

# Viscoflu®

PINIKO EKNEFOMA

NaCl 3%

N-ακετυλοκυστεΐνη 6%

Αποσυμφορπτικό και Ρευστοποιητικός παράγοντας

Φιαλίδιο των 30 ml με συσκευή μηχανικού ψεκασμού και προστατευτικό κάλυμμα

## 1. ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΣΗ, ΣΥΝΘΕΣΗ ΚΑΙ ΠΡΟΪΟΝΤΣΜΟΣ ΤΟΥ ΙΠ

### 1.1 ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΚΑΙ ΕΝΔΕΣΕΣ

Το ρινικό εκνέφωμα Viscoflu® είναι ένας ιατροτεχνολογικό προϊόν κατασκευασμένο από 3% υπέρτερο αλατούχο διάλυμα ελεγχόμενου pH και 6% N-ακετυλοκυστεΐνη. Ενέβενται για να διευκολύνει την ρευστοποίηση και την μηχανική απομόνωση των βλεννο-πυκνών εκκρίσεων που παραμένουν στην ονική κοιλότητα (οξεία, υπόξεια και βραδείς ενάρξεις ρινιτίδα, χρόνια και απροφίκτη ρινιτίδα, αγγειοκυνητική ρινιτίδα) και εντός των ταραρρινών κόλπων (οξεία και χρόνια γηροπίτιδα) βελτιώνοντας την συμπτώματα και την πορεία της οξείας, υπόξειας και χρόνιας φλέγμονής της ανατετρεπτικής οδού.

### 1.2 ΑΝΤΕΝΔΕΣΕΣ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΧΡΗΣΗΣ

Υπερευασθαρία στα ενεργά συστατικά ή σε κάποιο από τα έδοχα. Το ρινικό εκνέφωμα Viscoflu® αντενδέσεις σε παίαί κάτι των 2 ετών. Κατά την διάρκεια της εγκυόσυνης και του θηλασμού, το ρινικό εκνέφωμα Viscoflu® πρέπει να χρησιμοποιήσεται μόνο εάν είναι οπιτόλως απαραίτητο και υπά μέση ιατρική παρακολούθηση.

### 1.3 ΣΥΝΘΕΣΗ

Ένα φιαλίδιο των 30 ml περιέχει: N-ακετυλοκυστεΐνη 1,8 g, χλωριάζοντος υπόχρεο 0,9 g. Εδώποτε: υδροξείδιο του νατρίου, εδεστικό νάτριο, αποιούμενο νέρο.

### 1.4 ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΣ ΔΡΑΣΗΣ

Το ρινικό εκνέφωμα Viscoflu® ενεργεί με την αραίωση της πυκνής και ιώδους βλέννας μέσω της φυσικής/μηχανικής δράσης των συστατικών του:

- Υπέρτερο ρυθμισμένο διάλυμα χλωριούχων νατρίου: τα υπέρτερα αλατούχα διάλυμα που φέρουν μόνον μερικές αποτελεσματικές στα ανατενευτικό βλεννογόνο αντλών υπέρτερο από το ενδοκυτταρίο στο εξωκυτταρίο διαδρέμεται μέσω των φαινομένων της ωμωσίας. Αυτό αυξάνει το ποσοστό του νερού στη βλέννα που καλύπτει τα επιθήλια φραγμώντας την επιφάνεια της και διευκολύνει την απομάκρυνσή της.
- N-ακετυλοκυστεΐνη: η ακετυλοκυστεΐνη μορφή του μονοξειδίου κυττατή σακεί βλεννολυπτική δράση με μέση επαφή στην βλέννα. Η δράση αυτή φρέσκεται στη παρούσα στο μόριο υδροξειδιούν του οποίους είναι ικανές να διασπούν τους δισούλφιδικους δέσμους των βλεννοτρυπτείνων που προσδίδει το ιενός της βλέννας μέσω αποτολμηρισμού αυτών.

### 2. ΜΟΡΦΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ

Διάλυμα ψεκασμού φιαλίδιο των 30 ml με κάθετη συσκευή μηχανικού ψεκασμού και προστατευτικό κάλυμμα.

### 3. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Για την σωστή χρήση: αφαίρεστε το προστατευτικό κάλυμμα, γείρετε το κεφάλι σας ελαφρώς προς τα πάνω, τοποθετήστε απαλά την συσκευή στο άνωγμα του ρουθουνίου, πάτετε με τα δύο δάκτυλα στη βάση της αντλίας φεκασμού και φεύγατε διαδικασία 2 - 3 φορές. Επαναλαμβάνετε την διαδικασία και στο άλλο ρουθουνό. Καθαρίστε την φεκαστήρα και τοποθετήστε ξανά το προστατευτικό κάλυμμα. Ανακανίστε καλά την χρήση.

#### 3.1 ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η συστώματη δόση είναι 2 - 3 φεκασμούς σε κάθε ρουθουνό δύο με τρεις φορές την ημέρα για όχι περισσότερα από 10 ημέρες, ανάλογα με τα κλινικά συμπτώματα που πρέπει να αντιμετωπιστούν. Η χρεωτεία αυτή μπορεί να επαναληφθεί αρκετές φορές κατά την διάρκεια ενός έτους, διακόπτοντας την χρήση του προϊόντος για 1 εβδομάδα τουλάχιστον μεταξύ των κύκλων. Ηρηματοποιείτε μέσα σε 2 μήνες μετά την άνοιγμα του φιαλίδιου.

#### 3.2 ΓΝΩΣΤΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Η υψηλή συγκέντρωση διάλυμα που διαλύματος μπορεί να προκαλέσει μια φυσιολογική αισθητική καϊμάνωσης μετά την ενεργοποίηση του φεκασμού. Αυτή η επίδραση εξαφανίζεται μέσα σε λίγα λεπτά. Η συμπλόκωση με τις άσθματικές χρήσης του φύλακαδιού ελαττώνει τον κίνδυνο εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών.



## ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΤΗΡΗΤΙΚΑ



### 4. ΣΥΝΟΧΗΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάξτε σε θερμοκρασία δωματίου (όχι πάνω από 25°C) μακρύ από το φως κι από πηγές θερμότητας. Η πρεμορφία λήξης αναφέρεται σε κλειστό και κατάλληλα αποθηκευμένο προϊόν.

### 5. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Μετά την ενεργοποίηση των φεκασμών, το ρινικό εκνέφωμα Viscoflu® έχει μια θειώδη σορή η οποία δεν τροποποιεί με κάποιο τρόπο το παρασκεύασμα. Μετά από κάθε φεκασμό, καθαρίστε τον φεκαστήρα. Συνιστάται η επαναποτελέστη του προστατευτικού καλύμματος μετά τη χρήση. Μην χρηματοποιείται σε περίπτωση μεμονωμένης υπερευασθαρίας ή αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του προϊόντος. Η παραπατέμενη χρήση των προϊόντων για τοπική χρήση μπορεί δημιουργείται αποτελεσματικά ευαίσθητοποίηση. Εάν αυτά τα αποτελέσματα εμφανιστούν, διακόψτε την θεραπεία και συμβαλέστε στην γαρύφατση των πατέων μετά την προεργάζουσα, διακόψτε την θεραπεία και το πατέον. Μην χρηματοποιείτε το ιατροτεχνολογικό προϊόν μετά την πρεμορφία λήξης. Μην το χρηματοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά. Κρατήστε το καπαντίνο. Μην φεύγετε στα μάτια. Η χρήση του ίδιου φιαλίδιου από περιούστερα από ένα άτομα μπορεί να διευκολύνει την προεργάζουσα λοιμώξεων.

### 6. ΑΠΟΡΡΙΦΗ

Όταν το προϊόν έχει λήξη ή απαιτεί απόρριψη αυτό πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τους κανονισμούς διαχείρισης αποβλήτων της αρμόδιας τοπικής αρχής. Σε κάθε περίπτωση, απορρίψτε υπευθύνως το προϊόν και την συσκευασία του.

REV.09/2019



Pharma Line S.r.l.  
Via Bertani 2,  
20154 Milan, Italy



25°C  
0°C



Κρατήστε το μακρύ από τα παιδιά.

Εισαγωγή - διανομή στην Ελλάδα από την:  
ADELCO A.E. Βιομηχανία Φαρμάκων & Καλλυντικών

Πειραιώς 37, Μαρούσια 18346

TΗΛ.: 2104819311-14 FAX: 2104816790

Email: info@adelco.gr Web Site: https://www.adelco.gr

