



Snif 3%

Bula para paciente

Solução Nasal

30 mg/mL

Solução nasal

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Spray nasal estéril - cartucho com frasco contendo 45 mL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO**USO NASAL****Composição:**

Cada mL de SNIF 3%® (cloreto de sódio) contém:

cloreto de sódio.....30 mg

Veículos q.s.p.....1 mL

Veículos: fosfato de sódio monobásico, fosfato de sódio dibásico e água.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

SNIF 3%® (cloreto de sódio) é indicado como descongestionante nasal de uso tópico para higienização e umidificação da mucosa nasal, fluidificando as secreções.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

SNIF 3%® (cloreto de sódio) é uma solução hipertônica de uso tópico (local), que fluidifica o muco das fossas nasais, facilitando a eliminação das secreções.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

SNIF 3%® (cloreto de sódio) é contraindicado para pacientes com história de hipersensibilidade (alergia) ao cloreto de sódio ou qualquer um dos componentes do produto.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**Precauções e Advertências:**

Este produto é recomendado para uso exclusivamente local e não deve ser ingerido por via oral.

Uso durante a gravidez e lactação:

Este medicamento pode ser utilizado durante a gravidez desde que sob prescrição médica ou do cirurgião-dentista.

Interações medicamentosas:

Não há registro de interações medicamentosas com SNIF 3%® (cloreto de sódio).

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

SNIF 3%[®] (cloreto de sódio) spray nasal é uma solução translúcida, incolor e inodora.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Spray nasal estéril

SNIF 3%[®] (cloreto de sódio) spray nasal tem acoplado hermeticamente ao frasco um aplicador que facilita seu uso, produzindo um spray que chega efetivamente em profundidade nas fossas nasais. Ao mesmo tempo, seu desenho de avançada tecnologia impede que ingressem no frasco bactérias que interfiram na esterilidade do produto.

Para o perfeito acionamento da válvula recomenda-se não deitar o frasco no momento da aplicação.

1. Remover a tampa protetora da válvula;



2. Segurar o frasco com o dedo médio e o indicador sobre a válvula e o polegar na base do frasco;



3. Antes de usar SNIF 3%[®] (cloreto de sódio) pela primeira vez ou após 24 horas, a válvula deve ser carregada. Para isso, pressione a válvula com os dedos indicador e médio, algumas vezes;



4. Pressionar uma das narinas com o dedo indicador e na outra introduza a ponta do aplicador na posição vertical (com o bico para cima), pressionando o aplicador o número de vezes indicado pelo seu médico, conforme indicado na figura ao lado. Não inclinar a cabeça para trás, no momento da aplicação.



5. Retirar o aplicador da narina e respirar pela boca;



6. Repetir na outra narina o mesmo procedimento;



7. Lavar o aplicador e colocar a tampa protetora.



“NUNCA EMPRESTE SEU SPRAY NASAL PARA OUTRA PESSOA.”

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião- dentista.

POSOLOGIA

SPRAY NASAL ESTÉRIL: recomenda-se de 1 a 2 aplicações em cada fossa nasal, 3 ou mais vezes ao dia, segundo critério médico.

Apresentação	Dose
Spray nasal	1 a 2 aplicações

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Snif_3%_sol_nasal_V2_VP

VERSAO 02 DA RDC 47 - Esta versao altera a VERSAO 01

Use a medicação assim que se lembrar que esqueceu alguma dose.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Reações adversas infreqüentes (>1/1.000 e < 1/100)

Reações locais: dor e ardência leves.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é exclusivamente de uso tópico nasal e não deve ser ingerido em nenhuma condição. Porém, se ocorrer a ingestão deste produto, especialmente em grandes quantidades, procure o serviço de emergência.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

MS - 1.0043.0915

Farm. Resp.: Dra Sônia Albano Badaró - CRF-SP 19.258

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

Av. Ver. José Diniz, 3465, São Paulo – SP

CNPJ: 61.190.096/0001-92

Indústria Brasileira

LOGO CENTRAL DE ATENDIMENTO EUROFARMA COM TEL 0800 704 3876.

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em (dia/mês/ano).



Histórico de alteração para bula

Número do expediente	Nome do assunto	Data da notificação/petição	Data de aprovação da petição	Itens alterados
0499282142	10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	25/6/2014	25/6/2014	---
---	10454- ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/09/2014	25/09/2014	Adequação do texto Item 1. Na bula do Paciente: PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? E na bula do profissional de saúde: 1. INDICAÇÕES