

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

SNUP 45 mcg/doză spray nazal soluție

SNUP 90 mcg/doză spray nazal soluție

Xylomethazolinum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

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

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Snup spray nazal, soluție și pentru ce se utilizează

Snup vă ajută să respirați mai ușor și eliberează rapid nasul înfundat din contul micșorării cantității secreției din cavitatea nazală, micșorând edemul.

Snup spray nazal, soluție se utilizează în:

- micșorarea secreției și edemului cavității nazale în răceală, rinită (inclusiv și alergică);
- îmbunătățește drenajul în inflamație a cavităților goale (sinusuri) situate la nivelul oaselor din jurul nasului și ca tratament adjuvant în otite medii;
- pentru a facilita proceduri de diagnostic în pasajele nazale.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Snup spray nazal, soluție

Nu utilizați Snup spray nazal, soluție:

- dacă sunteți alergic la xilometazolină sau la oricare din celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă aveți inflamație cronică a mucoasei nazale manifestată prin mucoasa nasului uscată și fără secreții (rinita sicca);
- dacă ați avut recent o intervenție chirurgicală cerebrală și au fost atinse membranele creierului;
- dacă aveți hipertensiune arterială;
- dacă aveți tahicardie (accelerarea frecvenței bătăilor inimii);
- dacă aveți arteroscleroză;
- dacă aveți glaucom (creșterea presiunii intraoculare).

Nu utilizați Snup 45 mcg/doză spray nazal, soluție la copii cu vârsta până la 2 ani și Snup90

mcg/doză spray nazal, soluție la copii cu vârsta până la 6 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Snup spray nazal, soluție, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă dumneavoastră suferiți de boli cardiovasculare grave (de exemplu: cardiopatie ischemică, sindrom de QT lung) și tensiune arterială crescută (hipertonie);
- dacă aveți o boală suprarenală (feocromocitom);
- dacă aveți diabet zaharat sau hipertiroidie (funcție crescută a glandei tiroidă);
- dacă aveți prostata mărită;
- dacă aveți sensibilitate mărită la medicamentele care cresc tensiunea arterială.

Nu folosiți Snup spray nazal, soluție mai mult de 7 zile, dacă medicul nu v-a recomandat să folosiți medicamentul mai mult timp. Înainte de administrarea repetată faceți întrerupere câteva zile.

La administrarea prelungită de Snup există riscul scăderii eficacității medicamentului și atrofia mucoasei nazale.

Pentru a respecta cerințele igienice 1 flacon Snup spray nazal, soluție este destinat unei persoane.

Copii și adolescenți

Snup 45 mcg/doză spray nazal, soluție nu se va utiliza la copii cu vârsta până la 2 ani.

Snup 90 mcg/doză spray nazal, soluție nu se va utiliza la copii cu vârsta până la 6 ani.

Durata tratamentului cu Snup la copii va fi discutată obligator cu medicul dumneavoastră.

Înainte de a utiliza Snup la copii trebuie să consultați medicul.

Snup spray nazal, soluție cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați acum sau ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Mai ales dacă utilizați sau s-ar putea să utilizați inhibitori ai monoaminoxidazei (IMAO), antidepresante tri- sau tetraciclice sau alte medicamente care cresc tensiunea arterială inclusiv medicamentele eliberate fără prescripție medicală.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Medicamentul nu se va utiliza în timpul sarcinii.

Snup se folosește în timpul alăptării numai după consultarea cu medicul Dumneavoastră.

Dacă alăptați și medicul va prescrie Snup, nu utilizați o doză mai mare sau un timp mai îndelungat decât e descris la pct. 3.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Snup spray nazal, soluție utilizat în doze care nu depășește cele recomandate, nu afectează capacitatea de a conduce vehiculele și de a folosi utilaje.

3. Cum se utilizați Snup spray nazal, soluție

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Snuop 45 mcg/doză spray nazal, soluție

Copii cu vârsta între 2-6 ani câte 1 puf în fiecare nară (la necesitate se poate repeta) de până la 3 ori pe zi.
Adulți și copii cu vârsta după 6 ani câte 2 pufuri în fiecare nară (la necesitate se poate repeta) de până la 3 ori pe zi.

Snuop 45 mcg/doză spray nazal, soluție nu se va utiliza la copii cu vârsta până la 2 ani.

Snuop 90 mcg/doză spray nazal, soluție

Adulți și copii cu vârsta după 6 ani câte 1 puf în fiecare nară (la necesitate se poate repeta) de până la 3 ori pe zi.

Snuop 90 mcg/doză spray nazal, soluție nu se va utiliza la copii cu vârsta până la 6 ani.

Medicamentul nu trebuie folosit mai mult de 3 ori pe zi, durata tratamentului nu mai mult de 7 zile, dacă medicul nu v-a recomandat altceva.

Înainte de utilizare, curățați pasajele nazale.

Figura 1.



Se scoate capacul de protecție. Înainte de prima utilizare, apăsați de mai multe ori pe marginea duzei (figura 1), până când se va forma un nor uniform "ceață". Spray-ul este acum gata de utilizare.

Figura 2.



Introduceți duza în nară apăsați pompa o dată (figura 2).

Țineți flaconul în sus.

u pulverizați pe orizontală sau în jos.

Imediat după pulverizare este recomandat să inspirați pe nas.

După utilizare, acoperiți cu capacul de protecție.

După utilizare, acoperiți cu capacul de protecție.

Fiecare flacon se va utiliza individual.

După terminarea tratamentului, medicamentul poate fi repetat indicat numai după câteva zile. În ceea ce privește durata de utilizare la copii, trebuie să consultați un medic. Nu se recomandă utilizarea medicamentului mai mult de 5-7 zile. În maladiile cronice este necesar a utiliza medicamentul sub supraveghere medicală, deoarece poate cauza atrofia mucoasei nazale.

Dacă nu există nicio îmbunătățire după tratament sau simptomele se înrăutățesc sau apar simptome noi, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră. Utilizați medicamentul numai conform indicațiilor, metodei de utilizare și a dozelor indicate.

Dacă ați utilizat mai mult Snuop decât trebuie

Dacă ați administrat o doză semnificativ de mare, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Dacă este posibil luați ambalajul medicamentului cu dumneavoastră.

La utilizarea unei doze mai mari inițial pot apărea neliniște, iritație, halucinații și convulsii, urmate de o posibilă scăderea temperaturii corpului, letargie, somnolență, comă. Poate apărea de asemenea mioză (contractie pronunțată a pupilei), midriază (mărire a diametrului pupilei), transpirație crescută, febră, paloare, cianoză (cianoză a pielii și mucoaselor), greață, vomă, tahicardie (bătăi cardiace crescute), bradicardie (rărirea ritmului cardiac) aritmie cardiacă (dereglaarea ritmului cardiac), stop cardiac, palpitații (bătaie neregulată și mai accelerată a inimii), creșterea tensiunii arteriale, scăderea tensiunii arteriale până la șoc, edem pulmonar, depresie respiratorie și apnee (stop respirator pe termen scurt), tulburări psihogenice; la copii – convulsii, comă, bradicardie (rărirea ritmului cardiac), apnee (stop respirator pe termen scurt), precum și o creștere a tensiunii arteriale, urmată de hipotensiune arterială (scăderea tensiunii arteriale).

Dacă uitați să utilizați Snup

Dacă ați uitat să utilizați o doză, utilizați-o imediat ce v-ați amintit.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți întrebări cu privire la utilizarea acestui medicament, medicul dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

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

Frecvente (afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți)

- senzație de arsură și uscăciune a mucoasei nazale, strănut.

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți)

- congestie reactivă cu rinită indusă medicamentos, sângerări nazale; reacții de hipersensibilitate (edem angioneurotic, erupții cutanate, prurit).

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți)

- palpitații, accelerare a frecvenței bătăilor inimii (tahicardie), hipertensiune.

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți)

- dureri de cap, tulburări a ritmului cardiac, agitație, insomnie, oboseală, somnolență, convulsii (în special la copii), halucinații (mai des la copii), apnee (raportată la utilizarea de xilometazolina la sugari mici și nou-născuți).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Snup spray nazal, soluție

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

A se utiliza în decurs de 12 luni de la prima deschidere a flaconului.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Snup spray nazal, soluție

Substanța activă este clorhidratul de xilometazolină.

1 doză de spray nazal, soluție conține clorhidrat de xilometazolină 45 mcg sau 90 mcg.

Celelalte componente sunt: apă de mare, dihidrogenofosfat de potasiu, apă pentru injecții.

Cum arată Snup spray nazal și conținutul ambalajului

Snup spray nazal se prezintă sub formă de o soluție transparentă incoloră.

Snup, spray nazal este disponibil în cutii cu un flacon de polietilenă cu sistem de pulverizare a câte 15 ml soluție (150 doze),

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricanții

Deținătorul certificatului de înregistrare

STADA Arzneimittel AG,
Stadastrasse 2-18,
61118 Bad Vilbel, Germania
Tel.: +49-6101-603-0
Fax: +49-6101-603-259

Fabricanții

Ursopharm Arzneimittel GmbH & Co KG,
Industriestrasse 35,
66129, Saarbrücken, Germania.

Famar Helth Care Services Madrid, S.A.U,
str. Leganes 62, Alcoron,
28923 Madrid, Spania.

Hemomont d.o.o.,
81000, or. Podgorica,
str. Ilie Plamența bb, Muntenegru.

STADA Arzneimittel AG,
Stadastrasse 2-18,
61118 Bad Vilbel, Germania

Hemofarm AD
26300, Vršac, Beogradski put b.b., Serbia

Acest prospect a fost revizuit în Mai 2022.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>