

Naridrin

cloridrato de nafazolina
maleato de mepiramina
pantenol

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES:

Uso adulto - solução nasal: frasco com 15 ml.

Uso adulto 12 horas - solução nasal: Frasco com 30 ml.

Uso infantil: frasco com 15 ml.

Uso Nasal

Uso Adulto e Pediátrico (crianças acima de 10 anos)

COMPOSIÇÃO

Cada ml contém:	Adulto	Adulto 12 horas	Infantil
cloridrato de nafazolina	1 mg	1 mg	0,5 mg
maleato de mepiramina	0,2 mg	0,2 mg	0,2 mg
pantenol	5 mg	5 mg	5 mg
veículo* q.s.p.	1 ml	1 ml	1 ml

* cloreto de sódio, cloreto de benzalcônio, edetato dissódico diidratado, água purificada

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

Naridrin contém em sua fórmula elementos que atendem aos princípios terapêuticos básicos no tratamento das rinites e rinofaringites.

Cuidados de armazenamento

Manter em temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

Prazo de validade

O número de lote e datas de fabricação e validade estão impressos no cartucho do medicamento. Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

Gravidez e lactação

Informe ao médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.

Informe ao médico se está amamentando.

Cuidados de administração

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Cada frasco de Naridrin não deve ser utilizado por mais de uma pessoa para evitar propagação de infecções.

Obedecer o modo de usar conforme descrito.

Não exceder a dose recomendada.

O uso de Naridrin não é aconselhado em crianças menores de 10 anos.

Interrupção do tratamento

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações adversas

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Contra-indicações e precauções

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

Em caso de ingestão acidental, principalmente por crianças, procure imediatamente um centro de intoxicações.

Durante, o tratamento o paciente não deve dirigir ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

Naridrin não deve ser administrado em recém nascidos.

NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS

Naridrin com seus três componentes básicos atende aos princípios terapêuticos básicos, no tratamento das rinites e rinofaringites, pois é um vasoconstritor eficaz.

O pantenol que nele se encontra, provoca notável resistência da mucosa nasal aos processos infecciosos e inflamatórios.

O cloridrato de nafazolina é um vasoconstritor, cujo mecanismo de ação é igual ao da efedrina (estímulo dos receptores alfa adrenérgicos da musculatura lisa vascular, resultando na constrição das arteríolas dilatadas dentro da mucosa e na redução do fluxo sanguíneo da área), sem contudo, causar os inconvenientes desta.

O cloridrato de nafazolina é dotado de rápida e prolongada ação vasoconstritora. Seu efeito, geralmente manifesta-se em poucos minutos após o seu uso e em geral perdura por várias horas.

A mepiramina, um anti-histamínico de valor comprovado, impede a ação vasodilatadora da histamina e não provoca reações locais ou gerais; é uma das substâncias mais ativas quando de seu uso tópico nas mucosas nasais.

INDICAÇÕES

Naridrin é indicado como vasoconstritor nasal no tratamento da congestão nasal de origem alérgica ou inflamatória, nas rinites e rinofaringites. É tratamento auxiliar na congestão nasal provocada por gripes e resfriados.

CONTRA-INDICAÇÕES

Naridrin é contra indicado a pacientes portadores de hipertireoidismo ou hipertensão.

É contra-indicado aos pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Não é recomendado o uso prolongado do produto, somente sob acompanhamento e prescrição médica.

O mesmo frasco não deve ser utilizado por várias pessoas.

Durante, o tratamento o paciente não deve dirigir ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não utilizar Naridrin quando estiver fazendo uso de inibidores da “MAO” (monoaminoxidase), sob risco de crise hipertensiva grave.

REAÇÕES ADVERSAS/COLATERAIS

Naridrin pode provocar sensação de ressecamento da mucosa nasal.

Em caso de uso prolongado pode produzir rinite atrófica.

Em casos de dosagens excessivas poderão ocorrer: alteração do pulso, dilatação das pupilas, hipertensão, transpiração, palidez.

POSOLOGIA

Infantil: Gotas nasais.

Pingar 1 a 2 gotas em cada narina da criança, que deve estar com a cabeça suavemente inclinada para trás, uma vez ao dia ou conforme prescrição médica.

Adulto: Nebulização nasal.

1 a 2 nebulizações em cada narina de 12 em 12 horas ou segundo orientação médica.

Adulto 12 horas: Nebulização nasal.

1 a 2 nebulizações a cada 12 horas, ou segundo orientação médica.

A nebulização deve ser feita com a cabeça inclinada levemente para trás e deve-se inspirar quando da compressão do frasco.

SUPERDOSAGEM

Em casos de sinais e sintomas de superdosagem o paciente deverá ser encaminhado imediatamente ao médico para tratamento urgente grave ou outra reação observado pelo médico.

PACIENTES IDOSOS

Não existe na literatura relatos sobre advertências ou recomendações do uso adequado de Naridrin por pacientes idosos.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR; NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Farm. Resp.: Dr^a Cláudia dos Reis Tassinari

CRF-SP nº 15.346

Reg. M.S. Nº 1.0235.0145

EMS S/A.

R. Com. Carlo Mário Gardano, 450

São Bernardo do Campo / SP

CEP: 09720-470

CNPJ: 57.507.378/0001-01

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por:

EMS S/A.

Rodovia SP-101, km 08

Hortolândia / SP - CEP: 13186-901