

## **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 kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- 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 liottavat 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 koneiden käyttökykyyn.

### **Natr. chlorid. -nenätipat sisältää bentsalkoniumkloridia**

Nenätipat sisältävät bentsalkoniumkloridia 0,1 mg/ml. Bentsalkoniumkloridi on ärsyttävä aine, joka saattaa aiheuttaa iho-oireita. Valmisteen joutumista silmiin on tämän vuoksi syytä välttää

### **3. Miten Natr. chlorid. -nenätippoja käyteen**

Käytä tätä lääkettä juuri siten, kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. 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 lääkannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) 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 pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://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 talousjätteiden 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.
- Muuta aineet ovat puhdistettu vesi ja dinatriumedetaatti, happamuudensäätoaineet ovat kloorivetyhappo ja natriumhydroksidi sekä säilytysaine on bentsalkoniumkloridi.

### **Lääkevalmisteen kuvaus**

Kirkas liuos.

### **Myyntiluvan haltija**

Orion Oyj  
Orionintie 1  
02200 Espoo

### **Valmistaja**

Orion Corporation Orion Pharma  
Volltikatu 8  
70700 Kuopio

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi**

02.09.2019

## **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**

Näsdropparna innehåller bensalkoniumklorid 0,1 mg/ml. Bensalkoniumklorid är ett irriterande ämne som kan förorsaka hudreaktioner. Man skall därför 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. 09 471 977) 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.

webplats: [www.fimea.fi](http://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 Oyj  
Orionvägen 1  
02200 Esbo

### **Tillverkare**

Orion Corporation Orion Pharma  
Volltikatu 8  
FI-70700 Kuopio  
Finland

### **Denna bipacksedel ändrades senast**

02.09.2019