять по истечении срока годности.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

ООО «Славянская аптека», Россия

601125, Владимирская обл., Петушинский район, п. Вольгинский

тел.: +7 (495) 510-60-95

Производитель/Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Славянская аптека», Россия

601125, Владимирская обл., Петушинский район, п. Вольгинский

тел.: +7 (495) 510-60-95