

Nasometin Control, 50 mikrogramów/dawkę, aerozol do nosa, zawiesina. Skład: Każde rozpylenie zawiera odmierzoną dawkę 50 mikrogramów [μg] mometazonu furoinianu (w postaci mometazonu furoinianu jednowodnego). Lek zawiera 0,02 mg/dawkę chlorku benzalkoniowego. **Wskazania:** leczenie objawów zdiagnozowanego przez lekarza sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa u dorosłych w wieku od 18 lat. **Dawkowanie i sposób podawania:** Podanie do nosa. Zwykle 2 rozpylenia (po 50 μg) do każdego otworu nosowego raz na dobę (łącznie 200 μg), a po opanowaniu objawów dawkę podtrzymującą można zmniejszyć do 1 rozpylenia do każdego otworu nosowego (łącznie 100 μg). Początek znaczącego działania może nastąpić w ciągu 12 h od podania pierwszej dawki, ale pełnego działania leku można nie uzyskać w ciągu pierwszych 48 h. Należy regularnie stosować lek.

Umiarkowane lub ciężkie objawy sezonowego alergicznego nieżyty nosa w wywiadzie mogą wymagać rozpoczęcia leczenia na kilka dni przed początkiem okresu pylenia. Jeśli po max. 14 dniach stosowania nie nastąpi poprawa lub jest ona niewystarczająca, należy zwrócić się do lekarza. Leku nie stosować dłużej niż 1 miesiąc bez konsultacji z lekarzem. Nie stosować u dzieci <18 lat. **Przeciwwskazania:** nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; nieleczone miejscowe zakażenie błony śluzowej nosa (tj. opryszczka); niedawno przebyta operacja nosa lub uraz nosa (do czasu wyleczenia, gdyż kortykosteroidy hamują gojenie się ran). **Ostrzeżenia i środki ostrożności:** Lek stosować ostrożnie (jeśli w ogóle) u osób z czynną gruźlicą lub nieaktywnymi gruźliczymi zakażeniami dróg oddechowych, z nieleczonym zakażeniem grzybiczym, bakteryjnym, ogólnymi zakażeniami wirusowymi. Osoby z ryzykiem osłabienia odporności poinformować o narażeniu na zakażenia (tj. ospa wietrzna, odra) i konieczności konsultacji z lekarzem w razie kontaktu z nimi. Nie stosować u osób z perforacją przegrody nosa. Kortykosteroidy donosowe, zwłaszcza w dużych dawkach podawane przez dłuższy czas, mogą powodować działania ogólne, tj. zaćma, jaskra, zespół Cushinga, wystąpienie cech cushingoidalnych, zahamowanie czynności nadnerczy, zaburzenia psychiczne lub behawioralne, w tym nadmierna aktywność psychoruchowa, zaburzenia snu, lęk, depresja lub agresja. Notowano przypadki zwiększenia ciśnienia śródgałkowego. Stosować ostrożnie po zmianie z długo stosowanego kortykosteroidu o działaniu ogólnym. Odstawienie kortykosteroidów o działaniu ogólnym może spowodować kilkumiesięczną niewydolność kory nadnerczy, aż do przywrócenia czynności osi HPA. W razie objawów niewydolności nadnerczy lub odstawienia (tj. ból stawów/mięśni, znużenie, depresja) wznowić podawanie kortykosteroidów o działaniu ogólnym i zastosować inne, odpowiednie leczenie. Dawki większe niż zalecane mogą powodować znaczące zahamowanie czynności nadnerczy. Jeśli zapadnie decyzja o stosowaniu i podawaniu dawek większych od zaleconych, należy rozważyć podawanie dodatkowych kortykosteroidów o działaniu ogólnym w okresie stresu lub w razie planowej operacji. Kortykosteroidy stosowane miejscowo lub ogólnie mogą powodować zaburzenia widzenia. W razie ich wystąpienia należy rozważyć konsultację okulisty w celu oceny związku np. z zaćmą, jaskrą lub retinopatią surowiczą środkową. Benzalkoniowy chlorek może powodować podrażnienie lub obrzęk błony śluzowej nosa. **Działania niepożądane:** *Często:* zapalenie gardła, zakażenie górnych dróg oddechowych, ból głowy, krwawienie z nosa, pieczenie/podrażnienie/owrzodzenie nosa. *Częstość nieznana:* duszność, nadwrażliwość, w tym reakcje anafilaktyczne, obrzęk naczynioruchowy, skurcz oskrzeli, jaskra, zaćma, niewyraźne widzenie, zwiększenie ciśnienia śródgałkowego, perforacja przegrody nosa, zaburzenia węchu i smaku. Działania niepożądane należy zgłaszać do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych URPL: Al. Jerozolimskie 181C; 02-222 Warszawa; tel.: +48 22 49 21 301; faks: +48 22 49 21 309; e-mail: ndl@urpl.gov.pl lub do podmiotu odpowiedzialnego. **Podmiot odpowiedzialny:** Sandoz GmbH, Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria. **Kategoria dostępności:** OTC-lek wydawany bez recepty. **Pozwolenie Prezesa URPL** nr 25489. **Pełna informacja o leku dostępna w Sandoz Polska Sp. z o.o.,** Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa, tel. +48 22 209 70 00, faks +48 22 209 70 01, www.sandoz.pl. **Dane dotyczące odpłatności:** lek pełnopłatny.