

4741 - 2019

**ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО  
ПРЕПАРАТА**

**Отривин/ Otrivin**

**Торговое название:** Отривин/ Otrivin

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «13, 08 2019 № 1014

**Международное непатентованное название:** ксилометазолин

**Лекарственная форма:** спрей назальный дозированный 0,1%

**Состав**

1 мл содержит:

*Действующее вещество:* ксилометазолина гидрохлорид 1 мг.

*Вспомогательные вещества:* натрия фосфат одноосновный двухводный, натрия фосфат двухосновный двенадцативодный, натрия хлорид, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, метилгидроксипропилцеллюлоза 4000 mPa.S, сорбитол 70%, вода очищенная.

**Описание**

Прозрачный раствор от бесцветного до бледно-желтого цвета практически без запаха.

**Фармакотерапевтическая группа**

Деконгестанты и другие средства для местного применения. Симпатомиметики.

**Код ATX:** R01AA07.

**Фармакологические свойства**

*Механизм действия*

Ксилометазолин является симпатомиметическим средством, которое оказывает действие на альфа-адренергические рецепторы слизистой оболочки носа. При применении в нос вызывает сужение кровеносных сосудов слизистой носа, устранивая, таким образом, отек слизистой оболочки носа и носоглотки. Облегчает носовое дыхание.

В состав препарата входят вспомогательные вещества - сорбитол и метилгидроксипропилцеллюлоза, которые позволяют уменьшить симптомы сухости слизистой оболочки носа.

Действие наступает через несколько минут и продолжается в течение 12 часов. Препарат Отривин не нарушает функции мерцательного эпителия.

*Фармакокинетика*

При местном применении концентрации ксилометазолина в плазме низкие и близки к пределу обнаружения.

**Показания к применению**

Риниты различного происхождения.

Для облегчения оттока секрета при воспалениях придаточных пазух носа.

В качестве вспомогательной терапии при среднем отите (для уменьшения отека слизистой носоглотки).

Для облегчения проведения риноскопии.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, закрытоугольная глаукома, атрофический ринит, сухой ринит, трансфеноидальное удаление гипофиза (или трансназальные или трансоральные хирургические вмешательства с обнажением твёрдой мозговой оболочки).

### **Способ применения и дозы**

Для взрослых и детей старше 12 лет.

1 впрыскивание в каждый носовой ход. При необходимости повторить. Не следует применять более 3 раз в день.

Перед применением необходимо тщательно очистить носовые ходы. Снять защитный колпачок. Перед первым применением спрея необходимо несколько раз нажать на распылитель до появления равномерного распыления. При последующем использовании спрей готов к применению. Если после многократного нажатия распылителя распыление выходит не полностью, например, после временного прекращения применения спрея, следует снова нажать на распылитель 4 раза. Необходимо поместить наконечник в носовой ход и резко нажать на распылитель 1 раз и одновременно неглубоко вдохнуть для оптимального распределения препарата. После испарования необходимо снова надеть защитный колпачок.

**СОГЛАСОВАНО**  
и одновременно неглубоко вдохнуть  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
**После испарования необходимо снова надеть защитный колпачок**  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **Побочные действия**

Информация о нежелательных реакциях представлена в соответствии с системно-органными классами и частотой встречаемости по следующим категориям: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $<1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $<1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$  до  $<1/1000$ ), очень редко ( $<1/10000$ ). В рамках каждой группы нежелательные явления представлены в порядке уменьшения серьезности.

*Со стороны иммунной системы:* очень редко - реакции гиперчувствительности (сыпь, зуд, ангионевротический отек).

*Со стороны нервной системы:* часто - головная боль.

*Со стороны органов зрения:* очень редко: временное ухудшение зрения.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* очень редко – нерегулярная или повышенная ЧСС, гипертония, аритмия.

*Со стороны дыхательной системы*

Часто: сухость, дискомфорт, жжение слизистой оболочки носа, медикаментозный ринит.

*Со стороны ЖКТ:* часто - тошнота

*Общие расстройства:* часто: жжение в месте применения.

В случае появления перечисленных побочных реакций или реакций, не упомянутых в данном листке-вкладыше, необходимо обратиться к врачу.

### **Передозировка**

Избыточное местное применение ксилометазолина или случайное проглатывание могут вызвать симпатолитическое действие, включая угнетение ЦНС (например, сонливость, кому), гипертонию или гипотонию, тахикардию и брадикардию. Также могут возникнуть симптомы со стороны желудочно-кишечного тракта, такие как тошнота и рвота. Иные симптомы – бледность, чрезмерное потоотделение, гипотермия, сужение зрачка, угнетение дыхания, атаксия и тревога.

Симптомы тяжёлой степени после случайного избыточного применения не наблюдались. У одного новорожденного (возраст 2 недели) применение 1 капли 0,1%-ного раствора в каждый носовой ход привело к коме.

У маленьких детей применение препарата до 0,5 мг/кг веса тела не вызвало клинически релевантных симптомов. В связи с отсутствующими данными применения более 0,5 мг/кг веса тела симптомы тяжёлой степени не могут быть исключены. В таких случаях

показаны медицинское наблюдение после консультации с опытным врачом-клиницистом или токсикологическим информационным центром и прием разовой дозы активированного угля. Специфического антидота нет. Лечение симптоматическое; при брадикардии применить атропин.

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

*Ингибиторы моноаминоксидазы.* Ксилометазолин может усиливать действие ингибиторов моноаминоксидазы и вызвать гипертонический криз. Ксилометазолин не рекомендуется принимать пациентам, получающим или получавшим лечение ингибиторами моноаминоксидазы в течение последних 14 дней (см. «Меры предосторожности»).

*Три- или тетрациклические антидепрессанты.* Одновременное применение три- или тетрациклических антидепрессантов с симпатомиметическими средствами не рекомендовано, так как оно может вызвать усиление симпатомиметического действия ксилометазолина.

### **Меры предосторожности**

*Что необходимо знать до начала приема препарата Отривин.*

Поговорите со своим врачом до начала применения ксилометазолина, если Вы страдаете заболеванием сердца (например, синдромом удлиненного интервала QT). Пациенты с синдромом удлиненного интервала QT, получающие ксилометазолин, могут подвергаться повышенному риску развития серьезных желудочковых аритмий.

Препарат Отривин следует принимать с осторожностью пациентам:

- с артериальной гипертонией, заболеваниями сердечно-сосудистой системы
- с гипертиреозом, сахарным диабетом, феохромоцитомой
- с гипертрофией предстательной железы
- получающим или получавшим лечение ингибиторами моноаминоксидазы в течение последних 14 дней (см. «Взаимодействия с другими лекарственными средствами»)
- с повышенной чувствительностью к симпатомиметикам, что проявляется такими симптомами как бессонница, головокружение и т.д.

Не рекомендуется применять препарат Отривин непрерывно на протяжении более 1 недели, как и другие сосудосуживающие средства для местного применения, так как возможно развитие медикаментозного ринита с отеком слизистой оболочки носа, симптомы которого схожи с насморком.

Не следует превышать рекомендованную дозу, особенно у детей и пожилых пациентов.

Отривин спрей назальный дозированный 0,1 % не следует применять детям младше 12 лет.

Бензалкония хлорид, входящий в состав препарата, может вызвать раздражение и отек слизистой оболочки полости носа, особенно при длительном применении.

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

*Беременность.* В связи с сосудосуживающими свойствами препарата Отривин, его не следует применять в период беременности.

*Грудное вскармливание.* Неизвестно, проникает ли ксилометазолин в грудное молоко. Применение препарата Отривин в период кормления грудью возможно только по назначению врача.

*Фертильность.* Соответствующие данные по действию препарата Отривин на фертильность отсутствуют. Контролируемые исследования на животных недоступны. Поскольку системная экспозиция ксилометазолина очень низкая, вероятность влияния на фертильность крайне мала.

### **Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами**

Отривин спрей назальный дозированный 0,1% – текст листка-вкладыша

4741 - 2019

При длительном применении и высоких дозировках ксилометазолина нельзя исключить возможные системные действия с кардиоваскулярными эффектами.

#### Форма выпуска

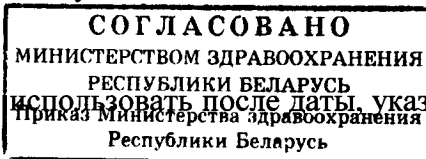
По 10 мл препарата во флаконе из ПВП, снабженном помповым дозирующим устройством с наконечником и с защитным колпачком из полиэтилена. Флакон вместе с инструкцией по применению помещен в пачку из картона. Каждый флакон содержит около 71 дозы.

#### Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

#### Срок годности

3 года. 1 месяц после первого вскрытия упаковки. Не использовать после даты, указанной на упаковке.



#### Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача

#### Держатель регистрационного удостоверения/ производитель:

ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцария / GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland.  
Рю де Летраз, 1260 Нyon, Швейцария / Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland.

При возникновении нежелательных явлений при приеме препарата, пожалуйста, сообщите об этом по электронной почте: [oax70065@gsk.com](mailto:oax70065@gsk.com) (для Азербайджана, Грузии, Узбекистана, Таджикистана, Туркменистана) и [EAU.PV4customers@gsk.com](mailto:EAU.PV4customers@gsk.com) (для Армении, Беларуси, Кыргызстана и Монголии). Сообщения о жалобах на качество препарата принимаются по электронной почте [UA-CIS.LOC-PQC@gsk.com](mailto:UA-CIS.LOC-PQC@gsk.com).

Торговые марки принадлежат или используются по лицензии группой компаний GSK.  
©2018 группа компаний GSK или их лицензиар.