

Состав

действующее вещество: нафазолина нитрат;

1 мл раствора содержит 0,5 мг нафазолина нитрата;

вспомогательные вещества: кислота борная, этилендиамин, метилпарабен (Е 218), вода очищенная.

Лекарственная форма

Спрей назальный, раствор.

Основные физико-химические свойства: прозрачная бесцветная жидкость без запаха.

Фармакотерапевтическая группа

Противоотечные и другие препараты для местного применения при заболеваниях полости носа. Симпатомиметики, простые.

Код АТХ R01A A08.

Фармакодинамика

Нафазолин - средство, которое стимулирует симпатическую нервную систему и действует на α -адренорецепторы, оказывает минимальное влияние на β -адренорецепторы. Вследствие сосудосуживающего действия уменьшается отек, гиперемия, экссудация, что способствует облегчению носового дыхания при ринитах. Нафазолин способствует открытию и расширению выходных протоков придаточных пазух носа и евстахиевых труб, улучшает отток секрета и предотвращает оседание бактерий.

Терапевтическое действие при интраназальном применении наступает в течение 5 минут и продолжается 4-6 часов.

Фармакокинетика

При местном применении нафазолин полностью всасывается.

Показания

Острый ринит. Как вспомогательное средство при воспалении околоносовых пазух и среднего уха.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к действующему веществу или к любому компоненту препарата.
- Сухое воспаление слизистой оболочки носа.
- Не применяют у детей до 3 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Применение Санорина одновременно с ингибиторами МАО (МАО), трициклическими антидепрессантами, мапротилином или в течение нескольких дней после их отмены может вызвать повышение артериального давления (даже через несколько дней после применения).

Особенности применения

Препарат применять с осторожностью при тяжелых заболеваниях сердечно-сосудистой системы (артериальная гипертензия, ишемическая болезнь сердца), при сахарном диабете, гипертиреозе, феохромоцитоме, одновременном применении ингибиторов МАО или других препаратов, которые могут оказывать гипертензивную действие.

Осторожность необходима при общей анестезии с применением анестетиков, повышают чувствительность миокарда к симпатомиметиков (например, галотан), при бронхиальной астме, а также в период беременности и кормления грудью.

При применении больших доз препарата возможно развитие таких побочных эффектов со стороны сердечно-сосудистой и нервной систем, как сердцебиение, артериальная гипертензия, аритмия, головная боль, головокружение, сонливость или бессонница.

Важно избегать длительного применения и передозировки, так как это может привести к отеку и последующей атрофии слизистой оболочки носа.

Это лекарственное средство содержит метилпарабен, который может вызвать аллергические реакции (возможно, отсроченные).

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Применение лекарственного средства Санорин в рекомендуемых дозах не влияет или почти не влияет на способность управлять транспортными средствами или механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Нет данных о способности нафазолина проникать сквозь плацентарный барьер или в грудное молоко. Поэтому к назначению препарата женщинам в период беременности и кормления грудью следует внимательно рассмотреть все возможные риски и пользу от лечения и назначать, если это абсолютно необходимо.

Способ применения и дозы

Детям в возрасте от 3 до 6 лет применять по 1-2 орошения в каждый носовой ход, детям в возрасте от 6 до 15 лет - по 2 орошения в каждый носовой ход.

Санорин применять 3 раза в день, но не чаще чем через 4 часа.

Санорин нельзя применять более 3 суток.

Если носовое дыхание облегчается, применение можно прекратить раньше.

Повторно применить Санорин можно только через несколько суток.

Дети

Применять детям в возрасте от 3 лет.

Передозировка

Передозировка или случайное проглатывание препарата может вызвать системное побочное действие: нервозность, повышенную потливость, головная боль, тремор, тахикардию, сердцебиение, артериальную гипертензию. Могут возникнуть цианоз, тошнота, повышение температуры тела, спазмы, остановка сердца, отек легких, психические нарушения, бледность кожи, сердечный приступ.

Угнетающее влияние на центральную нервную систему проявляется такими симптомами, как снижение температуры тела, брадикардия, повышенная потливость, сонливость, шок, похожий на гипотензивный, апноэ, кома. Риск передозировки возрастает у детей, более уязвимыми к негативному воздействию, чем взрослые.

Лечение симптоматическое.

Побочные реакции

У пациентов с повышенной чувствительностью лекарственное средство изредка может вызвать жжение и сухость слизистой оболочки носа. В редких случаях может появляться ощущение сильной заложенности носа.

Только в редких случаях возникает системная побочное действие (чаще всего при передозировке):

Со стороны иммунной системы: аллергические реакции, включая отек Квинке, жжение.

Со стороны нервной системы: нервозность, головная боль, тремор.

Со стороны сердечно-сосудистой системы: тахикардия, сердцебиение.

Со стороны сосудистой системы: артериальная гипертензия.

Со стороны кожи и подкожных тканей: повышенная потливость.

Длительное или частое применение препарата может привести к возникновению привыкания - саноринизму, что сопровождается интенсивным отеком слизистой оболочки носа, который возникает из-за относительно короткий промежуток времени после применения. Длительное применение препарата может приводить к повреждению эпителия слизистой оболочки, подавление активности ресничек эпителия и вызвать необратимое повреждение слизистой оболочки и развитие сухого ринита.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

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

Упаковка

По 10 мл во флаконе с механическим распылителем; по 1 флакону вместе с аппликатором для полости носа в коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Тева Чех Индастриз с.р.о.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Остравско 29/305, Опава-Комаров, 747 70, Чешская Республика.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).