

ДАТА ВВЕДЕНИЯ 12.01.05.  
ПРИКАЗ ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО  
НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И  
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
ОТ 19.01.05 № 29-50/05

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению препарата

**САНОРИН (SANORIN)**

**Регистрационный номер:**

**Торговое название препарата:** Санорин.

**Международное непатентованное название препарата:** Нафазолин.

**Лекарственная форма:** эмульсия – капли в нос.

**Состав:** 10 мл препарата содержат

Активное вещество

Нафазолина нитрат 0,010 г.

Вспомогательные вещества

Этилендиамин, борная кислота, цетиловый спирт, метилпарабен (0,010 г), эвкалиптовое эфирное масло, полисорбат 80, холестерин, жидкий парафин, очищенная вода.

**Описание**

Белая, легко встряхиваемая эмульсия.

**Фармакотерапевтическая группа**

Противоконгестивное средство – вазоконстриктор (альфа-адреномиметик).

Код АТХ: R01AA08.

**Фармакологические свойства**

Нафазолин относится к альфа<sub>2</sub>-адреномиметикам, оказывает быстрое, выраженное и продолжительное сосудоуживающее действие в отношении сосудов слизистых оболочек (уменьшает отечность, гиперемию, экссудацию). Облегчает носовое дыхание при ринитах. Через 5-7 дней возникает толерантность.

**Показания к применению**

- острый ринит,
- синусит,
- евстахиит,
- ларингит,
- для облегчения проведения риноскопии,
- необходимость остановки носовых кровотечений.

### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата,
- хронический ринит,
- артериальная гипертензия,
- выраженный атеросклероз,
- тахикардия,
- тиреотоксикоз,
- сахарный диабет,
- одновременный прием ингибиторов МАО и период до 14 дней после окончания их применения,
- детский возраст до 15 лет.

### **Способ применения и дозы**

Перед применением флакон с эмульсией необходимо взбалтывать.

Открытый флакон с препаратом использовать в течение 4 недель.

#### Дозы для взрослых:

По 1-3 капли в каждый носовой ход 2-3 раза в день.

Применять кратковременно, не более 1 недели. Если носовое дыхание облегчается, то применение Санорина можно закончить раньше. Повторное применение препарата возможно через несколько дней.

### **Побочное действие**

Тошнота, тахикардия, головная боль, раздражительность, аллергические реакции, сыпь, повышение артериального давления, реактивная гиперемия, набухание слизистой оболочки носовой полости.

Местный побочный эффект: при применении более 1 недели – раздражение, в некоторых случаях - отек слизистой оболочки носа.

### **Передозировка**

Длительное или частое применение Санорина в носовую полость может вызвать набухание слизистой оболочки носа и ощущение его заложенности. Опасность передозировки (в случае проглатывания) Санорина возникает у детей младшего возраста и может вызвать угнетение центральной нервной системы со следующей симптоматикой: сонливость, понижение температуры тела, повышение потоотделения, замедление частоты сердечных сокращений, повышение артериального давления или его последующее понижение, крайне редко возможна кома.

*Лечение:* симптоматическое.

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

Одновременный прием с ингибиторами МАО и период до 14 дней после окончания их применения, повышает риск развития выраженной артериальной гипертензии (высвобождение депонированных катехоламинов под действием нафазолина).

Замедляет всасывание местноанестезирующих средств.

### **Особые указания**

При длительном применении выраженность сосудосуживающего действия постепенно снижается (явление тахифилаксии), в связи с чем рекомендуется через 5-7 дней применения сделать перерыв на несколько дней.

Может оказывать резорбтивное действие.

О целесообразности применения Санорина с другими лекарственными средствами посоветуйтесь с врачом.

**Форма выпуска**

Флаконы из коричневого стекла объемом 10 мл, снабженные капельницей SANO, крышкой с предохранителем из полиэтилена и самоклеющейся бумажной этикеткой.  
Флакон вместе с инструкцией по применению помещен в картонную коробочку.

**Срок годности**

4 года

Препарат не следует применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

Хранить при температуре от 10°C до 25°C, в защищенном от света и недоступном для детей месте.

**Условия отпуска из аптек:**

Без рецепта.

**Производитель**

ГАЛЕНА А.С., Чешская Республика

*Входит в состав IVAX Corporation*

Московское представительство:

Москва, Дмитровский пер., дом 9, тел: (095) 234 9713

Директор ИДКЭЛС



В.В.Чельцов

Представитель фирмы

