

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

САНОРИН
(SANORIN[□])

Склад:

доюча речовина: нафазоліну нітрат;
10 мл розчину містять 10 мг нафазоліну нітрату;
допоміжні речовини: кислота борна, етилендіамін, метилпараен (Е 218), вода очищена.

Лікарська форма. Спрей назальний, розчин.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий, безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Протиаброякові та інші препарати для місцевого застосування при захворюваннях порожнини носа. Симпатоміетики. Код ATX R01A A08.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Нафазолін \square -засіб, який стимулює симпатичну нервову систему і діє на а-адренорецептори. Внаслідок судинозвужувальної дії зменшується набряк, гіперемія, ексудація, що сприяє полегшенню носового дихання при ринітах. Нафазолін сприяє відкриттю і розширенню вихідних протоків придаткових пазух носа і свистахівських труб, що покращує відтік секрету і запобігає осіданню бактерій.

Фармакокінетика.

При місцевому застосуванні нафазолін повністю всмоктується.

Терапевтична дія при інтра назальному застосуванні настає протягом 5 хвилин і продовжується 4-6 годин.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострий риніт. Як допоміжний засіб при запаленні навколоносових пазух та середнього вуха.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до дюючої речовини або до будь-якого компонента препарату .

Сухе запалення слизової оболонки носа .

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Застосування Санорину одночасно з інгібіторами МАО, трициклічними антидепресантами, мапротиліном або протягом кількох днів після їх відміни може спричинити підвищення артеріального тиску (навіть через декілька днів після застосування).

Особливості застосування.

Препарат застосовувати з великою обережністю при тяжких захворюваннях серцево-судинної системи (артеріальна гіпертензія, ішемічна хвороба серця), при цукровому діабеті, гіпертиреозі, феохромоцитомі, супутніму застосуванні інгібіторів МАО або інших препаратів, що можуть чинити гіпертензивну дію.

Обережність необхідна під час загальної анестезії із застосуванням анестетиків, що підвищують чутливість міокарда до симпатоміетиків (наприклад, галотан), а також при бронхіальній астмі.

При застосуванні великих доз препарату можливий розвиток таких побічних ефектів з боку серцево-судинної та нервової систем як відчуття серцебиття, артеріальна гіпертензія, аритмія, головний біль, запаморочення, сонливість або бессоння.

Важливо уникати довготривалого застосування та передозування, особливо дітям. Довготривале застосування препаратів, призначених для зняття набряку слизової оболонки, може привести до набряку та подальшої атрофії слизової оболонки носа.

Цей лікарський засіб містить метилпараен, який може спричинити алергічні реакції (можливо, відстрочені).

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не існує даних щодо здатності нафазоліну проникати крізь плацентарний бар'єр або у грудне молоко. Тому до призначення препарату жінкам у період вагітності або годування груддю слід уважно розглянути усі можливі ризики та користь від лікування, та призначати препарат, якщо це є абсолютно необхідним.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автомобілем або іншими механізмами.

Застосування препарату Санорин у рекомендованих дозах не впливає на здатність керувати транспортними засобами або механізмами. При перевищенні рекомендованих доз можливі запаморочення та сонливість.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим та дітям віком від 15 років застосовувати по 1-3 зрошування у кожен носовий хід 3 рази на добу з інтервалом не менше 4 годин.

Не рекомендується застосовувати довше 3-х днів дітям віком від 15 років та довше 5 днів дорослим.

Якщо носове дихання полегшується, застосування можна припинити раніше.

Повторно застосувати Санорин можна тільки через кілька діб.

Діти.

Застосовувати дітям віком від 15 років.

Передозування.

Передозування або випадкове проковтування препарату може спричинити системну побічну дію: нервозність, підвищена пітливість, головний біль, тремор, тахікардію, відчуття серцебиття, артеріальну гіпертензію. Можуть виникнути шаноз, нудота, підвищення температури тіла, спазми, зупинка серця, набряк легенів, психічні порушення, блідість шкіри, серцевий напад.

Пригнічувальний вплив на центральну нервову систему проявляється такими симптомами як зниження температури тіла, брадикардія, підвищена пітливість, сонливість, шок, схожий на гіпотензивний, апноє, кома.

Ризик передозування зростає у дітей, які є більш вразливими до негативного впливу, ніж дорослі.

Лікування симптоматичне.

Побічні реакції.

При застосуванні у рекомендованих дозах Санорин зазвичай переносяться добре. У пацієнтів із підвищеною чутливістю з рідка препарат може спричинити пекіння та сухість слизової оболонки носа. У поодиноких випадках може з'являтися відчуття сильної закладеності носа.

Тільки у поодиноких випадках виникає система побічна дія (найчастіше при передозуванні):

3 з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи набряк Квінке, пекіння.

3 з боку нервової системи: нервозність, головний біль, тремор.

3 з боку серцевої системи: тахікардія, відчуття серцебиття .

3 з боку судинної системи: артеріальна гіпертензія .

3 з боку шкіри та підшкірних тканин: підвищена пітливість.

Триває (довше 5 днів дорослим та довше 3 днів дітям) або часте застосування препарату можуть привести до виникнення звікання, що супроводжується інтенсивним набряком слизової оболонки носа, який виникає через відносно короткий проміжок часу після застосування. Довготривале застосування препарату може приводити до ушкодження епітелію слизової оболонки, пригнічення активності війок епітелію та спричинити необоротне ушкодження слизової оболонки і розвиток сухого риніту.

Термін придатності. 4 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від світла при температурі не вище 25 °C у недоступному для дітей місці. Не заморожувати .

Упаковка. По 10 мл розчину у флаконі з механічним розпилювачем; по 1 флакону разом з аплікатором для порожнини носа, в коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник. Тева Чех Індастріз с.р.о.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Вул. Остравська 29, 747 70 Опава-Комаров, Чеська Республіка.