

Snif[®]

cloreto de sódio
cloreto de benzalcônio

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução nasal. Frasco contendo 20 ml acompanhado de conta-gotas.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

Composição

Cada mL contém:

cloreto de sódio	9,0 mg
cloreto de benzalcônio	0,1 mg
Água destilada qsp.	1ml

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

SNIF[®] (cloretos de sódio e benzalcônio) age fluidificando a secreção da mucosa nasal favorecendo, portanto, sua eliminação.

Cuidados de armazenamento

Conservar o produto em local fresco, proteger da luz e umidade.
Devido ser guardado em sua embalagem original, mesmo depois de aberta.

Prazo de validade

Desde que observados os devidos cuidados de conservação, o prazo de validade do produto é de 24 meses, contados a partir da data de fabricação impressa em sua embalagem externa.

NÃO USE MEDICAMENTOS COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO.

Gravidez e lactação

O produto pode ser usado em qualquer idade e também durante a gravidez e lactação.

Cuidados de administração

Siga a posologia indicada. Não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.
Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Interrupção do tratamento

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações adversas

Não há registro de efeitos adversos com uso deste medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Contra-indicações e Precauções

O uso deste medicamento é contra-indicado em casos de hipersensibilidade aos componentes da formulação.
Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

NAO TOME REMÉDIO SEM CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS

SNIF® é apresentado sob a forma de uma solução isotônica de cloreto de sódio, que não altera a fisiologia das células da mucosa nasal, em associação com cloreto de benzalcônio.

Age fluidificando a secreção nasal, favorecendo, portanto, a sua eliminação, sem interferir com os fenômenos vasomotores da mucosa. Por não conter substância vasoconstritora, seu uso não sofre restrições, pois não há riscos de intoxicações ou de rinites medicamentosas. O cloreto de benzalcônio, por sua ação germicida, tem a finalidade de conservar asséptica a solução de cloreto de sódio. Essas características fazem do SNIF® - cloretos de sódio e benzalcônio um produto ideal para a pediatria.

INDICAÇÕES

Fluidificante e descongestionante nasal, sem vasoconstritor. Útil antes das mamadas. Facilita a respiração durante o sono. Anti-séptico nasal, descongestionante e anti-séptico para nebulização nasal. No tratamento auxiliar das rinites que acompanham gripes e resfriados.

CONTRA-INDICAÇÕES

NÃO SÃO CONHECIDAS CONTRA-INDICAÇÕES ESPECÍFICAS.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

A FIM DE DIMINUIR O RISCO DE TRANSMISSÃO DE INFECÇÃO, O FRASCO GOTEJADOR NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MAIS DE UMA PESSOA.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

NÃO HÁ RELATOS DE OCORRÊNCIA DE INTERAÇÕES CLINICAMENTE RELEVANTES.

REAÇÕES ADVERSAS

AINDA NÃO SÃO CONHECIDAS A INTENSIDADE E A FREQUÊNCIA DAS REAÇÕES ADVERSAS.

POSOLOGIA

Instilação nasal, várias vezes ao dia, principalmente à noite ao deitar.

VENDA SEM RECEITUÁRIO MÉDICO.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

N.º de lote, data de fabricação e prazo de validade: VIDE CARTUCHO.

Para sua segurança, mantenha esta embalagem até o uso total do medicamento.

MS - 1.0043.0514

Farm. Resp.: Dra. Sônia Albano Badaró

CRF-SP 19.258



EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA.

Av. Ver. José Diniz, 3.465

São Paulo - SP

CNPJ 61.190.096/0001-92

Indústria Brasileira



0800-704-3876

euroatende@eurofarma.com.br
www.eurofarma.com.br