

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Natr. chlorid. 9 mg/ml nenätipat, liuos

natriumkloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Natr. chlorid. -nenätipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Natr. chlorid. -nenätippoja
3. Miten Natr. chlorid. -nenätippoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Natr. chlorid. -nenätippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Natr. chlorid. -nenätipat ovat ja mihin niitä käytetään

Natr. chlorid. -nenätipat liuottavat kuivunutta nenäeritettä, jolloin nenäeritteen poistuminen helpottuu.

Natr. chlorid. -nenätippoja käytetään kuivuneesta ja karstaisesta nenäeritteestä johtuvan nenän tukkoisuuden helpottamiseen. Valmiste on tarkoitettu erityisesti pienille lapsille, joilla kuivunut nenäerite voi aiheuttaa nenän tukkoisuutta.

Nenätippoja voidaan käyttää ilman lääkärin määräystä.

Natriumkloridia, jota Natr. chlorid. -nenätipat sisältävät, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Natr. chlorid. -nenätippoja

Älä käytä Natr. chlorid. -nenätippoja

- jos olet allerginen natriumkloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Muut lääkevalmisteet ja Natr. chlorid. -nenätipat

Haitallisia yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa ei tunneta.

Raskaus ja imetys

Natr. chlorid. -nenätippoja voi käyttää raskauden ja imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Natr. chlorid. -nenätipat eivät vaikuta ajokykyyn eivätkä koneidenkäyttökykyyn.

Natr. chlorid. -nenätipat sisältää bentsalkoniumkloridia

Tämä lääkevalmiste sisältää bentsalkoniumkloridia 0,1 mg/ml. Bentsalkoniumkloridi voi aiheuttaa ärsytystä tai nenän limakalvon turvotusta erityisesti pitkäaikaisessa käytössä. Valmisteen joutumista silmiin pitää välttää.

3. Miten Natr. chlorid. -nenätippoja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten, kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Poista korkin kaulusrenkas pullosta ennen käyttöä.

3–5 tippaa tiputetaan tukkoiseen sieraimen tarvittaessa. Annos voidaan uusia useita kertoja vuorokaudessa.

Käyttö lapsille

Imeväisikäisten nuhassa kumpaankin sieraimen 1–2 tunnin välein.

Infektiot saattavat levitä, jos sama pullo on usean henkilön käytössä.

Jos käytät enemmän Natr. chlorid. -nenätippoja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Noudatettaessa suositeltua annostelua nenätippojen käyttö on turvallista.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Noudatettaessa suositeltua annostelua haittavaikutuksia on esiintynyt hyvin vähän. Paikalliseen annosteluun voi liittyä hetkellistä nenän kutinaa ja aivastelua.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Natr. chlorid. -nenätippojen säilyttäminen

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C).

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Natr. chlorid. -nenätipat sisältävät

- Vaikuttava aine on natriumkloridi, jota on 9 mg yhdessä millilitrassa liuosta.
- Muut aineet ovat puhdistettu vesi ja dinatriumedetaatti, happamuudensäätöaineet kloorivetyhappo ja natriumhydroksidi sekä säilytysaine bentsalkoniumkloridi.

Lääkevalmisteen kuvaus

Kirkas liuos.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Volltikatu 8
70700 Kuopio

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 07.12.2020.

Bipacksedel: Information til användaren

Natr. chlorid. 9 mg/ml näsdroppar, lösning

natriumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Natr. chlorid. näsdroppar är och vad de används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Natr. chlorid. näsdroppar
3. Hur du använder Natr. chlorid. näsdroppar
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Natr. chlorid. näsdroppar ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Natr. chlorid. näsdroppar är och vad de används för

Natr. chlorid. näsdroppar upplöser torrt nässekret, varvid avlägsnandet av sekretet från näsan underlättas.

Natr. chlorid. näsdroppar används för att lindra nästäppa, som beror på torrt nässekret. Preparatet är speciellt avsett för små barn, hos vilka det torra sekretet kan leda till att näsan täpps till.

Näsdroppar kan användas utan läkarordination.

Natriumklorid som finns i Natr. chlorid. näsdroppar kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Natr. chlorid. näsdroppar

Använd inte Natr. chlorid. näsdroppar

- om du är allergisk mot natriumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Andra läkemedel och Natr. chlorid. näsdroppar

Man känner inte till att samtidig användning av andra läkemedel skulle förorsaka några skadliga samverkningar.

Graviditet och amning

Natr. chlorid. näsdropparna kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Natr. chlorid. näsdropparna påverkar varken förmågan att köra eller att använda maskiner.

Natr. chlorid. näsdroppar innehåller bensalkoniumklorid

Detta läkemedel innehåller bensalkoniumklorid 0,1 mg/ml. Bensalkoniumklorid kan orsaka irritation

och svullnad inuti näsan, särskilt vid längre tids användning av läkemedlet. Man ska undvika att få preparatet i ögonen.

3. Hur du använder Natr. chlorid. näsdroppar

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Avlägsna ringen kring flaskkapsylen före användning.

Vid behov droppas 3–5 droppar i en täpp näsborre. Doseringen kan upprepas flera gånger dagligen.

Användning för barn

Vid snuva hos spädbarn droppar man med 1–2 timmars mellanrum i båda näsborrarna.

Risken för att infektioner sprider sig kan öka om flera personer använder samma flaska.

Om du har tagit för stor mängd av Natr. chlorid. näsdroppar

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Man kan tryggt använda näsdropparna då man följer den rekommenderade doseringen.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Då den rekommenderade doseringen följts har mycket få biverkningar förekommit. Tillfällig klåda i näsan och nysningar kan sammanhånga med den lokala doseringen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Natr. chlorid. näsdroppar ska förvaras

Förvaras vid rumstemperatur (15–25 °C).

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumklorid, varav finns 9 mg i en milliliter av lösning.
- Övriga innehållsämnen är renat vatten och dinatriumedetat, surhetsreglerande ämnen är klorvätesyra och natriumhydroxid samt konserveringsmedel är bensalkoniumklorid.

Läkemedlets utseende

Klar lösning.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Tillverkare

Orion Corporation Orion Pharma
Volltikatu 8
FI-70700 Kuopio
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 07.12.2020.