

Б. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

**РИНОЛЕКС® 30 mg/g + 50 mg/g маз за нос
RHINOLEX® 30 mg/g + 50 mg/g nasal ointment**
ефедринов хидрохлорид/сулфатиазол

Прочетете внимателно цялата листовка тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Това лекарство се отпуска без лекарско предписание. Въпреки това, за да получите най-добри резултати от лечението, Вие трябва внимателно да спазвате инструкциите за употреба на лекарствения продукт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Вие трябва да потърсите лекарска помощ, в случай че Вашите симптоми се влошават или не се подобряват след срока, определен от Вашия лекар.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Ринолекс и за какво се използва
2. Преди да използвате Ринолекс
3. Как да използвате Ринолекс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Ринолекс
6. Допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА

Листовка - Приложение 2 200303 97

Към РУ №: 11-3880, 19.12.08

Одобрено: N=8/24.11.2008

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА РИНОЛЕКС И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Ринолекс е комбиниран лекарствен продукт под формата на маз за нос. Прилага се при остър ринит (хрема) или при обостряне на хроничен ринит и синуит (хронично възпаление на носната лигавица и околоносните кухини).

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ РИНОЛЕКС

Не прилагайте Ринолекс:

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към активните вещества или към някоя от останалите съставки на Ринолекс;
- ако страдате от атеросклероза;
- ако имате тежки органични заболявания на сърцето;
- при деца под 6 години.

Обърнете специално внимание при употребата на Ринолекс

- ако имате сърдечносъдови заболявания като високо кръвно налягане, сърдечна недостатъчност, исхемична болест на сърцето (недостатъчно кръвоснабдяване на сърдечния мускул), напреднала атеросклероза, тесноъгълна глаукома (повишено вътреочно налягане), диабет, увеличение на простатата със затруднено уриниране.
- използва се с внимание при пациенти с вроден недостиг на ензима глукозо-6-фосфат дехидрогеназа (необходим за разграждането на супфатиазола).
- ако имате алергия към тиазидни диуретици (фуроземид), карбоанхидразни инхибитори (за лечение на епилепсия, диуретици), супфанилурейни продукти (противодиабетни средства), гванетидин, супфонамиди;
- лекарственият продукт не трябва да се използва от спортсти преди участие в състезания, тъй като съдържа ефедрин, който може да позитивира допинг проба.



Употреба на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускані без рецепт.

Поради локалното приложение на Ринолекс не са наблюдавани значими лекарствени взаимодействия.

Употреба на Ринолекс с храни и напитки

Няма противопоказания.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Употребата на продукта не се препоръчва по време на бременност и кърмене поради съдържание на ефедрин и сулфатиазол. Използва се само в случаи, когато очакваната полза за майката надхвърля потенциалния рисък за плода или кърмачето.

Шофиране и работа с машини

Няма данни за повлияване на способността за шофиране и работа с машини.

3. КАК ДА ПРИЛАГАТЕ РИНОЛЕКС

Винаги използвайте Ринолекс точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Прилага се само назално. След предварително почистване на носа се намазват ноздрите с малко количество (около 1 см) от мастила.

Възрастни: 3-4 пъти дневно в продължение на 5 дни.

Деца над 6 години: 2-3 пъти дневно в продължение на 3 дни.

Ако сте приложили повече Ринолекс

Ако сте приложили по-голямо количество от мастила, моля посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте пропуснали да приложите Ринолекс

Не прилагайте двойно количество от мастила, за да компенсирате пропуснатото. Приложете следващата доза в указаното от лекаря време.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛANI REAKCII

Както всички лекарства, Ринолекс може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Около 15-30 минути след приложение на по-големи количества от продукта могат да се наблюдават бързопреходни лекарствени реакции, изразяващи се в сърцебиене, леко повишаване на кръвното налягане, треперене (треперене) на крайниците, беспокойство, безсъние при деца.

Понякога предизвиква алергии (свръхчувствителност) на мястото на приложение, изразяващи се в дразнене, парене и сърбеж. Могат да се наблюдават и общи реакции, като повишено изпотяване.

При продължителна употреба на Ринолекс може да се наблюдава развитие на толеранс (понижаване на лечебния ефект).

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ РИНОЛЕКС



Да се съхранява в оригиналната опаковка, при температура под 25°C.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Срок на годност след отваряне на тубата - 1 месец.

Не използвайте Ринолекс след срока на годност, отбелзан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Ринолекс

Активните вещества са: ефедринов хидрохлорид (ephedrine hydrochloride) 30 mg; сулфатиазол (sulfathiazole) 50 mg в 1 g маз.

Другите съставки са: цинеол (евкалиптол), ниалово (гоменолово) масло, натриев хидрогенкарбонат; парафин, течен; ланолин; парафин, бял мек.

Как изглежда Ринолекс и какво съдържа опаковката

Маз с жълт цвят и специфичен мирис на евкалиптол и гоменол.

18 g маз в алюминиева туба с пластмасова капачка, една туба в картонена кутия, заедно с листовка.

Притежател на разрешението за употреба и производител

СОФАРМА АД

ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

Последна редакция на листовката: декември 2008.

