

Maresis®

Solução de cloreto de sódio 0,9% - estéril

APRESENTAÇÃO

Spray nasal - solução de cloreto de sódio 0,9% - Embalagem contendo 100 ml.

VIA NASAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada um ml de spray nasal contém

cloreto de sódio 9 mg;

excipientes q.s.p 1 ml.

(fosfato de sódio monobásico, hidróxido de sódio e água)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Maresis® é indicado como fluidificante e descongestionante nasal.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Maresis® age fluidificando a secreção da mucosa nasal, favorecendo a sua eliminação.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve utilizar Maresis® se tiver antecedentes de hipersensibilidade (alergia) aos componentes da fórmula.

O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

- Maresis® é uma solução isotônica de cloreto de sódio, estéril, sem vasoconstritor e livre de conservantes. Não altera a fisiologia das células da mucosa nasal e dos seios da face.
- Maresis® vem acompanhado de duas válvulas removíveis para uso pediátrico e adulto.
- Não há restrição de faixa etária para o uso de Maresis®.
- Em bebês, o tempo de aplicação de spray deve ser curto, de modo a não prejudicar a sua respiração.

ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Cuidados de conservação

Maresis® deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), em sua embalagem original.

Prazo de validade

36 meses após a data de fabricação impressa no cartucho.

Número de lote, datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com prazo de validade vencido. Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

Características físicas

Líquido estéril límpido e incolor.

Características organolépticas

Inodoro e com sabor levemente salgado.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

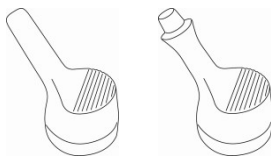
Caso você observe alguma mudança no aspecto do medicamento que ainda esteja no prazo de validade, consulte o médico ou o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de usar

- Destampe o frasco;
- Selecione entre a válvula 1 (uso adulto) ou a válvula 2 (uso pediátrico), conforme necessidade;



1

2

- Encaixe a válvula selecionada na parte superior do frasco;



- Introduza a válvula aplicadora na narina;



- Com o dedo indicador, pressione a base da válvula, mantendo o tempo necessário para uma higienização eficaz;
- Em bebês, o tempo de aplicação do spray deve ser curto;
- Repita a operação conforme necessidade;
- Se necessário, assoe o nariz para eliminar as secreções já fluidificadas;



- Recomenda-se secar a válvula aplicadora após a utilização;



- Após o uso, tampe o frasco;
- Como medida de higiene, recomenda-se o uso individual do produto;
- Não introduza objetos no orifício de saída do líquido, para evitar danos à válvula.

Posologia

Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação do seu médico.

O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Não são necessárias precauções especiais neste caso.

QUE MALES ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Não há relatos de reações adversas a esse medicamento.

Informe a empresa sobre o aparecimento de reações indesejáveis e problemas com este medicamento, entrando em contato através do Sistema de Atendimento ao Consumidor (SAC).

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Não há relatos de superdosagem com esse medicamento.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

Medicamento de notificação simplificada RDC [ANVISA](#) n°199/2006. AFE n° 1.00390.6

Farm. Resp.:

Dra. Marcia Weiss I. Campos

CRF - RJ n° 4499



Fabricado por:

Aurena Laboratories AB

Karlstad – Suécia

Importado, embalado e distribuído por:

FARMOQUÍMICA S/A

Rua Viúva Cláudio, 300

Rio de Janeiro - RJ

CNPJ: 33.349.473/0003-10

INDÚSTRIA BRASILEIRA



Essa bula foi atualizada em 01/07/2010.

Histórico de Revisões

Revisão	Data	Descrição
00	31/10/08	Emissão inicial
00	23/06/09	Alteração para formato notificação simplificada
	20/07/09	Ajustes para notificação simplificada
	24/09/09	Adequação a RDC n°47/2009
	28/09/09	Revisão Jackeline e Monique
	30/09/09	Inclusão da instrução para escolha do bico (Monique e Marcelo)
01	01/10/09	Alteração do texto pelo Fernando Geraldi e retirada do “notificado por” (Monique)
02	05/10/09	Alteração de texto Fernando Geraldi
03	06/10/09	Correção da Jackeline (Monique)
	08/10/09	Uso infantil para pediátrico na linha 31 (Monique)
	19/10/09	Retirada do termo “destampe o frasco” do modo de usar. (solicitação Fernando Geraldi)
04	15/12/2009	Retirada de “tampe o frasco” ao final do texto de modo de usar (monique)
05	13/01/2010	Alteração “vasoconstrictor” para “vasoconstritor” e “característica física” para plural. (Monique)
06	21/01/2010	Alteração de “Importado e distribuído por:” para “Importado, embalado e distribuído por:” (Monique)
07	05/04/2010	Alterar em modo de usar a frase de: “Em bebês, aplicar um jato suave;” para “Em bebês, o tempo de aplicação do spray deve ser curto;” (Ana e Monique)
08	01/07/2010	Inclusão do texto “destampe o frasco” e “Após o uso, tampe o frasco” no modo de usar. (monique)