

## ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**ЭВАМЕНОЛ® НАЗО****Регистрационный номер:**

Торговое наименование препарата: ЭВАМЕНОЛ® НАЗО

МНН или группировочное наименование: Левоментол + Фенилсалицилат

Лекарственная форма: спрей назальный

Состав на 100 г

*Действующие вещества:*

Левоментол - 1 г

Фенилсалицилат - 3 г

*Вспомогательное вещество:*

Парафин жидкий (вазелиновое масло) - 96 г

**Описание:** прозрачная бесцветная маслянистая жидкость с запахом ментола.**Фармакотерапевтическая группа**

Антисептическое средство.

Код АТХ: M02AX10

**Фармакологическое действие**

Антисептическое комбинированное средство, действие которого обусловлено компонентами, входящими в его состав.

При нанесении на кожные покровы ментол оказывает местнораздражающее, некоторое противомикробное и противовоспалительное действие, сопровождающееся уменьшением выраженности болевого синдрома и зуда. Раздражающий (отвлекающий) эффект способствует устранению болевых ощущений. Местное действие сопровождается сужением сосудов, ощущением холода, переходящим в ощущение легкого жжения и покалывания. Кожно-висцеральные эффекты (рефлекторная дуга не затрагивает головной мозг) улучшают трофику тканей (соответственно зонам иннервации).

Фенилсалицилат – фениловый эфир салициловой кислоты, распадается на салициловую кислоту и фенол, которые оказывают слабое противовоспалительное и дезинфицирующее действие.

### **Показания к применению**

Инфекционно-воспалительные заболевания верхних дыхательных путей (ринит, фарингит, ларингит, трахеит). Препарат применяется для симптоматического лечения в комплексной терапии для облегчения носового дыхания.

### **Противопоказания**

Индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 6 лет, бронхиальная астма, бронхоспазм, коклюш.

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

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (в связи с недостаточностью клинических данных).

### **Способ применения и дозы**

Местно (интраназально).

Перед первым применением назального спрея необходимо провести его «калибровку» путем нажатия на головку распылителя несколько раз.

Взрослым и детям с 6-ти лет: по 1 впрыскиванию в каждый носовой проход 2-3 раза в день.

Перед применением препарата рекомендуется освободить носовой ход от секрета, а во время его введения необходимо сделать легкий вдох через нос.

При сохранении симптомов более 3-х дней необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Побочное действие**

Аллергические реакции, контактный дерматит, бронхоспазм, появление жжения, чихания или усиление заложенности носа.

При появлении нежелательных явлений или других необычных реакций, не описанных в инструкции, необходимо обратиться к врачу.

### **Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки не наблюдалось.

Возможная передозировка может привести к дискомфорту со стороны желудочно-кишечного тракта: тошноте.

Лечение: симптоматическое под контролем врача.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

В настоящее время данные о взаимодействии с другими лекарственными средствами отсутствуют.

### **Особые указания**

Следует избегать попадания препарата на слизистую оболочку глаз. При случайном попадании препарата в глаза рекомендуется обильно промыть водой. При ухудшении состояния или сохранении симптомов более 5-10 дней, необходимо проконсультироваться с врачом. Не применять более 3-х дней, при необходимости применения более 3-х дней необходима консультация с врачом. Частое и длительное применение препарата может привести к усилению заложенности носа.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

### **Форма выпуска**

Спрей назальный, 1 % + 3 %. По 8 мл, 12 мл во флаконы темного стекла с винтовой горловиной, укупоренные крышками со спрей-насадками.

Каждый флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

### **Срок годности**

4 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения/Производитель/Организация,  
принимающая претензии от потребителей

ЗАО «Московская фармацевтическая фабрика»

Россия, 125239, Москва, Фармацевтический проезд, д. 1

тел. (495) 956-05-71, факс (495) 459-41-12

[www.mosfarma.ru](http://www.mosfarma.ru)

Генеральный директор

ЗАО «Московская

фармацевтическая фабрика»



Ю. К. Дулькис

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 007428-220921

СОГЛАСОВАНО



Прочито и, пропущено и сержито  
печатью 4 \_\_\_\_\_ лист(ов).

Должность, стел. по регистрации

ФИО

Евг **ЕСТИНОВА О.А.**

(подпись)

№ 05 в \_\_\_\_\_

12

20 22 года

МП.

