

# Viscoflu®

ΡΙΝΙΚΟ ΕΚΝΕΦΩΜΑ

NaCl 3%

N-ακετυλοκυστεΐνη 6%

Αποσυμφορητικό και Ρευστοποιητικός παράγοντας

Φιαλίδιο των 30 ml με συσκευή μηχανικού ψεκασμού και προστατευτικό κάλυμμα



ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΤΗΡΗΤΙΚΑ

## 1. ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΣΗ, ΣΥΝΘΕΣΗ ΚΑΙ ΠΡΟΟΡΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΠΠ

### 1.1 ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΚΑΙ ΕΜΠΕΙΣΕΙΣ

Το ρινικό εκνέφωμα **Viscoflu®** είναι ένα ιατροτεχνολογικό προϊόν κατασκευασμένο από 3% υπέρτονο αλατούχο διάλυμα ελεγχόμενου pH και 6% N-ακετυλοκυστεΐνη. Ενδείκνυται για να διευκολύνει την ρευστοποίηση και την μηχανική απομάκρυνση των βλέννο-πυωδών εκκρίσεων που παραμένουν στη ρινική κοιλότητα (οξεία, υποξεία και βραδεία έναρξης ρινίτιδα, χρόνια και ατροφική ρινίτιδα, αγγειοκινητική ρινίτιδα) και εντός των παραρινίων κόλπων (οξεία και χρόνια ιγμορίτιδα) βελτιώνοντας τα συμπτώματα και την πορεία της οξείας, υποξείας και χρόνιας φλεγμονής της ανώτερης αναπνευστικής οδού.

### 1.2 ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΧΡΗΣΗΣ

Υπερευαίσθησία στα ενεργά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Το ρινικό εκνέφωμα **Viscoflu®** αντενδείκνυται σε παιδιά κάτω των 2 ετών. Κατά την διάρκεια της εγκυμοσύνης και του θηλασμού, το ρινικό εκνέφωμα **Viscoflu®** πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο εάν είναι απολύτως απαραίτητο και υπό άμεση ιατρική παρακολούθηση.

### 1.3 ΣΥΝΘΕΣΗ

Ένα φιαλίδιο των 30 ml περιέχει: N-ακετυλοκυστεΐνη 1,8 g, γλυκιστικό νάτριο 0,9 g, Έκδοχα: υδροξείδιο του νατρίου, εδετικό νάτριο, αποιονισμένο νερό.

### 1.4 ΜΗΧΑΝΙΣΜΟΣ ΔΡΑΣΗΣ

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

- Υπέρτονο ρυθμισμένο διάλυμα χλωριούχου νατρίου: τα υπέρτονα αλατούχα διαλύματα που εφαρμόζονται απευθείας στο αναπνευστικό βλεννογόνο αντλούν νερό από το ενδοκυττάριο στο εξωκυττάριο διαμέρισμα μέσω του φαινομένου της ώσμωσης. Αυτό αυξάνει το ποσοστό του νερού στη βλέννη που καλύπτει το επιθηλιακό αραϊώνοντας την και διευκολύνοντας την απομάκρυνσή της.
- N-ακετυλοκυστεΐνη: η ακετυλομιμική μορφή του αμινοξέος κυστεΐνης σκεί βλεννοακτική δράση με άμεση επαφή με την βλέννα. Η δράση αυτή οφείλεται στη παρουσία στο μόριο υδροθειομάδων οι οποίες είναι ικανές να διασπούν τους δισουλφικούς δεσμούς των βλέννοπρωτεϊνών που προσδίδει το ιξώδες της βλέννας μέσω αποτολυμερισμού αυτών.

## 2. ΜΟΡΦΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ

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

## 3. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

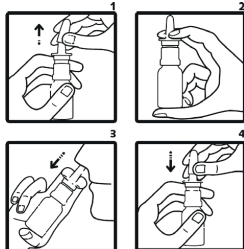
Για την σωστή χρήση: αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα, γείρετε το κεφάλι σας ελαφρώς προς τα πίσω, τοποθετήστε απαλά την συσκευή στο άνοιγμα του ρουθουνιού, πιέστε με τα δύο δάκτυλα στη βάση της αντλίας ψεκασμού και ψεκάστε διαδοχικά 2 - 3 φορές. Επαναλάβετε την διαδικασία και στο άλλο ρουθούνι. Καθαρίστε τον ψεκαστήρα και τοποθετήστε ξανά το προστατευτικό κάλυμμα. Ανακινήστε καλά πριν την χρήση.

### 3.1 ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η συνιστώμενη δόση είναι 2 - 3 ψεκασμοί σε κάθε ρουθούνι δύο με τρεις φορές την ημέρα για όχι περισσότερο από 10 ημέρες, ανάλογα με τα κλινικά συμπτώματα που πρέπει να αντιμετωπιστούν. Η θεραπεία αυτή μπορεί να επαναληφθεί αρκετές φορές κατά την διάρκεια ενός έτους, διακόπτοντας την χρήση του προϊόντος για 1 εβδομάδα τουλάχιστον μεταξύ των κύκλων. Χρησιμοποιείτε μέσα σε 2 μήνες μετά το άνοιγμα του φιαλιδίου.

### 3.2 ΓΝΩΣΤΕΣ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Η υψηλή συγκέντρωση άλατος του διαλύματος μπορεί να προκαλέσει μια φυσιολογική αίσθηση καψίματος μετά την ενεργοποίηση του ψεκασμού. Αυτή η επίδραση εξαφανίζεται μέσα σε λίγα λεπτά. Η συμμόρφωση με τις οδηγίες χρήσης του φυλλαδίου ελαττώνει τον κίνδυνο εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών.



## 4. ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Φυλάσσεται σε θερμοκρασία δωματίου (όχι πάνω από 25°C) μακριά από το φως και από πηγές θερμότητας. Η ημερομηνία λήξης αναφέρεται σε κλειστό και κατάλληλα αποθηκευμένο προϊόν.

## 5. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ

Μετά την ενεργοποίηση του ψεκασμού, το ρινικό εκνέφωμα **Viscoflu** έχει μία βεισίου οσμή η οποία δεν τροποποιεί με κάποιο τρόπο το παρασκεύασμα. Μετά από κάθε ψεκασμό, καθαρίστε τον ψεκαστήρα. Συνιστάται η επανατοποθέτηση του προστατευτικού καλύμματος μετά την χρήση. Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση μεμονωμένης υπερευαίσθησίας ή αλλεργίας σε οποιοδήποτε από τα συστατικά του προϊόντος. Η παρατεταμένη χρήση των προϊόντων για τοπική χρήση μπορεί να οδηγήσει σε αποτελέσματα εναποθήκευσης. Εάν αυτά τα αποτελέσματα εμφανιστούν, διακόψτε την θεραπεία και συμβουλευτείτε τον γιατρό σας. Κρατήστε το προϊόν σε μέρος που δεν το βλέπουν και δεν το προσεγγίζουν τα παιδιά. Μην χρησιμοποιείτε το ιατροτεχνολογικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης. Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά. Μην το καταπίνετε. Μην ψεκάσετε στα μάτια. Η χρήση του ίδιου φιαλιδίου από περισσότερα από ένα άτομα μπορεί να διευκολύνει την μετάδοση λοιμωδών.

## 6. ΑΠΟΡΙΨΗ

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

REV.0 of 09/2019



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



25°C  
0°C



Κρατήστε το μακριά από τα παιδιά.



Εισαγωγή - διανομή στην Ελλάδα από την:  
ADELCO A.E. Βιομηχανία Φαρμάκων & Καλλυντικών  
Πειραιώς 37, Μοσχάτο 18346  
ΤΗΛ: 2104819311-14 FAX: 2104816790  
Email: info@adelco.gr Web Site: <https://www.adelco.gr>