

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

НАЗІВІН®
(NASIVIN®)

Склад лікарського засобу:

дюючя речовина: охуметазолін;

1 мл розчину містить:

Називін® 0,01 % оксиметазоліну гідрохлориду 0,1 мг;

Називін® 0,025 % оксиметазоліну гідрохлориду 0,25 мг;

Називін® 0,05 % оксиметазоліну гідрохлориду 0,5 мг;

допоміжні речовини: кислота лимонна, моногідрат; натрію цітрат; гліцерин (85 %); бензалконо хлориду розчин 50 %; вода очищена.

Лікарська форма. Краплі назальні.

Майже прозорий, від безбарвного до злегка жовтуватого відтінку розчин.

Назва і місце знаходження виробника.

Мерк КГАА, Німеччина/Merck KGaA, Germany .

Франкфуртер Штрассе 250, 64293, Дармштадт, Німеччина/ Frankfurter Strasse 250, 64293, Darmstadt , Germany .

Фармакотерапевтична група.

Протиабрякові та інші препарати для місцевого застосування при захворюваннях порожнини носа. Симпатоміетики, прості препарати. Код ATC R01A A05. Називін® належить до групи місцевих судинозвужувальних засобів. Оксиметазолін чинить симпатоміетичну та судинозвужувальну дію, усуваючи набряк слизової оболонки носа. Звужує судини у місці нанесення, зменшує набряк слизової оболонки носа та верхніх дихальних шляхів, зменшує виділення з носа. Відновлює носове дихання. Усунення набряку слизової носа сприяє відновленню аерації придаткових пазух, порожнин середнього вуха, що запобігає розвитку бактеріальних ускладнень.

Оксиметазолін чинить противірусну, протизальну, імуномодулючу та антиоксидантну дію. Завдяки цьому комбінованому механізму дії під час проведення клінічних досліджень було доведено більш швидке та ефективне усунення симптомів гострого риніту (закладеності носа, ринореї, чхання, погіршеного самопочуття).

При місцевому назальному застосуванні в терапевтичних концентраціях не подразнюючи слизової оболонки носа, не спричинює гіперемії. Період напіввиведення становить близько 35 годин після застосування препарату. 2,1 % з препарату виводиться нирками, близько 1,1 % – з калом.

Тривалість дії препарату – до 12 годин.

Показання для застосування.

- Гострі респіраторні захворювання, що супроводжуються закладеністю носа.
- Алергічний риніт.
- Вазомоторний риніт.
- Для відновлення дренажу та носового дихання при захворюваннях придаткових пазух порожнини носа, свастахії.
- Для усунення набряку перед діагностичними маніпуляціями у носових ходах.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Атрофічний риніт.

При застосуванні інгібіторів монаамінооксидази (MAO) та протягом 2-х тижнів після припинення лікування інгібіторами MAO, а також інших препаратів, що сприяють підвищенню артеріального тиску.

При підвищенню внутрішньоочному тиску, особливо при закритокутовій глаукомі.

При тяжких формах серцево-судинних захворювань (наприклад ішемічна хвороба серця, артеріальна гіпертензія).

Феохромоцитома.

Метаболічні порушення (гіпертиреоз, цукровий діабет, порфірія).

Гіпертрофія простати.

Особливі застереження.

Слід уникати довготривалого застосування і передозування препарату. Довготривале застосування протиабрякового засобу для носа може привести до послаблення дії препарату. Зловживання цим засобом може спричинити атрофічний риніт, атрофію слизової оболонки та реактивну гіперемію з медикаментозним ринітом.

Після застосування препарату необхідне особливе спостереження за пацієнтами з хронічним ринітом. Дози, вище рекомендованих, потрібно застосовувати тільки під наглядом лікаря.

Застосування в період вагітності або годування грудю. У період вагітності і годування грудю препарат застосовують з особливою обережністю. Не допускається перевищення рекомендованого дозування.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Після тривалого застосування препарату в дозах, що перевищують рекомендовані, не можна виключити загального впливу на серцево-судинну систему. У таких випадках здатність керувати транспортним засобом може понизитися.

Діти. Не слід застосовувати Називін® 0,025 % дітям віком до 1 року; Називін® 0,05 % - до 6 років.

Способ застосування та дози.

Називін® 0,01 %, 0,025 %, 0,05 %, краплі, призначаються для застосування в ніс.

Дорослі та діти віком від 6 років.

Застосовується краплі Називін® 0,05 % по 1-2 краплі у кожний носовий хід 2-3 рази на день.

Діти віком від 1 року до 6 років.

Застосовується препарат Називін® 0,025 % по 1-2 краплі у кожний носовий хід 2-3 рази на день.

Немовлята.

Немовлятам у віці до 4 тижнів призначають по 1 краплі Називін® 0,01 % у кожен носовий хід 2-3 рази на день. 3-5-го тижня життя та до 1 року – 1-2 краплі у кожен носовий хід 2-3 рази на день.

Доведено ефективність такої процедури: залежно від віку 1-2 краплі 0,01 % розчину наносять на вату та протирають носові ходи.

Дози, вище рекомендованих, застосовують тільки під наглядом лікаря.

Називін® 0,01 %, 0,025 %, 0,05 % застосовують не довше 5-7 днів. Препарат можна застосовувати повторно тільки через декілька днів.

Передозування.

Після значного передозування або випадкового прийому внутрішньо можуть виникнути такі симптоми: мідріз, нудота, блівяння, ціаноз, підвищення температури, спазми, тахікардія, пальпітація, аритмія, серцево-судинна недостатність, зупинка серця, підвищене потовиділення, ажитація, конвульсії, артеріальна гіпертензія, набряк легені, дихальні розлади, блідість, міоз, гіпосмія, психічні розлади.

Крім цього може виникнути пригнічення функцій центральної нервової системи, що проявляється сонливістю, зниженням температури тіла, брадикардією, артеріальною гіпотензією, апноє та можливим розвитком коми.

Terapevтичні заходи при передозуванні: промивання шлунка, прийом активованого угілля, вентиляція легень. При зниженні артеріального тиску застосовують фентоламін. Не слід приймати вазопресорні засоби.

При необхідності показана протисудомна терапія.

Побічні ефекти.

З боку дихальної системи.

Часто ($\geq 1\% - <10\%$): дискомфорт в носі, печіння або сухість слизової оболонки носа, чхання.

Рідко ($\geq 0,01\% - <0,1\%$): після того, як ефект від застосування Називін® закінчиться, може спостерігатися відчуття сильної закладеності носа (реактивна гіперемія).

Невідомо за частотою/одиничні випадки: носова кровотеча. Апноє у новонароджених та дітей молодшого віку (особливо у випадку передозування).

З боку нервової системи.

Рідко ($\geq 0,01\% - <0,1\%$): головний біль, сонливість, втома, судомі, галюцинації (особливо у дітей)

З боку серцево-судинної системи.

Нечасто ($\geq 0,1\% - <1\%$): місцеве назальне застосування може спричинити системні ефекти, такі як пальпітація, тахікардія, артеріальна гіпертензія.

З боку імунної системи.

Можливі виникнення алергічних реакцій, у т.ч. висипи, свербіж, ангіоневротичний набряк.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не застосовувати інгібітори МАО та інші препарати, що сприяють підвищенню артеріального тиску через ризик підвищення артеріального тиску. Сумісне призначення інших судинозвужувальних лікарських засобів підвищує ризик розвитку побічних ефектів.

Термін придатності 3 роки.

Після першого відкриття філакону у зберіганні не більше 6 місяців.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °C. Зберігати в недоступному для дітей місці!

Упаковка. По 10 мл 0,025 % та 0,05 % розчину; по 5 мл 0,01 % розчину у філаконі. По 1 філакону у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.