



РИНО МАРИС®



ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата
для медицинского применения
РИНОМАРИС®

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР: ЛП-001909

ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ПРЕПАРАТА: Риномарис®

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ: Ксилометазолин

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА: Спрей назальный

ОПИСАНИЕ: Бесцветный прозрачный раствор без запаха

Состав в мг на 1 мл препарата:	0,05%	0,1%
<i>Действующее вещество</i>		
Ксилометазолина гидрохлорид	0,500	1,000
<i>Вспомогательные вещества</i>		
Вода Адриатического моря	251,000	245,980
Калия дигидрофосфат	0,502	0,502
Вода очищенная	до 1 мл	до 1 мл

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА

Противоконгестивное средство – вазоконстриктор (альфа-адреномиметик).

КОД АТХ: R01AA07

ФАРМАКОКИНЕТИКА

При местном применении практически не абсорбируется, концентрации в плазме настолько малы, что их невозможно определить современными аналитическими методами.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Риномарис® — препарат для интраназального применения.

Ксилометазолин обладает альфа-адреномиметическим действием: вызывает сужение кровеносных сосудов слизистой оболочки носа, устраняя, таким образом, отек и гиперемию слизистой оболочки носоглотки. Облегчает носовое дыхание при ринитах. В терапевтических концентрациях не раздражает слизистую, не вызывает гиперемию. Действие наступает через несколько минут после применения и продолжается в течение 12 часов.

Стерилизованная морская вода, входящая в состав препарата Риномарис®, способствует поддержанию нормального физиологического состояния слизистой оболочки полости носа, разжижению слизи и нормализации ее выработки в бокаловидных клетках слизистой оболочки носовой полости.

Микроэлементы улучшают функцию мерцательного эпителия, что позволяет снизить побочные местные реакции такие как раздражение и/или сухость слизистой оболочки носоглотки.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- острые респираторные заболевания с явлениями ринита (насморка);
- аллергический ринит (поллиноз);
- синусит;
- евстахиит;
- средний отит (для уменьшения отека слизистой оболочки носоглотки);
- подготовка больного к диагностическим манипуляциям в носовых ходах.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Артериальная гипертензия, тахикардия, выраженный атеросклероз, глаукома, атрофический ринит, тиреотоксикоз, хирургические вмешательства на мозговых

оболочках (в анамнезе), детский возраст до 6 лет (для 0,1% раствора) и до 2 лет (для 0,05% раствора), повышенная чувствительность к компонентам препарата.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

С осторожностью применяют при сахарном диабете, стенокардии (ИБС).

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Риномарис®, спрей назальный, 0,05%

Дети от 2 до 6 лет по 1 впрыскиванию в каждую ноздрю 1-2 раза в сутки;

Дети старше 6 лет по 1 впрыскиванию в каждую ноздрю 2-3 раза в сутки.

Риномарис®, спрей назальный, 0,1%

Дети старше 6 лет и взрослые по 1 впрыскиванию в каждую ноздрю 2-3 раза в сутки.

Препарат не следует применять чаще 4 раз в день, продолжительность курса 5-7 дней.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

При частом и/или длительном применении – раздражение и/или сухость слизистой оболочки носоглотки, жжение, покалывание, чиханье, гиперсекреция, отек слизистой оболочки носа.

Ощущение сердцебиения, тахикардия, аритмии, повышение АД, головная боль, рвота, бессонница, нарушение зрения; при длительном применении в высоких дозах – депрессия.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Перед применением необходимо очистить носовые ходы.

Риномарис® не следует применять в течение длительного времени, например, при хронических ринитах.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

При беременности и в период лактации препарат следует применять только после тщательной оценки соотношения риска и пользы для матери и плода, не допускается превышения рекомендуемых доз.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Несовместим с ингибиторами MAO и трициклическими антидепрессантами.

ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ К ВОЖДЕНИЮ АВТОТРАНСПОРТА И УПРАВЛЕНИЮ МЕХАНИЗМАМИ

Ксилометазолин в дозах, превышающих рекомендуемые, может влиять на способность управлять транспортными средствами или оборудованием.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Симптомы: усиление побочных эффектов.

Лечение: проведение симптоматической терапии.

ФОРМА ВЫПУСКА

Спрей назальный, 0,05% и 0,1%.

По 10 мл, 15 мл препарата в пластиковом флаконе, снабженном распылительным устройством и защитной крышкой из пропилена. По одному флакону с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить при температуре не выше 25°C в недоступном для детей месте.

СРОК ГОДНОСТИ: 3 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Без рецепта врача.

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ

ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЙ а.о., Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия.



ПРЕТЕНЗИИ К КАЧЕСТВУ ПРЕПАРАТА СЛЕДУЕТ НАПРАВЛЯТЬ В АДРЕС ПРЕДСТАВИТЕЛЬСТВА ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЙ а.о. В РОССИИ:

119330, г. Москва, Ломоносовский пр-т, д. 38, оф. 33, тел./факс: (495) 970-18-82, 970-18-83.