

**УТВЕРЖДЕНА**  
Приказом Председателя  
РГУ «Комитет контроля качества  
и безопасности товаров и услуг»  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан»  
от «\_\_\_\_\_» 20\_\_ г.  
№ \_\_\_\_\_

**Инструкция по медицинскому применению  
лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

**Торговое наименование**  
Нафазолин-DF

**Международное непатентованное название**  
Нафазолин

**Лекарственная форма, дозировка**  
Капли назальные 0,05%, 10 мл

**Фармакотерапевтическая группа**  
Респираторная система.-Назальные препараты. Антиконгестанты и другие  
назальные препараты для местного применения. Симпатомиметики.  
Нафазолин.  
Код ATX R01AA08

**Показания к применению**

Острый ринит, воспаление придаточных пазух носа, для уменьшения отёка  
при диагностических и лечебных процедурах.

**Перечень сведений, необходимых до начала применения**

**Противопоказания**

- повышенная чувствительность к нафазолину или любому из вспомогательных веществ препарата
- сухое воспаление слизистой оболочки носа
- детский возраст до 3 лет для 0,05% раствора
- гипертиреоз
- тиреотоксикоз
- хронический ринит
- сахарный диабет
- артериальная гипертензия
- ишемическая болезнь сердца

- феохромоцитома
- тахикардия
- выраженный атеросклероз
- закрытоугольная глаукома
- одновременное применение ингибиторов МАО и период до 14 дней после окончания их применения

### ***Необходимые меры предосторожности при применении***

С особой осторожностью следует применять его при тяжелых заболеваниях сердечно-сосудистой системы (артериальная гипертензия, ишемическая болезнь сердца), нарушениях обмена веществ (сахарный диабет, гипертиреоз), феохромоцитоме и сопутствующем лечении ингибиторами МАО и другими потенциально гипертензивными препаратами. Следует также соблюдать осторожность во время общей анестезии анестетиками, повышающими чувствительность миокарда к симпатомиметикам (например, галотану), у пациентов с бронхиальной астмой, а также во время беременности и кормления грудью.

Следует избегать длительного применения и передозировки, особенно у детей. Продолжительное использование противоотечных средств слизистой оболочки может привести к отеку и последующей атрофии слизистой оболочки носа.

### ***Взаимодействия с другими лекарственными препаратами***

Нафазолин-DF снижает терапевтическую активность гипотензивных средств, назначаемых перорально, замедляет всасывание анестетиков.

При комбинированном применении с ингибиторами МАО (ниаламид, бефол) и трициклическими антидепрессантами, мапротилином или на протяжении нескольких дней после их отмены существует риск резкого повышения артериального давления.

### ***Специальные предупреждения***

Следует избегать длительного применения и передозировки. Длительное применение лекарственных средств, предназначенных для снятия отека слизистой оболочки, может привести к отеку и последующей атрофии слизистой оболочки носа.

### ***Применение в педиатрии***

Нафазолин-DF 0,05% нельзя применять детям в возрасте до 3 лет.

### ***Применение в период беременности или лактации***

Неизвестно, проникает ли нафазолин через плаценту и в грудное молоко. Следовательно, перед назначением продукта беременным и кормящим женщинам следует учитывать потенциальные риски и преимущества терапии, и продукт следует указывать только в случае очевидной необходимости.

### ***Особенности влияния препарата на способность управлять транспортом и потенциально опасными механизмами***

При применении в терапевтических дозах не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с другими механизмами.

## **Рекомендации по применению**

### **Режим дозирования**

Подросткам старше 15 лет и взрослым несколько раз в день в каждый носовой ход от 1 до 3 капель.

В диагностических целях после очищения носа вводят по 3-4 капли препарата в каждый носовой ход или вводят смоченный в растворе тампон и оставляют на 1-2 минуты.

При отеке голосовых связок с помощью гортанного шприца закапывают 1-2 мл средства.

Детям от 3 до 6 лет назначают 1-2 капли, а детям 6 лет и подросткам до 15 лет - по 2 капли в оба носовых прохода.

### **Метод и путь введения**

Средство закапывают в обе ноздри несколько раз в день (достаточно 3 раза в день). Между дозами должен быть интервал не менее 4 часов. Продукт используется непродолжительное время. Его нельзя использовать более 5 дней у взрослых и не более 3 дней у детей. Если терапевтический эффект достигнут ранее, лечение можно прекратить. Прием препарата можно повторить только после нескольких дней перерыва в терапии.

При кровотечении из носа можно ввести ватный тампон, смоченный в растворе.

Средство закапывают в ноздрю при небольшом наклоне головы. При закапывании в левую ноздрю рекомендуется повернуть голову влево, а при капании в правую ноздрю рекомендуется повернуть голову вправо.

### **Меры, которые необходимо принять в случае передозировки**

Передозировка или случайное потребление препарата может проявиться симптомами системного действия препарата: повышение артериального давления, тахикардия, головная боль, трепет, раздражительность, повышенная потливость, ощущение сердцебиения, нарушение сознания. Могут возникать - цианоз, тошнота, остановка сердца, отек легких, психические нарушения, повышение температуры тела. Угнетающее действие на центральную нервную систему проявляется такими симптомами: сонливость, брадикардия, снижение температуры тела, шоковое состояние, апноэ, кома.

При случайной передозировке следует прекратить применение препарата и немедленно обратиться к врачу.

*Лечение симптоматическое.*

### **Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата**

Принимать препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача.

## **Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае**

В рекомендованной дозировке продукт обычно хорошо переносится. У особо чувствительных пациентов иногда могут возникать легкие побочные эффекты, такие как жжение и сухость слизистой оболочки носа. В очень редких случаях после того, как эффект прошел, может наблюдаться сильная заложенность носа.

Очень редко могут возникать из-за раздражения симпатической нервной системы, такие как:

- нервозность, головная боль, трепетание
- тахикардия, сердцебиение
- повышенное кровяное давление
- повышенное потоотделение

Эти эффекты возникают в основном при передозировке.

При интраназальном введении более 5 дней у взрослых и более 3 дней у детей или после частого приема существует вероятность привыкания. Длительное использование продукта может привести к повреждению эпителия слизистой оболочки с ослаблением активности ресничек и необратимым повреждением слизистой оболочки сухим ринитом.

**При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов**

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан

<http://www.ndda.kz>

### **Дополнительные сведения**

#### **Состав лекарственного препарата**

1 мл раствора содержит:

*активное вещество – нафазолина нитрат – 0,5 мг;*

*вспомогательные вещества – борная кислота, вода очищенная.*

#### **Описание внешнего вида, запаха, вкуса**

Прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость

### **Форма выпуска и упаковка**

По 10 мл препарата в пластиковые флаконы-капельницы, укупоренные колпачками с контролем первого вскрытия или в пластиковые флаконы-капельницы, укупоренные колпачками. Флаконы вместе с инструкциями по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в групповую упаковку.

**Срок хранения**

3 года

Не применять по истечении срока годности.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре от 18  $^{\circ}\text{C}$  до 25  $^{\circ}\text{C}$ .

Хранить в недоступном для детей месте!

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта

**Сведения о производителе**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034 г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3.

тел./факс: +7(727) 2530388, 2530707,

адрес электронной почты: [dosfarm@dosfarm.kz](mailto:dosfarm@dosfarm.kz)

**Держатель регистрационного удостоверения**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034 г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3.

тел./факс: +7(727) 2530388, 2530707,

адрес электронной почты: [dosfarm@dosfarm.kz](mailto:dosfarm@dosfarm.kz)

**Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственная ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства**

ТОО «DOSFARM», Казахстан, 050034 г. Алматы, ул. Чаплыгина, 3.

тел./факс: +7(727) 2530388, 2530707,

адрес электронной почты: [dosfarm@dosfarm.kz](mailto:dosfarm@dosfarm.kz)