

## ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

(листок-вкладыш)

**СНУП®**

- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.*

**Торговое название препарата** Снуп®

**Международное непатентованное название** Ксилометазолин

**Лекарственная форма** спрей назальный

**Состав**

1 мл спрея назального содержит: *действующее вещество* - ксилометазолина гидрохлорид 0,5 мг или 1,0 мг и *вспомогательные вещества* - морская вода – 250,0 мг, калия дигидрофосфат – 0,45 мг, вода очищенная – 754,35 мг или 753,85 мг.

Теоретическая общая масса – 1005,3 мг

**Описание**

Бесцветный прозрачный раствор.

**Фармакотерапевтическая группа**

Деконгестанты и другие назальные средства для местного применения. Симпатомиметики.

**Код АТХ** R01AA07

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Ксилометазолин относится к группе местных сосудосуживающих средств (деконгестантов) с альфа-адреномиметической активностью, вызывает сужение кровеносных сосудов слизистой оболочки носа, устраняя отек и гиперемию слизистой оболочки носа, восстанавливает проходимость носовых ходов, облегчает носовое дыхание.

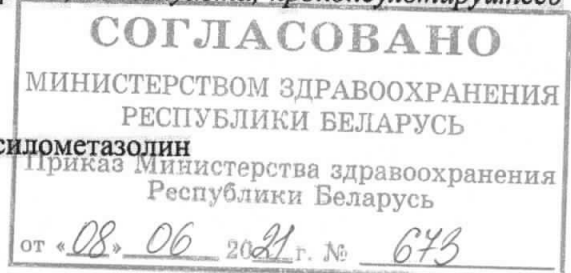
Действие препарата наступает через 5-10 минут после его применения и продолжается до 12 часов.

**Фармакокинетика**

При местном применении препарат практически не всасывается, поэтому его концентрация в плазме крови очень мала (современными аналитическими методами не определяется).

**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 оболочки 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 твердой мозговой оболочки).

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

В период беременности применение препарата противопоказано.

В период грудного вскармливания препарат должен применяться только после тщательной оценки соотношения риска и пользы для матери и младенца, не допускается превышать рекомендуемую дозировку. В период грудного вскармливания перед применением препарата Снуп® необходимо проконсультироваться с врачом.

#### **Способ применения и дозы**

Интраназально.

#### **Снуп® спрей назальный 0,05 %**

*Детям в возрасте с 2 до 12 лет* по 1 впрыскиванию в каждую ноздрю, один-два раза в день. Недопустимо применять препарат более 3 раз в день. Применение назального спрея у детей с 2 до 12 лет рекомендуется под наблюдением взрослых.

*Взрослым и детям от 12 лет* по 2 впрыскивания в каждую ноздрю, до трёх раз в день.

#### **Снуп® спрей назальный 0,1 %**

*Взрослым и детям от 12 лет* по 1 впрыскиванию в каждую ноздрю (при необходимости можно повторить), до трёх раз в день.

Снуп® спрей назальный 0,1 % не следует применять у детей до 12 лет.

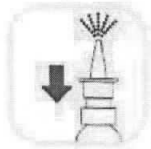
Препарат не следует применять чаще 3 раз в день, продолжительность курса не более 7 дней.

Перед применением необходимо очистить носовые ходы.

Рисунок 1.

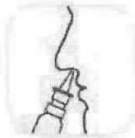
**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь





Снять защитный колпачок. Перед первым применением несколько раз нажать на ободок распылительной насадки (рис. 1) до появления равномерного облачка «тумана». Флакон с препаратом готов к дальнейшему использованию.

Рисунок 2.



При применении насадку ввести в полость носа и нажать один раз (рис. 2) на ободок. Флакон держать вертикально. Не распылять горизонтально или вниз. Непосредственно после впрыска рекомендуется произвести лёгкий вдох носом. После использования закрыть флакон защитным колпачком.

Каждый флакон должен использоваться индивидуально.

После завершения терапии препарат можно назначать повторно только через несколько дней. По поводу длительности применения у детей следует советоваться с врачом. В случае хронического ринита препарат Снуп® 0,05 % и 0,1 % можно применять только под контролем врача, учитывая риск атрофии слизистой оболочки носа. Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

#### Побочное действие

Классификация частоты возникновения побочных реакций: очень часто ( $> 1/10$ ); часто ( $> 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечасто ( $> 1/1000$  до  $< 1/100$ ); редко ( $> 1/10\ 000$  до  $< 1/1000$ ); очень редко ( $< 1/10000$ ).

*Со стороны иммунной системы:*

Очень редко: реакции гиперчувствительности (ангионевротический отёк, сыпь, зуд).

*Со стороны нервной системы:*

Часто: головная боль.

Редко: бессонница, депрессия (при длительном применении в высоких дозах).

Очень редко: беспокойство, усталость, парестезии, галлюцинации и судороги (преимущественно у детей).

*Со стороны органов чувств:*

Очень редко: нарушение чёткости зрительного восприятия.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:*

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь



Редко: ощущение сердцебиения, повышение артериального давления.

Очень редко: тахикардия, аритмия.

*Со стороны дыхательной системы:*

Часто: раздражение и/или сухость слизистой оболочки носа, жжение, покалывание, чихание, гиперсекреция слизистой оболочки носоглотки.

Редко: после применения препарата может наблюдаться усиление отека слизистой оболочки носа (реактивная гиперемия), кровотечение из носа.

*Со стороны пищеварительной системы:*

Часто: тошнота.

Редко: рвота.

*Местные реакции:*

Часто: жжение в месте применения.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

*Симптомы:*

При передозировке препарата клиническая картина представляет собой чередование фаз возбуждения центральной нервной системы (беспокойство, возбуждение, галлюцинации, судороги) с фазами угнетения центральной нервной системы (снижение температуры тела, вялость, сонливость, кома). Также могут возникать следующие симптомы: миоз, мидриаз, повышенное потоотделение, повышение температуры тела, бледность, цианоз, тошнота и рвота, тахикардия, брадикардия, сердечные аритмии, остановка сердца, сердцебиение, повышение артериального давления, снижение артериального давления вплоть до шока, отек легких, угнетение дыхания и апноэ, психогенные расстройства.

У детей при передозировке наблюдаются доминирующие центральные эффекты с судорогами, комой и брадикардией, апноэ, а также повышение артериального давления, за которым следует гипотония.

*Лечение:*

Симптоматическое, под контролем врача.

При случайном приеме препарата внутрь – введение активированного угля, промывание желудка.

При тяжелой передозировке показано проведение интенсивной терапии в стационаре. В серьезных случаях могут быть применены неселективные альфа-адреноблокаторы для снижения артериального давления, жаропонижающие средства, интубация и искусственная

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь



вентиляция легких.

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

Одновременное применение ксилометазолина с ингибиторами моноаминоксидазы (МАО), трициклическими и тетрациклическими антидепрессантами, другими местными сосудосуживающими средствами (деконгестантами), а также другими препаратами, повышающими артериальное давление, может привести к повышению артериального давления, поэтому одновременное применение данных лекарственных препаратов противопоказано. Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата Снуп® проконсультируйтесь с врачом.

### **Меры предосторожности**

*Что необходимо знать до начала применения препарата Снуп®*

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 Снуп® следует применять с осторожностью пациентам:

- с артериальной гипертензией, сердечно-сосудистыми заболеваниями;
- с гипертиреозом, сахарным диабетом, феохромоцитомой;
- с гипертрофией предстательной железы;
- получающим или получавшим лечение ингибиторами МАО в течение последних 14 дней (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»);
- с повышенной чувствительностью к симпатомиметикам, сопровождающейся бессонницей, головокружением, аритмией, тремором, повышением артериального давления.

Не рекомендуется применять препарат непрерывно на протяжении более 7 дней, 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 рекомендованные дозы, особенно у детей и пожилых пациентов.

Снуп® спрей назальный 0,05 % не следует применять детям младше 2 лет. Детям от 2 до 12 лет рекомендуется применять препарат под наблюдением взрослых.

Снуп® спрей назальный 0,1 % не следует применять детям младше 12 лет.

**Влияние на способность управлять автомобилем и работать с механизмами**

При длительном применении и высоких дозировках ксилометазолина нельзя исключать

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь





возможные системные действия с кардиоваскулярными эффектами.

**Упаковка**

Спрей назальный 0,05 % и 0,1 %.

15 мл спрея назального (150 доз) в полиэтиленовый флакон с распылительной системой.

1 флакон с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

**Срок годности**

5 лет.

Содержимое флакона стерильно, без консервантов.

Не применять по истечении срока годности.

Если у лекарственного средства истек срок годности, не выбрасывайте его в сточные воды или на улицу! Поместите лекарственное средство в мусорный контейнер. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

После вскрытия флакона препарат должен быть использован в течение 12 месяцев.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Производитель**

Хемомонт д.о.о., Черногория

81000, г. Подгорица, ул. Илије Пламенца бб

**Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение**

ШТАДА Арцнаймиттель АГ, Германия

D-61118, Бад Фильбель, Штадаштрассе 2-18

**Организация, принимающая претензии**

АО «Нижфарм», Россия

603950, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

