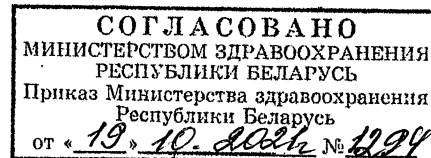


**Листок-вкладыш  
лекарственного средства**

**ОКСИМЕТАЗОЛИН**  
капли назальные



- *Перед использованием лекарственного средства Оксиметазолин вы должны проконсультироваться с врачом.*
- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листе-вкладыше).*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*
- *Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.*
- *Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.*

**Торговое название**  
ОКСИМЕТАЗОЛИН

**Международное непатентованное название (МНН)**  
Oxymetazoline

**Общая характеристика**  
Прозрачная, бесцветная или слегка желтоватая жидкость.

**Состав**  
1,0 мл содержит:  
*Активное вещество:* оксиметазолина гидрохлорид – 0,1 или 0,25 мг.  
*Вспомогательные вещества:* лимонная кислота моногидрат, натрия цитрат, глицерин 85 %, раствор бензалкония хлорида 50 %, вода очищенная.

**Форма выпуска**  
Капли назальные.

**Фармакотерапевтическая группа и код АТХ**  
Деконгестанты и другие средства для местного применения. Симпатомиметики.  
**Код АТХ:** R01AA05.

**Показания к применению**

- острый ринит;
- аллергический ринит;
- вазомоторный ринит;
- для восстановления дренажа при воспалении придаточных пазух полости носа, евстахиите, среднем отите;
- для устранения отека перед диагностическими манипуляциями в носовых ходах.

*Если Вам требуется дополнительная информация о Вашем состоянии, обратитесь за советом к своему врачу.*

## **Способ применения и дозы**

*Применение данного лекарственного средства возможно только после консультации с врачом!*

*Не прекращайте прием Оксиметазолина без предварительной консультации с лечащим врачом!*

*Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.*

Оксиметазолин 0,1 и 0,25 мг/мл капли назальные предназначены для применения в нос.

*Дети от 1 года до 6 лет:* применять капли Оксиметазолин 0,25 мг/мл по 1-2 капли в каждый носовой ход 2-3 раза в день.

*Дети до 1 года:* детям в возрасте до 4 недель назначают по 1 капле Оксиметазолина 0,1 мг/мл в каждый носовой ход 2-3 раза в день. С 5-ой недели жизни и до 1 года – по 1-2 капли в каждый носовой ход 2-3 раза в день.

Оксиметазолин 0,1 и 0,25 мг/мл капли следует применять 3 – 5 дней. Дозы, выше рекомендованных можно применять только под наблюдением врача.

*Не превышать рекомендованную дозу.*

## **Нежелательные реакции**

Частота побочных реакций указана в соответствии со следующей классификацией:

Очень частые ( $>1/10$ ); частые ( $>1/100$  и  $<1/10$ ); нечастые ( $>1/1000$  и  $<1/100$ ); редкие ( $\geq 1/10000$  и  $<1/10000$ ); очень редкие ( $<1/10000$ ), включая изолированные случаи.

*Нервная система:*

Очень редко: беспокойство, бессонница, усталость (сонливость, седативный эффект), головная боль, галлюцинации (в основном у детей).

*Сердечно-сосудистая система:*

Редко: сердцебиение, тахикардия, артериальная гипертензия.

Очень редко: аритмия.

*Нарушения со стороны дыхательной системы:*

Общие: жжение и сухость слизистой оболочки носа, чихание.

Нечасто: усиление отека слизистой оболочки полости носа, носовое кровотечение.

Очень редко: апноэ у маленьких детей и новорожденных.

*Опорно-двигательный аппарат:*

Очень редко: судороги (особенно у детей).

*Иммунная система:*

Нечасто: реакции гиперчувствительности (ангионевротический отек, сыпь, зуд).

## **Противопоказания**

- атрофический ринит,
- закрытоугольная глаукома,
- гиперчувствительность к компонентам препарата;
- состояние после трансфеноидальной гипофизэктомии или других хирургических процедур, которые могли привести к повреждению твердой мозговой оболочки.

## **Передозировка**

После значительной передозировки или случайного приема внутрь могут возникнуть симптомы, связанные как с гиперактивными фазами, так и с фазами торможения центральной нервной системы (ЦНС). Стимуляция ЦНС проявляется в беспокойстве, возбуждении, галлюцинациях и судорогах. Угнетение ЦНС проявляется в снижении температуры тела, вялости, сонливости, коме.

Следующие дополнительные симптомы: миоз, мидриаз, тошнота, рвота, цианоз, повышение температуры, потливость, бледность, спазмы, пальпитация, тахикардия, брадикардия, аритмия, сердечно-сосудистая недостаточность, остановка сердца, артериальная гипертензия, угнетение дыхания, апноэ, отек легких, дыхательные расстройства, психические расстройства.

При передозировке у детей часто возникают нарушения со стороны ЦНС, сопровождающиеся судорогами, брадикардией, апноэ, артериальной гипертензией, гипертонией и возможным развитием комы.

*Терапевтические мероприятия по передозировке:* прием активированного угля (абсорбент), сульфат натрия (слабительное), промывание желудка, вентиляция легких. Не следует принимать вазопрессорные средства. При необходимости – снижение температуры, противосудорожная терапия.

### **Меры предосторожности**

Следует соблюдать осторожность при применении и проводить оценку соотношения польза/риск в следующих случаях: - у пациентов, получавших ингибиторы моноаминоксидазы (ингибиторов MAO и трициклические антидепрессантов) и другие препараты, которые обладают потенциальной способностью повышать кровяное давление; - при повышенном внутриглазном давлении, особенно в закрытоугольной глаукомы; - при тяжелых сердечно-сосудистых заболеваниях (например, ишемическая болезнь сердца) и повышенном артериальном давлении; - феохромоцитоме; - нарушениях обмена веществ (например, гипертиреоз, сахарный диабет); Избегайте длительного использования и передозировку. Продолжительное или частое применение сосудосуживающих препаратов может приводить к уменьшению эффективности этих препаратов. Длительное применение сосудосуживающих препаратов может вызывать: - появление реактивной гиперемии слизистой оболочки носа (обратный эффект); - хронический отек слизистой оболочки носа (медикаментозный ринит); - атрофию слизистой оболочки. Медицинский контроль необходим при применении препарата для лечения пациентов, страдающих от хронического ринита или для сужения сосудов слизистой оболочки с диагностической целью. Дозы выше рекомендованных, можно использоваться только под наблюдением врача.

Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата, может вызвать раздражение и отек слизистой оболочки полости носа, особенно при длительном применении.

### **Беременность и лактация**

*Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.*

Поскольку передозировка оксиметазолина может повлиять на кровоснабжение плода и секрецию молока, не рекомендуется превышать дозировку препарата во время беременности и кормления грудью. Лекарственное средство применяется только после тщательной оценки соотношения риска и пользы для матери и плода.

### **Влияние на способность управлять механическими средствами передвижения и обслуживать механические устройства, находящиеся в движении**

После длительного применения или приема средств от насморка, содержащих оксиметазолин, в дозировках, превышающих рекомендуемые, нельзя исключать общее влияние на сердечно-сосудистую систему и центральную нервную систему. В этих случаях способность управлять транспортным средством или оборудованием может снижаться.

### **Взаимодействия с другими лекарственными средствами**

*Если в настоящее время или в недавнем прошлом Вы принимали другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.*

При одновременном назначении блокаторов MAO и трициклических антидепрессантов повышение артериального давления.

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

### **Условия и срок хранения**

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от света, при температуре не выше 25 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте!

**Срок годности**

3 года.

Срок хранения после первого вскрытия флакона – 6 месяцев.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Упаковка**

По 10 мл во флаконах из стекла янтарного цвета, герметично укупоренных белыми пластмассовыми колпачками с резиновой пипеткой и заборной трубкой.

По 1 флакону вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

**Информация о производителе**

ЗАО «ИНТЕГРАФАРМ»

223045, Минская область, Минский р-н, Юзуфовский с/с, 8-5, р-н а/г Юзуфово.

тел. +375 17 504 22 60

e-mail: [office@integrafarm.by](mailto:office@integrafarm.by)

