

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по медицинскому применению препарата  
**С А Н Т О Л™**  
капли глазные

**Торговое название:** Сантол™

**Международное непатентованное название** – нафазолин.

**Лекарственная форма:** капли глазные, 0,3 мг/мл (0,03 %).

**Состав:** активное вещество - нафазолина гидрохлорид - 0,3 мг/мл ; вспомогательные вещества: глицерин, борная кислота, натрия тетраборат, динатрия эдетат, бензалкония хлорид, вода для инъекций.

**Описание:** Бесцветная или слегка желтоватая прозрачная жидкость.

**Фармакологическая группа** – альфа-адреномиметики, антиконгестанты.

**Код АТС** – S01GA01

**Фармакологическое действие**

**Фармакодинамика**

Нафазолин - альфа-адреномиметик, при местном применении оказывает быстрое, выраженное и продолжительное сосудосуживающее действие. Возбуждает альфа<sub>1</sub>- и альфа<sub>2</sub>-адренорецепторы, вызывает вазоконстрикцию, вследствие чего уменьшается гиперемия конъюнктивы.

**Фармакокинетика**

При местном применении адсорбируется в системный кровоток. Хорошо и быстро всасывается слезными железами.

**Показания к применению**

Покраснение и незначительное раздражение глаз, вызванные влиянием внешних факторов (например, солнечного света, ветра, сигаретного дыма, пыли, пыльцы, воды в плавательном бассейне и др.).

**Противопоказания**

Глаукома, поражения роговицы, острый ирит или другие серьезные заболевания глаз, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Не следует применять препарат перед периферической иридэктомией при наличии риска закрытия угла передней камеры глаза.

**Побочное действие**

*Со стороны органа зрения:* раздражение, слезотечение, дискомфорт, нарушение зрения, покраснение конъюнктивы, мидриаз, поверхностный точечный кератит, повышение внутриглазного давления.

*Системные реакции:* редко - головные боли, головокружение, тошнота, потливость, повышенная возбудимость, сонливость, слабость, повышение артериального давления, нарушение сердечной деятельности, снижение температуры тела, гипергликемия.

**Способ применения и дозы**

Взрослым и детям с 12 лет назначают по 1-2 капли в каждый глаз 2-3 раза в день.

**Передозировка**

Передозировка или случайное пероральное применение препарата могут вызвать угнетение ЦНС, гипертензию (которая может смениться гипотензией), снижение температуры тела, брадикардию, потливость, сонливость и кому, особенно у детей. Передозировка также может вызвать увеличение покраснения глаз.

Лечение: симптоматическое.

**Особые указания**

Не следует применять препарат при состояниях, характеризующихся постоянным покраснением, болью в глазах или нарушением зрения.

Если на фоне лечения препаратом наблюдаются стойкие симптомы местного раздражения и покраснения, боль, нарушение зрения, отсутствие улучшения или

ухудшение состояния, продолжающиеся более 24 часов, необходимо прекратить применение препарата и обратиться к врачу или фармацевту.

Следует прекратить применение препарата перед использованием анестетиков, повышающих чувствительность миокарда к симпатомиметикам (например, циклопропан, галотан).

Не следует применять препарат более 7 дней, т.к. существует риск развития эффекта отражения, при котором наблюдается вторичное усиление отека и увеличение экссудации, а также возможны стойкие изменения эпителия.

**С осторожностью** следует применять препарат при артериальной гипертензии, сердечно-сосудистых нарушениях, сахарном диабете, гипертриеозе, артериосклерозе. В случае появления каких-либо симптомов, указывающих на системное действие препарата, необходимо прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Препарат содержит бензалкония хлорид, который может вызывать раздражение глаз и обесцвечивание мягких контактных линз. Пациенты, носящие контактные линзы, должны снять их перед закапыванием препарата и надеть не ранее чем через 15 минут после закапывания.

Не рекомендуется прикасаться к наконечнику капельницы, т.к. это может вызвать загрязнение глазных капель.

### **Применение в педиатрии**

Не рекомендуется назначать препарат детям до 12 лет, из-за отсутствия достаточных данных по эффективности и безопасности.

### **Применение в период беременности и кормления грудью**

Применение при беременности возможно в случаях, когда ожидаемая польза терапии для матери превышает потенциальный риск для плода.

Не установлено, выделяется ли нафазолин с грудным молоком, поэтому следует с осторожностью назначать препарат в период грудного вскармливания.

### **Влияние на способность водить и использовать машины**

Пациентам, у которых после аппликации временно теряется четкость зрения, сразу после закапывания препарата не рекомендуется водить машину или работать со сложной техникой, станками или каким-либо другим оборудованием, требующим четкости зрения.

### **Лекарственное взаимодействие**

При применении препаратов, содержащих нафазолин, во время лечения трициклическими антидепрессантами, мапротилином, возможно усиление сосудосуживающего действия нафазолина.

При одновременном применении нафазолина с ингибиторами МАО, возможно развитие гипертонического криза.

### **Срок годности**

2 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке. После вскрытия содержимое флакона использовать в течение месяца.

### **Условия хранения**

При температуре от 15 до 30 °C в недоступном для детей месте.

### **Форма выпуска**

Капли глазные во флаконах-капельницах из полиэтилена по 10 мл.

### **Условия отпуска**

Отпускается без рецепта.

### **Производитель**



ЗАО «Ликвор», Армения  
Ереван, Кочиняна 7/9  
Тел: 37460 37 88 00  
E-mail: info@liqvor.com  
www.liqvor.com