



**Item:** Bula - 700630 Laetus: 51 - **FRENTE**  
**Produto:** RINOSORO SIC 3%  
**Dimensões:** 135 X 160 mm  
**Cor:** Preto - **Fonte:** Arial  
**Acabamento:** bula com dobra  
**Motivo da alteração:** Emissão inicial  
**Data:** 31/01/2007

**CRW**  
**Embalagens**  
**Farmacêuticas**

crwdesign@terra.com.br

## RINOSORO SIC 3%

cloreto de sódio



### FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES:

**RINOSORO SIC 3,0% spray** (cloreto de sódio - Solução nasal estéril Isenta de Conservante) - frasco spray com 50 mL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (crianças acima de 3 anos de idade).

### COMPOSIÇÃO

**RINOSORO SIC 3,0%** - Cada mL contém 30,0 mg de cloreto de sódio.

Excipientes: fosfato de sódio monobásico, hidróxido de sódio, água purificada.

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

**Ação esperada do medicamento:** RINOSORO SIC 3% (cloreto de sódio) é uma solução nasal estéril isenta de conservante com ação fluidificante e descongestionante da mucosa nasal.

**Cuidados de armazenamento:** este medicamento deve ser conservado em sua embalagem original, sob temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.

**Prazo de validade:** o prazo de validade encontra-se impresso na embalagem externa. Não utilize medicamento com o prazo de validade vencido.

**Gravidez e lactação:** RINOSORO SIC 3% (cloreto de sódio) pode ser usado durante a gravidez e lactação. 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.

**Interrupção do tratamento:** o tratamento pode ser descontinuado a qualquer momento sem que ocorram riscos ao paciente.

**Reações adversas:** podem ocorrer queimação, irritação e coceira que desaparecem com a suspensão do tratamento. Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

**Ingestão concomitante com outras substâncias:** não há interações com outras substâncias com o uso deste medicamento.

**Contra-indicações e precauções:** portadores de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, hipernatremia, em inaloterapia devido ao risco de broncoespasmo. Medidas de higiene recomendam o uso individual deste produto para prevenir contaminação e transmissão de processos infecciosos. Faixa etária de uso: adultos e crianças maiores de 3 anos de idade. Use sob orientação médica em casos em que possa ocorrer retenção de sódio, insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal ou hepática graves, hipoproteinemias, quadros de edema pulmonar ou periférico e de obstrução urinária. Indicado também orientação médica para usuários de corticosteróides e de medicamentos que causem retenção de sódio.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

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

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS

RINOSORO SIC 3% (cloreto de sódio) é apresentado sob a forma de solução hipertônica de cloreto de sódio, estéril e isenta de conservantes.

Age fluidificando a secreção nasal, favorecendo, portanto a eliminação do muco.

Pode ser utilizado como fluidificante das secreções nasais nos resfriados, rinites e em quaisquer outras condições relacionadas ao ressecamento da mucosa nasal, como baixa umidade do ar, ar condicionado e poluição.

Por não conter conservante ou substância vasoconstritora, seu uso não sofre restrições, pois não há riscos de intoxicações ou de rinites medicamentosas. O produto não é absorvido pela mucosa nasal.

### INDICAÇÕES

Fluidificante, descongestionante e umidificante nasal. Auxiliar no tratamento das manifestações nasais comuns a gripes e resfriados. Auxiliar no tratamento de outras patologias respiratórias tais como rinite alérgica, rinossinusite, sinusite, gotejamento pós-nasal. Pós-operatório de cirurgia rinossinusal.

### CONTRA-INDICAÇÕES

PORTADORES DE HIPERSENSIBILIDADE AOS COMPONENTES DA FÓRMULA, HIPERNATREMIA, EM INALOTERAPIA DEVIDO AO RISCO DE BRONCOESPASMO.

### PRECAUÇÕES

MEDIDAS DE HIGIENE RECOMENDAM O USO INDIVIDUAL DESTES PRODUTOS PARA PREVENIR CONTAMINAÇÃO E TRANSMISSÃO DE PROCESSOS INFECCIOSOS.

ADULTOS E CRIANÇAS MAIORES DE 3 ANOS DE IDADE. USO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA EM CASOS EM QUE POSSA OCORRER RETENÇÃO DE SÓDIO, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA, INSUFICIÊNCIA RENAL OU HEPÁTICA GRAVES, HIPOPROTEINEMIAS, QUADROS DE EDEMA PULMONAR OU PERIFÉRICO E DE OBSTRUÇÃO URINÁRIA.



**Item:** Bula - 700630 Laetus: 51 - **VERSO**  
**Produto:** RINOSORO **SIC 3%**  
**Dimensões:** 135 X 160 mm  
**Cor:** Preto - **Fonte:** Arial  
**Acabamento:** bula com dobra  
**Motivo da alteração:** Emissão inicial  
**Data:** 31/01/2007

**CRW**  
Embalagens  
Farmacêuticas

crwdesign@terra.com.br

INDICADO TAMBÉM ORIENTAÇÃO MÉDICA PARA USUÁRIOS DE CORTICOSTERÓIDES E MEDICAMENTOS QUE CAUSEM RETENÇÃO DE SÓDIO.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**  
NÃO SÃO CONHECIDAS INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS ESPECÍFICAS.

**REAÇÕES ADVERSAS**  
QUEIMAÇÃO, IRRITAÇÃO, PRURIDO QUE DESAPARECEM COM A SUSPENSÃO DO USO.

**POSOLOGIA**  
Adultos: uma ou duas nebulizações/instilações nasais várias vezes ao dia, principalmente à noite, ao deitar ou a critério médico, até o desaparecimento dos sintomas.  
Crianças (3 a 12 anos): duas nebulizações/instilações nasais, 3 vezes ao dia, ou a critério médico.

**SUPERDOSAGEM**  
Ainda não foram descritos casos de superdosagem.

**Pacientes Idosos**  
Não há restrições ou recomendações especiais com relação ao uso do produto por pacientes com idade acima de 65 anos.

O FRASCO NÃO DEVE SER REAPROVEITADO. EMBALAGEM DE USO EXCLUSIVO DESTE MEDICAMENTO.  
NÃO CONTÉM CONSERVANTES TAIS COMO: CLORETO DE BENZALCÔNIO, GLUCONATO DE CLOREXIDINA, BENZILALCOOL, EDETATO DISSÓDICO.

**MODO DE USAR:**



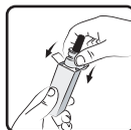
Retire a tampa do frasco puxando-a para cima.



Coloque o frasco na narina e pressione os dedos indicador e médio para baixo. Repita o procedimento na outra narina.



Com o frasco voltado para cima na posição vertical, posicione os dedos indicador e médio entre o bico dosador.



Tampe o frasco e guarde-o na embalagem original.



Cada nebulização libera pequena quantidade da solução em spray.

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: ver cartucho.  
Farm. Resp.: J. G. Rocha - CRF-SP nº 4067 MS - 1.0394.0526  
CNPJ 61.150.819/0001-20 - Indústria Brasileira

700630

**FARMASA**  
LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.  
RUA NOVA YORK, 245 - 04560-908 - SÃO PAULO - SP - SAC 0800 11 4033 - www.farmasa.com.br