

Fluimare™ HT

cloreto de sódio 3%

Forma farmacêutica e apresentações

Solução nasal estéril, hipertônica de cloreto de sódio.
Frascos de 50 mL com válvula "pump" (micronebulizador).

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO NASAL

Composição:

Cada 1 mL de solução nasal estéril, hipertônica e isenta de conservantes contém:
cloreto de sódio (sal marinho grau farmacêutico) 30 mg
água purificada q.s.p. 1 mL

Cada jato (spray) equivale a 0,14 mL.
Cada 7 jatos (spray) equivalem a 1 mL.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

Fluimare™ é uma solução nasal que age como umidificante da mucosa nasal, fluidificando e removendo as secreções, favorecendo a higiene das fossas nasais e proporcionando alívio da congestão nasal.

Feito a partir de sal marinho e água purificada, **Fluimare™** não agride as mucosas nasais, isto é, tem características físicas e químicas semelhantes às das secreções orgânicas. **Fluimare™** favorece, ainda, a restauração das funções normais da mucosa nasal graças à presença de oligoelementos, dentre os quais manganês, ferro, cobalto, níquel, cobre, zinco, selênio, enxofre e bromo, que são minerais necessários ao organismo em concentrações muito pequenas e indispensáveis para um correto funcionamento do corpo humano.

Cuidados de armazenamento

O produto apresenta-se em embalagem à prova de contaminação, que permite sua conservação sem a utilização de conservantes.

Fluimare™ deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), em sua embalagem original.

Prazo de validade

24 meses após a data de fabricação impressa na embalagem externa do produto.
Não utilize produtos com o prazo de validade vencido, pois pode prejudicar a sua saúde.

Gravidez e Lactação

Fluimare™ pode ser usado durante a gravidez e a 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

1. Antes de usar **Fluimare™** assoe o nariz suavemente.
2. Remova a tampa de proteção da válvula "pump" para administrar o medicamento.
3. Na primeira vez em que usar **Fluimare™** ou quando houver interrupção do uso por mais que uma semana, pressione a válvula 2 ou 3 vezes até notar uma névoa fina sendo liberada. Isto promove o preenchimento interno da válvula "pump" para maior precisão da dose.
4. Tape uma narina com os dedos e posicione a extremidade da válvula "pump" próxima da outra narina, mantendo o frasco sempre em posição vertical.
5. Pressione a válvula "pump" firme e rapidamente. Aplique o número de jatos conforme a dose recomendada. Respire através da boca e repita o procedimento na outra narina.
6. Terminada a administração, limpe a válvula "pump" com papel absorvente.
7. Recoloque a tampa de proteção para guardar o medicamento.

Não existe restrição de idade para o uso de **Fluimare™**.

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

Interrupção do tratamento

A duração do tratamento com **Fluimare™** não é limitada e, se necessário, pode ser estendida por um período prolongado.

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações adversas

Pode ocorrer uma sensação de ardência em pessoas sensíveis. Ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência desta reação.

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Ingestão concomitante com outras substâncias

A ingestão de alimentos não influencia a ação de **Fluimare™**.

Contra-indicações e Precauções

Não são conhecidas contra-indicações específicas.

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

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Farmacodinâmica

Fluimare™ é uma solução nasal estéril à base de cloreto de sódio, substância que melhora as características físico-químicas do muco equilibrando seu teor de água e eletrólitos, restituindo a isotonia e o pH para um valor ótimo de 8,3. **Fluimare™** exerce um efeito positivo na frequência ciliar e no transporte mucociliar.

A administração de **Fluimare™** em spray, através da válvula "pump", permite que um grande número de micropartículas da substância (micronebulização) entre em contato com uma maior área da mucosa nasal, diminuindo o volume do líquido nebulizado. Assim, quando administrado **Fluimare™** em spray, não ocorre a sensação de "afogamento".

Farmacocinética

Fluimare™ age somente na superfície da mucosa nasal através de uma ação puramente físico-química. Não ocorrem absorção ou ligações a receptores farmacodinâmicos ou imunológicos relevantes.

INDICAÇÕES

Fluimare™ está indicado como descongestionante e umidificante da mucosa nasal e como fluidificante das secreções nasais, podendo ser usado para:

- Alívio da congestão nasal e higiene das fossas nasais em situações específicas como em casos de gripes, resfriados, rinites, rinosinusites e alergia nasal;
- Umidificação da mucosa das fossas nasais em casos de ressecamento da mucosa, como ocorre em ambientes fechados (aquecidos ou com ar condicionado), poluição ambiental e baixa umidade do ar (ar seco);
- Limpeza diária das fossas nasais, facilitando a retirada de crostas, visando manter um bom funcionamento;
- Lavagem suave das fossas nasais nos casos de ferimentos ou no pré e pós-operatório de cirurgia nasal.
- **Fluimare™** é recomendado principalmente como primeiro tratamento em lactentes e crianças.

CONTRA-INDICAÇÕES

Não são conhecidas contra-indicações específicas.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Não apresenta.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não existem registros de interações clinicamente relevantes.

REAÇÕES ADVERSAS

Ainda não são conhecidas a intensidade e a frequência das reações adversas.

POSOLOGIA

Aplicação nasal, várias vezes ao dia, conforme a necessidade.

SUPERDOSAGEM

Não há relatos de superdosagem com o produto.

PACIENTES IDOSOS

Não existe restrição de idade para o uso de **Fluimare™**.

Registro MS - 1.0084.9946
Farm. Resp.: Dr. Helcio Garcia de Souza
CRF-SP 37.345



Produzido e embalado por:

Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
Rodovia Regis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Itapeperica da Serra - SP
CNPJ nº 60.831.658/0021-10 - Indústria Brasileira

Distribuído por:

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Rua Descampado, 63 - Vila Vera
CEP: 04296-090 - São Paulo/SP
CNPJ nº 61.100.004/0001-36
Indústria Brasileira



www.zambon.com.br