



# Snif

## cloreto de sódio

Solução nasal.

---

### FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

---

Frasco contendo 20 ou 30 mL acompanhado de conta-gotas.

### USO ADULTO E PEDIÁTRICO USO TÓPICO

#### Composição

Cada mL contém:  
cloreto de sódio ..... 9,0 mg  
excipientes q.s.p. .... 1 mL

*Excipientes: cloreto de benzalcônio e água destilada.*

---

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

---

#### Ação esperada do medicamento

SNIF® (cloreto de sódio) age fluidificando a secreção da mucosa nasal favorecendo, portanto, sua eliminação.

#### Cuidados de armazenamento

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C) e proteger da luz. Devendo ser guardado em sua embalagem original, mesmo depois de aberta.

#### Prazo de validade

Desde que observados os devidos cuidados de conservação, o prazo de validade do produto é de 24 meses, contados a partir da data de fabricação impressa em sua embalagem externa.

**NÃO USE MEDICAMENTOS COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO.**

#### Gravidez e lactação

O produto pode ser usado em qualquer idade e também durante a gravidez e lactação.

#### Cuidados de administração

Siga a posologia indicada. Não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

#### Interrupção do tratamento

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

#### Reações adversas

Não há registro de efeitos adversos com uso deste medicamento.

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

#### Contra-indicações e Precauções

O uso deste medicamento é contra-indicado em casos de hipersensibilidade aos componentes da formulação.

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

**NÃO TOME REMÉDIO SEM CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.**

---

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS

---

#### CARACTERÍSTICAS

SNIF® (cloreto de sódio) é apresentado



sob a forma de uma solução isotônica de cloreto de sódio, que não altera a fisiologia das células da mucosa nasal, em associação com cloreto de benzalcônio. Age fluidificando a secreção nasal, favorecendo, portanto, a sua eliminação, sem interferir com os fenômenos vasomotores da mucosa. Por não conter substância vasoconstritora, seu uso não sofre restrições, pois não há riscos de intoxicações ou de rinites medicamentosas. O cloreto de benzalcônio, por sua ação germicida, tem a finalidade de conservar asséptica a solução de cloreto de sódio.

### **INDICAÇÕES**

Indicações terapêuticas: congestão nasal, obstrução nasal e nariz entupido. Fluidificante e descongestionante nasal, sem vasoconstritor.

### **CONTRA-INDICAÇÕES**

NÃO SÃO CONHECIDAS CONTRA-INDICAÇÕES ESPECÍFICAS.

### **PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS**

A FIM DE DIMINUIR O RISCO DE TRANSMISSÃO DE INFECÇÃO, O FRASCO GOTEJADOR NÃO DEVE SER UTILIZADO POR MAIS DE UMA PESSOA.

### **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

NÃO HÁ RELATOS DE OCORRÊNCIA DE INTERAÇÕES CLINICAMENTE RELEVANTES.

### **REAÇÕES ADVERSAS**

AINDA NÃO SÃO CONHECIDAS A INTENSIDADE E A FREQUÊNCIA DAS REAÇÕES ADVERSAS.

### **POSOLOGIA**

Instilação nasal, várias vezes ao dia, principalmente à noite ao deitar.

**VENDA SEM RECEITUÁRIO MÉDICO.**

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

N.º de lote, data de fabricação e prazo de validade: VIDE CARTUCHO.

Para sua segurança, mantenha esta embalagem até o uso total do medicamento.

MS - 1.0043.0514

Farm. Resp.:  
Dra. Sônia Albano Badaró  
CRF-SP 19.258



**EUROFARMA**  
**LABORATÓRIOS LTDA.**  
Av. Ver. José Diniz, 3.465  
São Paulo - SP  
CNPJ 61.190.096/0001-92  
**Indústria Brasileira**



**Eurofarma**  
**0800-704-3876**  
euroatende@eurofarma.com.br  
www.eurofarma.com.br