

Nasometin Control - Przewodnik dla farmaceuty

Niniejszy Przewodnik zawiera informacje dotyczące bezpieczeństwa stosowania leku, które należy przekazać pacjentowi:

- ✓ Jeśli u pacjenta wystąpią po raz pierwszy objawy alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (nieżyty nosa, kataru siennego), należy skonsultować się z lekarzem w celu uniknięcia ryzyka zamaskowania objawów astmy.
- ✓ Jeśli po maksymalnie 14 dniach stosowania leku objawy nie ustąpią, ustąpią tylko częściowo lub nasilą się, konieczne jest zwrócenie się do lekarza.
- ✓ Leku Nasometin Control nie należy bez porady lekarza stosować w sposób nieprzerwany dłużej niż przez 1 miesiąc.
- ✓ Lek nie przynosi natychmiastowej poprawy objawów, a jego działanie można ocenić w ciągu pierwszych dni leczenia. Pełne działanie leku występuje po kilku dniach regularnego stosowania. Nie należy przekraczać zalecanej liczby rozpyleń na jedno podanie ani nie stosować leku częściej niż raz na dobę.
- ✓ Należy przestrzegać prawidłowej techniki użycia leku w celu uniknięcia miejscowego podrażnienia i uszkodzenia przegrody nosowej oddzielającej nozdrza. Nie należy rozpylać leku bezpośrednio na przegrodę nosową.
- ✓ Lek Nasometin Control jest wskazany do stosowania u pacjentów w wieku 18 lat i starszych, między innymi ze względu na ryzyko spowolnienia tempa wzrostu u dzieci. Lekarz powinien kontrolować proces wzrastania młodych pacjentów.

Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.



NASOMETIN[®]
CONTROL

NASC/006/10/2019

SANDOZ A Novartis
Division