

nasic®

1 mg/ml + 50 mg/ml

spray nazal, soluție

Clorhidrat de xiometazolină, dexpantenol



Cititi cu atentie si in intregime acest prospect inainte de a incepe sa utilizati acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizati intotdeauna acest medicament conform indicatiilor din acest prospect sau indicatiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este nasic® și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați nasic®
3. Cum să utilizați nasic®
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează nasic®
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este nasic® și pentru ce se utilizează

nasic® este un spray nazal.

Substanța activă, xiometazolina, are activitate vasoconstrictoare, decongestionând astfel mucoasele nazale.

Cea de-a doua substanță activă conținută de nasic®, dexpantenolul, este un derivat al acidului pantotenic, o vitamīnă ce permite vindecarea rânilor și care protejează membranele mucoasei.

nasic® este folosit pentru reducerea congestiei mucoasei nazale asociată rînilor și pentru a favoriza vindecarea pielei și a leziunilor mucoaselor, pentru tratamentul rînilor vasomotorii și pentru tratamentul afectării respirației nazale după intervenții chirurgicale la nivel nazal.

nasic® poate fi utilizat la adulți și copii cu vîrstă peste 6 ani.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați nasic®

Nu utilizați nasic®:

- dacă sunteți alergic la xiometazolină, dexpantenol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6),
- dacă suferiți de o inflamație uscată, cu cruste, a mucoasei nazale (rhinitis sicca),
- după extirparea chirurgicală a glandei pineale prin nas (hipofizectomie transfenoidală) sau alte proceduri operatorii la care este expusă membrana cerebrală,
- la copii mici și copii sub 6 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați nasic®, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- luăți inhibitori de monoaminoxidazăză (inhibitori MAO) sau alte medicamente cu potențial mare de ridicare a tensiunii arteriale,
- aveți presiune intraoculară ridicată, în special glaucom cu unghi încis,
- suferiți de boli cardiovasculare severe (de exemplu boala coronariană, tensiune arterială ridicată (hipertensiune),
- aveți o tumoră suprarenaliană (feocromocitom),
- suferiți de boli metabolic (de exemplu glandă tiroidă hiperactivă (hipertiroidism), diabet),
- suferiți de boala metabolică denumită porfirie,
- suferiți de hiperplazie de prostată.

Utilizarea nasic® în rinita cronică se poate face numai sub supraveghere medicală datorită pericolului de afectare a mucoasei nazale.

Copii cu vîrstă peste 6 ani

În cazul copiilor trebuie evitată utilizarea de lungă durată și supradozajul. Utilizarea de doze mai mari trebuie să se facă sub supraveghere medicală.

nasic® are o concentrație destinată adulților și copiilor cu vîrstă peste 6 ani și, ca urmare, nu este recomandat copiilor mici și copiilor cu vîrstă sub 6 ani. Pentru copiii cu vîrstă cuprinsă între 2 și 6 ani sunt disponibile spray-uri nazale de concentrații mai mici.

nasic® împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente. Utilizarea concomitentă a nasic® cu anumite medicamente timeretice (trancipromină-de tip inhibitori MAO sau antidepresive triciclice) poate duce la creșterea tensiunii arteriale ca rezultat al efectelor asupra funcțiilor cardiovasculare.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravida sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravida sau intentionați să rămăneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

nasic® nu trebuie utilizat în timpul sarcinii deoarece nu există date suficiente privind administrarea de clorhidrat de xiometazolină la gravide.

nasic® nu trebuie utilizat de mamele care alăptează deoarece nu se cunoaște dacă clorhidratul de xiometazolină este excretat în laptele matern.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dacă este utilizat conform prescripției medicale, nasic® nu are influență asupra conducerii vehiculelor și folosirii de utilaje.

nasic® conține clorură de benzalconiu

Clorura de benzalconiu poate provoca iritarea mucoasei nazale. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă nu vă simțiți bine în timp ce utilizați nasic®.

3. Cum să utilizați nasic®

Utilizați intotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Dacă nu este altfel prescris de către medic, doza recomandată pentru adulți și copii cu vîrstă peste 6 ani este de **1 puf în fiecare nară, de maxim 3 ori pe zi** (după necesitate), ținând flaconul vertical și înălțând pe nas în timp ce actionați spray-ul. Dozarea depinde de sensibilitatea individuală și de răspunsul clinic.

Durata administrației

Nu utilizați nasic® mai mult de 7 zile, cu excepția cazului când medicul vă recomandă acest lucru. Este necesară o pauză de cîteva zile înainte de a-l reutiliza.

Trebue consultat intotdeauna medicul în ceea ce privește durata tratamentului la copii.

Utilizarea prelungită sau frecventă a nasic® poate duce la inflamația cronică și, eventual, la atrofia mucoasei nazale.

Pacienții cu presiune intraoculară crescută (glaucom, glaucom cu unghi încis în special), trebuie să consulte medicul înainte de a utiliza nasic®.

Mod de administrare

Administrare nazală.



Îndepărtați capacul protector de pe pompită. Înainte de prima utilizare trebuie să apăsați pompita până la apariția unui spray uniform. La următoarele aplicări produsul este imediat gata de utilizare.



În măsura posibilităților, introduceți vertical capătul pompitei în fiecare nară și apăsați-o dată pompita. Din motive igienice trebuie să ștergeți după utilizare capătul pompitei și să așezați din nou peste ea capacul protector.

Dacă vi se pare că efectul nasic® este prea puternic sau prea slab, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

Dacă utilizați mai mult nasic® decât trebuie

În cazul supradozajului sau a ingestiei accidentale de nasic® vă puteți confrunta cu: contractia pupilelor (miosis), dilatarea pupilelor (midriasis), febră, transpirații, paloare, colorare albăstruie a buzelor (cianoză), greață, convulsiuni, probleme cardiovasculare (tahicardie, bradicardie, aritmie cardiacă, colaps circulator, stop cardiac, hipertensiune), disfuncții pulmonare (edem pulmonar, disfuncții respiratorii), disfuncții psihiice.

De asemenea, vă puteți confrunta cu somnolență, scădere a temperaturii corpului, reducere a ritmului cardiac, scăuri ca scăderea bruscă a tensiunii arteriale, încetarea respirației și comă.

În cazul în care suspectați un supradozaj, informați-l imediat pe medicul dumneavoastră, care poate iniția măsurile necesare dacă este cazul.

Dacă uitați să utilizați nasic®

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul conform recomandărilor de dozaj.

Dacă încetați să utilizați nasic®

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse au fost împărțite funcție de frecvență, astfel:

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane): reacții de intoleranță (umflare a pielii și a mucoaselor, mâncărime și vezicule la nivelul pielii).

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane): palpitări, ritm cardiac accelerat (tahicardie), creștere a tensiunii arteriale (hipertensiune).

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane): agitație, insomnie sau oboselă (somnolență, sedare), dureri de cap, halucinații (în special la copii), convulsiuni (în special la copii, manifestate prin contracții involuntare ale musculaturii întregului corp), aritmii cardiaice, creștere a congestiei mucoasei nazale după ce efectul medicamentului a încetat (hiperemie reactivă), sângerări nazale (epistaxis).

Cu frecvență recunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile): arsuri sau uscare a mucoasei nazale, strănut.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detaliu sunt publicate pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează nasic®

Nu lăsați acest medicament la vedere și îndemâna copiilor. Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare. Nu utilizați nasic® după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termen de valabilitate după deschiderea flaconului: 12 săptămâni

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Îtrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține nasic®

- Substanțele active sunt: clorhidrat de xiometazolină și dextrofentol.
- 100 ml soluție conțin clorhidrat de xiometazolină 0,1 g și dextrofentol 5 g.
Un puf de 0,1 ml soluție (echivalentul a 0,1 g) conține clorhidrat de xiometazolină 0,1 mg și dextrofentol 5 mg.
- Celelalte componente sunt: clorură de benzalconiu (sub formă de soluție 50%), dihidrogenofosfat de potasiu, hidrogenofosfat de disodiu dodecahidrat, apă purificată.

Cum arată nasic® și conținutul ambalajului

Spray nazal, soluție.
Soluție limpede, incoloră, fără particule străine vizibile.

Cutie cu un flacon din sticlă brună conținând 10 ml spray nazal, soluție, prevăzut cu o pompă de pulverizare (fixă), cu capac de protecție

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață
Cassella-med GmbH & Co, KG
Gereonsmuehengasse 1, D-50670 Köln,
Germania

Fabricantul
Klosterfrau Berlin GmbH
Motzener Straße 41
D-12277, Berlin
Germania

Acest prospect a fost revizuit în iulie 2016

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>



cassella
med