



DE INSÔNIA OU VERTIGEM. NÃO DEVE SER USADO ININTERRUPTAMENTE DURANTE LONGOS PERÍODOS.

Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco: Pacientes idosos não apresentam diferença em relação aos demais pacientes. Não deve ser administrado em crianças principalmente menores de 12 anos.

Interações medicamentosas: Recomenda-se precaução no uso do produto nos pacientes em tratamento com inibidores da monoaminoxidase. O uso concomitante deste medicamento com antidepressivos tricíclicos pode levar a uma potencialização dos efeitos pressóricos da nafazolina. Embora estas reações não sejam específicas da nafazolina, a possibilidade de interação medicamentosa deve ser considerada.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS: PODE OCORRER IRRITAÇÃO LOCAL PASSAGEIRA (QUEIMAÇÃO, ARDÊNCIA E ESPIRROS). JÁ FORAM DESCRITAS OCORRÊNCIAS DE NÁUSEA E CEFALÉIA. PACIENTES DIABÉTICOS PODEM TER O VALOR DA GLICEMIA ELEVADO COM USO CRÔNICO DA NAFAZOLINA. PACIENTES EM USO CRÔNICO DESTA PRODUTO PODEM APRESENTAR CONGESTÃO NASAL POR EFEITO REBOTE E SEU USO PROLONGADO PODE ACARRETAR RINITE MEDICAMENTOSA.

Superdose: Nos casos de superdosagem podem ocorrer arritmias cardíacas, cefaleia, náuseas e vômitos, bradicardia, hipotensão ou hipertensão, hiperemia e depressão do sistema nervoso central. Recomenda-se procurar o serviço médico o mais rápido possível, para observação e medicação apropriada conforme a gravidade do quadro clínico.

Armazenagem: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

Nº do lote e data de fabricação: VIDE CARTUCHO
VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Farm. Resp.: Andreia Cavalcante Silva
CRF-GO nº 2.659
M. S. Nº 1.0370.0455

LABORATÓRIO
TEUTO BRASILEIRO S/A.

CNPJ - 17.159.229/0001-76
VP 7-D Módulo 11 Qd. 13 - DAIA
CEP 75132-140 - Anápolis - GO
Indústria Brasileira



cloridrato de nafazolina

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999.



FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução Nasal 0,5mg/mL

Embalagem contendo 01 frasco com 30mL.

USO ADULTO

USO NASAL

COMPOSIÇÃO

Cada mL (33 gotas) da solução nasal contém:

cloridrato de nafazolina 0,5mg

Veículo q.s.p. 1mL

Excipientes: cloreto de sódio, cloreto de benzalcônio e água de osmose reversa.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação do medicamento: Este medicamento age fluidificando a secreção da mucosa nasal favorecendo, dessa forma, sua eliminação.

Indicações do medicamento: Está indicado como antisséptico e descongestionante de uso tópico nasal.

Riscos do medicamento:

CONTRAINDICAÇÕES: ESTE MEDICAMENTO ESTÁ CONTRAINDICADO A PACIENTES QUE APRESENTAM HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA AOS COMPONENTES DA FÓRMULA. ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO EM CRIANÇAS PRINCIPALMENTE MENORES DE 12 ANOS E DURANTE A GRAVIDEZ. ESTE MEDICAMENTO DESTINA-SE AO USO TÓPICO NASAL, SENDO CONTRAINDICADO SEU USO EM INALOTERAPIA.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES: O FRASCO NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MAIS DE UMA PESSOA COM A FINALIDADE DE DIMINUIR O RISCO DE CONTAMINAÇÃO E TRANSMISSÃO DO PROCESSO INFECCIOSO. UTILIZAR COM CAUTELA EM PACIENTES COM PROBLEMAS CARDIOVASCULARES E HIPERTIREOIDISMO, *DIABETES MELLITUS*, HIPERTROFIA PROSTÁTICA E PACIENTES QUE APRESENTEM FORTE REAÇÃO A AGENTES SIMPATOMIMÉTICOS, EVIDENCIADA POR SINAIS DE INSÔNIA OU VERTIGEM. NÃO DEVE SER USADO ININTERRUPTAMENTE DURANTE LONGOS PERÍODOS.

Interações medicamentosas: Recomenda-se precaução no uso do produto nos pacientes em tratamento com inibidores da monoaminoxidase. O uso concomitante deste medicamento com antidepressivos tricíclicos pode levar a





uma potencialização dos efeitos pressóricos da nafazolina. Embora estas reações não sejam específicas da nafazolina, a possibilidade de interação medicamentosa deve ser considerada.

Não deve ser utilizado durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica. Informe seu médico ou cirurgião-dentista se ocorrer gravidez ou iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

Este medicamento é contraindicado na faixa etária de 0 a 12 anos.

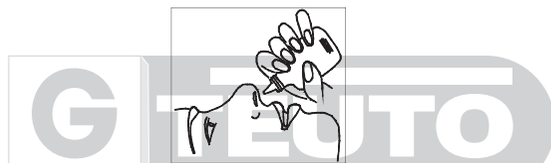
Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

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.

Modo de uso: Recomenda-se o uso individual desse produto como medida de higiene.

Com a cabeça inclinada, gotejar de 2 a 4 gotas em cada narina.



Aspecto físico: Solução límpida incolor.

Características Organolépticas: Solução límpida incolor, inodora e com sabor característico.

Posologia: Gotejar 2 a 4 gotas em cada narina, de 4 a 6 vezes ao dia.

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

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação (VIDE CARTUCHO).

Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

REAÇÕES ADVERSAS: PODE OCORRER IRRITAÇÃO LOCAL PASSAGEIRA (QUEIMAÇÃO, ARDÊNCIA E ESPIRROS). JÁ FORAM DESCRITAS OCORRÊNCIAS DE NÁUSEA E CEFALÉIA. PACIENTES DIABÉTICOS PODEM TER O VALOR DA GLICEMIA ELEVADO COM USO CRÔNICO DA NAFAZOLINA. PACIENTES EM USO CRÔNICO DESTA PRODUTO PODEM APRESENTAR CONGESTÃO NASAL POR EFEITO REBOTE E SEU USO PROLONGADO PODE ACARRETAR RINITE MEDICAMENTOSA.

Conduta em caso de superdose: Nos casos de superdosagem podem ocorrer



arritmias cardíacas, cefaleia, náuseas e vômitos, bradicardia, hipotensão ou hipertensão, hiperemia e depressão do sistema nervoso central. Recomenda-se procurar o serviço médico o mais rápido possível, para observação e medicação apropriada conforme a gravidade do quadro clínico.

Cuidados de conservação e uso: DURANTE O CONSUMO ESTE PRODUTO DEVE SER MANTIDO NO CARTUCHO DE CARTOLINA, CONSERVADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30°C). PROTEGER DA LUZ E UMIDADE.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

Características farmacológicas: O cloridrato de nafazolina é um agonista alfa-adrenérgico utilizado como vasoconstritor e descongestionante nasal, com um rápido início de ação vasoconstritora (aproximadamente 10 minutos) e com efeito prolongado (entre 2 a 6 horas). A administração intranasal da nafazolina leva a um processo de constrição dos vasos dilatados da mucosa nasal, reduzindo o fluxo sanguíneo e o edema tissular. A associação com cloreto de benzalcônio confere ao produto uma excelente ação antisséptica, além das atividades emulsificante, ceratolítica e detergente. O cloreto de benzalcônio é um agente antimicrobiano que é rapidamente absorvido pela mucosa e que possui um rápido início de ação e um tempo de ação antimicrobiana moderadamente longo.

Indicações: Como antisséptico e descongestionante de uso tópico nasal.

CONTRAINDICAÇÕES: ESTE MEDICAMENTO ESTÁ CONTRAINDICADO NO CASO DE HIPERSENSIBILIDADE CONHECIDA A QUALQUER COMPONENTE DA FORMULAÇÃO. ESTE MEDICAMENTO É CONTRAINDICADO EM CRIANÇAS PRINCIPALMENTE MENORES DE 12 ANOS E DURANTE A GRAVIDEZ. ESTA ASSOCIAÇÃO DESTINA-SE AO USO TÓPICO NASAL, SENDO CONTRAINDICADO SEU USO EM INALOTERAPIA.

Modo de usar e cuidados de conservação depois de aberto: Recomenda-se o uso individual desse produto como medida de higiene.

Posologia: Gotejar 2 a 4 gotas do produto em cada narina, de 4 a 6 vezes ao dia.

ADVERTÊNCIAS: A FIM DE DIMINUIR O RISCO DE TRANSMISSÃO DE INFECÇÃO, O FRASCO GOTEJADOR NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MAIS DE UMA PESSOA. A ASSOCIAÇÃO DE CLORIDRATO DE NAFAZOLINA, CLORETO DE SÓDIO E CLORETO DE BENZALCÔNIO DEVE SER UTILIZADA COM CAUTELA EM PACIENTES COM PROBLEMAS CARDIOVASCULARES E HIPERTIREOIDISMO, *DIABETES MELLITUS*, HIPERTROFIA PROSTÁTICA E PACIENTES QUE APRESENTEM FORTE REAÇÃO A AGENTES SIMPATOMIMÉTICOS, EVIDENCIADA POR SINAIS

