



**União Química**  
farmacêutica nacional S/A

**CONIDRIN<sup>®</sup> 3%**  
**(cloreto de sódio)**

União Química Farmacêutica Nacional S/A

Solução nasal

30 mg/mL

# CONIDRIN® 3%

cloreto de sódio



## Solução nasal

---

### IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO

#### FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução nasal 30 mg/mL: embalagem contendo frasco spray de 60 mL.

#### USO NASAL

#### USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS

#### COMPOSIÇÃO

Cada mL contém:

cloreto de sódio .....30,00 mg

Veículo: edetato dissódico di-hidratado, ácido cítrico, fosfato de sódio monobásico, fosfato de sódio tribásico, cloreto de benzalcônio, hidróxido de sódio, ácido clorídrico e água purificada.

#### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

##### 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

CONIDRIN 3% é indicado como descongestionante nasal de uso tópico, com ação fluidificante e umectante (substância capaz de umedecer uma superfície).

##### 2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

CONIDRIN 3% é indicado para descongestionar o nariz e diluir a secreção nasal em resfriados, rinites (inflamação da mucosa nasal), rinosinusites e também na eliminação de crostas após cirurgias. Atua nas secreções nasais, fluidificando o muco e evitando que estas fiquem aderidas na parede interna do nariz. Possui ação mecânica de limpeza, promovendo a higiene nasal. Proporciona diminuição do inchaço, favorecendo o fluxo do muco nasal.

##### 3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CONIDRIN 3% é contraindicado em pacientes com hipersensibilidade (alergia) conhecida aos componentes da fórmula.

CONIDRIN 3% deve ser utilizado somente sob orientação médica em pacientes que apresentem alguma doença, ou que estejam em uso de algum medicamento em que possa ocorrer a retenção do elemento sódio.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 6 anos de idade.**

##### 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Recomenda-se que o produto seja utilizado com cuidado e sob orientação médica no caso de pacientes que apresentem alguma doença ou que estejam em uso de algum medicamento onde possa ocorrer a retenção de sódio como diuréticos, laxantes e corticoides.

No início do tratamento com CONIDRIN 3%, durante 3 a 4 dias, é normal apresentar sintomas de queimação e coceira nasal. Caso persista, procure orientação médica.

O frasco não deve ser utilizado por mais de uma pessoa para evitar o risco de contaminação e transmissão do processo infeccioso.

#### Gravidez e amamentação

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

#### Pediatria

Este medicamento não pode ser administrado em crianças menores de 6 anos.

### **Interações medicamentosas**

Não existem evidências suficientes que confirmem a ocorrência de interações clinicamente relevantes com este medicamento.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Manter o produto em sua embalagem original e conservar em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). O prazo de validade é 24 meses a partir da data de fabricação (vide cartucho).

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Aspecto físico:** solução incolor e livre de impurezas visíveis.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Spray: fazer uma aplicação e cada narina, três vezes ao dia, ou conforme orientação médica.

#### **Instruções para as aplicações do frasco spray**

- Remover a tampa protetora do bico spray.
- Posicionar o bico do frasco spray voltado para cima na entrada da narina (não introduzir o bico do frasco spray nas narinas) e pressionar a haste da válvula para baixo. A cabeça deve ser mantida ereta, em posição vertical, durante a aplicação.
- Limpar o bico e tornar a colocar a tampa protetora. O frasco deve ser guardado no interior do cartucho.

Não há dados suficientes em literatura quanto ao limite máximo diário de administrações deste medicamento. Portanto, recomenda-se seguir a posologia.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

### **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Se isso ocorrer, você deve retomar o tratamento até o alívio dos sintomas.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

No início do tratamento podem ocorrer quadros de irritação no local da aplicação, como por exemplo, queimação ou coceira da mucosa nasal. Estes sintomas desaparecem com a suspensão do tratamento.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Durante a utilização de CONIDRIN 3%, pode ocorrer de se engolir o produto inadvertidamente pela boca. Caso isso aconteça em grande quantidade, poderá causar náuseas, vômitos, diarreias e cólicas abdominais.

Em casos mais leves, recomenda-se tomar água e evitar o consumo de sódio como comidas salgadas, bebidas, refrigerantes com alto teor de sódio. Em casos mais graves, deve-se acompanhar o estado do paciente e procurar um médico.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA**

Registro MS – 1.0497.1383

**UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A**

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90  
Embu-Guaçu – SP – CEP: 06900-000  
CNPJ: 60.665.981/0001-18  
Indústria Brasileira

Farm. Resp.: Florentino de Jesus Krencas  
CRF-SP: 49136

Fabricado na unidade fabril:  
Trecho 01, Conjunto 11 Lote 6/12  
Polo de Desenvolvimento JK  
Brasília – DF – CEP: 72549-555  
CNPJ: 60.665.981/0007-03  
Indústria Brasileira

SAC 0800 011 1559



Anexo B  
Histórico de Alteração para a Bula

| Dados da submissão eletrônica |                                     |  | Dados da petição/notificação que altera bula |                  |                                      |                   | Dados das alterações de bulas   |                    |                            |
|-------------------------------|-------------------------------------|--|--|------------------|--------------------------------------|-------------------|---|--------------------|----------------------------|
| Data do expediente            | Nº do expediente                    | Assunto  | Data do expediente                           | Nº do expediente | Assunto                              | Data de aprovação | Itens de Bula   | Versões (VP / VPS) | Apresentações relacionadas |
| 05/2021                       | Gerado no momento do peticionamento | 10454-ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | N/A  | N/A              | N/A                                  | N/A               | - Atualização da logomarca<br>- Atualização do SAC<br>9. REAÇÕES ADVERSAS | VP<br>VPS          | Solução nasal              |
| 24/09/2015                    | 0850679/15-5                        | 10461 - ESPECÍFICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12                             | 04/04/2011                                   | 279308/11-3      | Específico – Registro de medicamento | 27/07/2015        | Versão inicial  | VP<br>VPS          | Solução nasal              |