

Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства НАЗАКСИЛ®

Торговое название

Назаксил®

Международное непатентованное название

Ксилометазолин

Лекарственная форма

Капли назальные 0,05% и 0,1% 10 мл

Состав

1 мл препарата содержит

активное вещество – ксилометазолина гидрохлорида 0,5 мг и 1,0 мг,
вспомогательные вещества: натрия дигидрофосфата дигидрат, динатрия фосфата додекагидрат, натрия хлорид, бензалкония хлорид (в виде 10% раствора), динатрия эдетат, вода для инъекций

Описание

Прозрачная, бесцветная или слегка желтоватая жидкость

Фармакотерапевтическая группа

Антиконгестанты и другие назальные препараты для местного применения. Симпатомиметики.

Ксилометазолин.

Код АТХ R01AA07

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

При интраназальном применении в рекомендуемых дозах препарат практически не всасывается и не оказывает системного действия.

Фармакодинамика

Альфа-адреномиметик, относится к местным сосудосуживающим средствам. В низкой концентрации оказывает, в основном альфа₁-адреномиметическое действие, в высокой концентрации действует на альфа₂-адренорецепторы.

Оказывает сосудосуживающее действие, вызывает местное сужение кровеносных сосудов слизистой носа, устраняя отечность и гиперемии слизистой оболочки носа и носоглотки. При местном интраназальном применении в терапевтических дозах не раздражает слизистую оболочку, не вызывает гиперемии. Действие препарата проявляется через 5-10 минут и продолжается в течение 10-12 часов.

Показания к применению

- острые респираторные заболевания с явлениями ринита
- острый аллергический ринит
- вазомоторный ринит
- синусит
- средний отит (для уменьшения отека слизистой носоглотки)
- подготовка пациента к диагностическим манипуляциям в носовых ходах

Способ применения и дозы

Дети в возрасте от 2 до 6 лет

Назаксил® капли 0,05% по 1-2 капли в каждый носовой ход 1-2 раза в сутки.

Взрослые и дети старше 6 лет

Назаксил® капли 0,1% по 2-3 капли в каждый носовой ход 1-2 раза в сутки.

Курс лечения составляет не более 3-5 дней.

Максимальная длительность применения – 7 дней.

Побочные действия

- жжение и сухость слизистой носовых ходов, сухость во рту и горле, чихание, гиперсекреция
- чувство «заложенности» носа
- зависимость (при длительном применении)
- реактивная гиперемия слизистой носа
- бессонница, нарушение сна, головные боли
- тошнота, рвота
- учащенное сердцебиение, аритмия, повышение артериального давления
- аллергические реакции
- нарушение зрения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- атрофический ринит
- закрытоугольная глаукома
- повышенное внутриглазное давление
- выраженный атеросклероз
- артериальная гипертензия
- тахикардия
- сахарный диабет
- тиреотоксикоз, гипертиреоз
- гиперплазия предстательной железы
- хирургические вмешательства на мозговых оболочках (в анамнезе)
- феохромоцитомы
- детский возраст до 2 лет (для капель 0,05%)
- детский возраст до 6 лет (для капель 0,1%)
- беременность

Лекарственные взаимодействия

Несовместим с ингибиторами моноаминоксидазы (включая период в течение 14 дней после их отмены) и трициклическими антидепрессантами.

Особые указания

Не следует применять более 7 дней без консультации врача.

При длительном применении или применении доз, превышающих рекомендованные, не исключено системное действие с сердечно-сосудистыми эффектами или эффектами со стороны центральной нервной системы.

Беременность и лактация

Применение препарата возможно только после тщательной оценки соотношения пользы для матери и риска для плода или младенца, не допускается превышать рекомендуемую дозировку.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Назаксил®, в рекомендуемых дозах не влияет на способность управлять транспортными средствами.

Передозировка

Симптомы: тахикардия, артериальная гипертензия, угнетение ЦНС, боль и жжение, чихание и увеличение отделяемого из носа.

Лечение: симптоматическая терапия.

Форма выпуска и упаковка

По 10 мл препарата разливают во флаконы-капельницы из полиэтилена, герметично укуренные крышками с контролем первого вскрытия.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона коробочного.

По 10, 20 или 100 пачек помещают в коробку из картона.

Или по 20 флаконов (без вложения в пачку) вместе с соответствующим количеством инструкций по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в коробку из картона коробочного.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

После вскрытия флакона - не более 4-х недель.

Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель/Упаковщик

ТОО «Медоптик», Республика Казахстан

г. Алматы, ул. Огарева 2 «б»

тел: 8 (727) 2320822, 2320823, 2320824

факс: 8 (727) 3832202

E-mail: medoptik@medoptik.kz, www.medoptik.kz

Владелец регистрационного удостоверения

ТОО «Медоптик», Казахстан

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара), ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства

ТОО «Медоптик», Республика Казахстан

г. Алматы, ул. Огарева 2 «б»

тел: 8 (727) 2320822, 2320823, 2320824

факс: 8 (727) 3832202

E-mail: medoptik@medoptik.kz, www.medoptik.kz