

Naridrin

cloridrato de nafazolina + maleato de mepiramina + pantotenol

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Uso Adulto – solução nasal: frasco com 15 e 30 mL

Uso Pediátrico – solução nasal: frasco com 15mL

Uso Nasal

Uso Adulto e Pediátrico (criança acima de 10 anos)

COMPOSIÇÃO

Cada mL contém	Adulto	Pediátrico
cloridrato de nafazolina	1,0 mg	0,5 mg
maleato de mepiramina	0,2 mg	0,2 mg
Pantenol	5,0 mg	5,0 mg
veículo* q.s.p.	1,0 mL	1,0 mL

* (cloreto de sódio, cloreto de benzalcônio, edetato dissódico diidratado, água purificada).

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

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

Prazo de validade: O número de lote e as 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 seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar 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 ao modo de usar conforme descrito.

Não exceder a dose recomendada.

Não é aconselhável o uso de **Naridrin** por 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: Não é aconselhável o uso de **Naridrin** por crianças menores de 10 anos e recém-nascidos.

Em caso de ingestão acidental, principalmente por crianças, procure imediatamente um Centro de Intoxicações.

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

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

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE 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 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. Também indicado para o tratamento auxiliar da congestão nasal provocada por gripes e resfriados.

CONTRA-INDICAÇÕES

Naridrin é contra-indicado a pacientes portadores de hipertireoidismo ou hipertensão e aos pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

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

O mesmo frasco não deve ser utilizado por várias pessoas.

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

Não é aconselhável o uso de **Naridrin** por crianças menores de 10 anos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

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

REAÇÕES ADVERSAS/COLATERAIS E ALTERAÇÕES DE EXAMES LABORATORIAIS

Naridrin pode provocar sensação de ressecamento da mucosa nasal.

Em caso de uso prolongado, pode produzir rinite atrófica.

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

POSOLOGIA

Pediátrico (crianças a partir de 10 anos): 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.

Adultos: Nebulização Nasal

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

A nebulização deve ser feita com a cabeça suavemente inclinada para trás e o paciente deve inspirar quando comprimir o 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 observada pelo médico.

PACIENTES IDOSOS

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

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Reg. M.S. nº 1.0235.0145

Farm. Resp.: Dra. Erika Santos Martins

CRF - SP nº 37.386

EMS S/A.

Rua 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: 13186-481

