

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

Назол® Кидс

**Регистрационный номер:** ЛС-000541

**Торговое название препарата**

Назол® Кидс.

**Международное непатентованное название**

Фенилэфрин.

**Химическое название**

(1R)-1-(3-Гидроксифенил)-2-(метиламино) этанол гидрохлорид.

**Лекарственная форма**

Спрей назальный дозированный [для детей].

**Состав**

	100 мл содержат:	1 доза содержит:
действующее вещество:		
фенилэфрина гидрохлорид	0,25 г	0,125 мг
вспомогательные вещества:		
бензалкония хлорид	0,018 г	0,009 мг
эвкалиптол (цинеол)	0,040 г	0,02 мг
глицерол	4,000 г	2 мг
макрогол 1500	1,500 г	0,75 мг
натрия гидро- фосфат дигидрат	0,226 г	0,113 мг
калия дигидрофосфат	0,101 г	0,0505 мг
динатрия эдетат дигидрат	0,020 г	0,01 мг
вода очищенная	95,845 г	47,9225 мг

## **Описание**

Прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета со слабым запахом эвкалипта.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Противоконгестивное средство -  $\alpha$ -адреномиметик.

**Код АТХ:** R01AA04

## **Фармакологические свойства**

Препарат для симптоматического местного лечения ринита. Фенилэфрина гидрохлорид представляет собой агонист альфа 1-адренергических рецепторов (симпатомиметик), оказывающий сосудосуживающее действие за счет стимуляции альфа 1-рецепторов в слизистых оболочках полости носа, уменьшает набухание слизистых оболочек и гиперемия тканей, застойные явления в слизистой оболочке полости носа, а также улучшает проходимость носовых дыхательных путей. Восстановление воздушной проходимости носоглотки улучшает самочувствие пациента и снижает опасность возможных осложнений, вызванных застоем слизистого секрета.

## **Фармакокинетика**

При местном применении системная абсорбция низкая.

## **Показания к применению**

Симптоматическое лечение: для облегчения дыхания через нос при простудных заболеваниях, гриппе, сенной лихорадке или иных аллергических заболеваниях верхних дыхательных путей, сопровождающихся острым ринитом или синуситом.

## **Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к ингредиентам препарата, заболевания сердечно-сосудистой системы (в т.ч. выраженный атеросклероз, стенокардия, тахикардия), заболевания щитовидной железы (тиреотоксикоз), сахарный диабет, артериальная гипертензия, одновременный прием ингибиторов МАО (а также 2 недели после их отмены), детский возраст до 4 лет.

## **С осторожностью**

Детский возраст (до 6 лет).

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Не рекомендуется к применению при беременности и в период грудного вскармливания.

## **Способ применения и дозы**

Интраназально.

1 доза содержит 0,125 мг фенилэфрина гидрохлорида.

Для детей в возрасте от 4 до 6 лет – по 1-2 дозы в каждый носовой ход, не чаще чем через каждые 6 часов; от 6 до 12 лет – по 2-3 дозы в каждый носовой ход, не чаще чем через каждые 4 часа.

Продолжительность лечения без консультации с врачом составляет не более 3-5 дней.

### **Побочное действие**

Местные реакции: чувство жжения, пощипывания или покалывания в носу, раздражение слизистых оболочек полости носа.

Системные эффекты: головная боль, головокружение, ощущение сердцебиения, аритмия, повышение артериального давления, потливость, бледность, тремор, нарушение сна. Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата, может вызвать раздражение слизистой оболочки полости носа.

### **Передозировка**

Может проявляться нарушениями сердечного ритма, повышением артериального давления, возбуждением. При передозировке необходимо обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Ингибиторы моноаминоксидазы (прокарбазин, селегилин), трициклические антидепрессанты, мапротилин, гуанедрил, гуанетидин усиливают прессорный эффект и аритмогенность фенилэфрина (при системной абсорбции).

Тиреоидные гормоны при системной абсорбции фенилэфрина увеличивают (взаимно) связанный с ним риск возникновения коронарной недостаточности (особенно при коронарном атеросклерозе).

### **Особые указания**

У детей системная абсорбция фенилэфрина и связанный с ним риск развития побочных эффектов выше, чем у взрослых людей.

Продолжительность применения препарата не должна превышать 3 суток, при сохранении затрудненного носового дыхания дальнейшее применение препарата следует согласовать с врачом.

Не следует назначать фенилэфрин пациентам в течение 2-х недель после отмены ингибиторов моноаминоксидазы, поскольку они могут усиливать выраженность адренергических эффектов симпатомиметических средств и увеличить риск возникновения побочных эффектов со стороны сердечно-сосудистой системы.

Не рекомендуется пользоваться одним и тем же флаконом нескольким лицам, во избежание распространения инфекции.

При сжатии флакона в вертикальном положении раствор выделяется из него в виде спрея, при сжатии флакона в перевернутом положении – по каплям.

#### **Влияние на способность вождения автотранспортом и управления механизмами**

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять автомобилем и другими транспортными средствами. Но при проявлении симптомов побочного действия препарата следует воздержаться от управления транспортными средствами и выполнения действий, требующих концентрации внимания или психомоторных реакций.

#### **Форма выпуска**

Спрей назальный дозированный [для детей] 0,125 мг/доза.

По 10 мл (150 доз) во флаконе из полиэтилена высокой плотности с дозатором, распылителем из полипропилена и полиэтиленовым защитным колпачком. На флакон наклеена этикетка. Флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

#### **Условия отпуска**

Без рецепта.

#### **Производитель**

ЗАО «Байер», Россия

Произведено: Институт де Ангели С.р.Л., 50066 Регелло (Флоренция), Лок. Прулли, 103/С, Италия

#### **Дополнительную информацию можно получить по адресу:**

107113, г. Москва, ул. 3-я Рыбинская, д. 18, стр. 2.

Тел.: (495) 231-12-00, факс (495) 231-12-02

**Данная версия инструкции действует с 13.10.2015.**