

# Nasometin Control (Mometasone Sandoz) 50 mcg/daw., aerozol do nosa, zawiesina, 1 but. po 60 daw.



Cena: 26,16 zł

## Opis słownikowy

Postać	Aerozol
Producent / Podmiot Odpowiedzialny	SANDOZ GMBH
Przechowywanie	Temperatura pokojowa
Rejestracja	OTC produkt leczniczy wydawany bez recepty

## Opis produktu

Przed zastosowaniem leku należy dokładnie przeczytać ulotkę oraz zapoznać się z materiałami edukacyjnymi. Informacje te są dostępne w aptekach.

Szczegółowe i aktualne informacje dotyczące tego leku są dostępne po zeskanowaniu kodu QR za pomocą smartfona (patrz także punkt 6. ulotki).

### Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta Nasometin Control, 50 mikrogramów/dawkę, aerozol do nosa, zawiesina Mometasoni furoas

Do stosowania wyłącznie u dorosłych

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 14 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

#### Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Nasometin Control i w jakim celu się go stosuje

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Nasometin Control
3. Jak stosować lek Nasometin Control
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Nasometin Control
6. Zawartość opakowania i inne informacje

### 1. Co to jest lek Nasometin Control i w jakim celu się go stosuje

Co to jest lek Nasometin Control?

Nasometin Control zawiera substancję czynną mometazonu furoinian, lek z grupy kortykosteroidów. Mometazonu furoinian rozpylony w nosie może pomóc w złagodzeniu stanu zapalnego (obrzęk i podrażnienie błony śluzowej nosa).

W jakim celu stosuje się lek Nasometin Control?

Nasometin Control stosuje się w leczeniu objawów zdiagnozowanego przez lekarza sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (nazywanego również katarciem siennym) u dorosłych w wieku od 18 lat.

Katar sienny, który występuje kilka razy w roku, jest reakcją uczuleniową wywołaną przez wdychany pyłek drzew, traw, chwastów, a także pleśnie i zarodniki grzybów. Lek Nasometin Control zmniejsza obrzęk i podrażnienie błony śluzowej nosa, łagodząc w ten sposób kichanie, świąd i niedrożność lub wyciek z nosa spowodowane katarciem siennym.

Jeśli po upływie 14 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

### 2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Nasometin Control

Kiedy nie stosować leku Nasometin Control

również ciężkie. Jeśli u pacjenta wystąpi którykolwiek z wymienionych objawów, należy przerwać stosowanie leku Nasometin Control i natychmiast zwrócić się o pomoc medyczną:

obrzęk twarzy, języka lub gardła

trudności w połykaniu

pokrzywka

świszczący oddech lub trudności w oddychaniu.

Długotrwałe stosowanie dużych dawek kortykosteroidów w aerozolu do nosa może spowodować wystąpienie działań niepożądanych na skutek wchłaniania się leku do organizmu.

Inne działania niepożądane

Częste działania niepożądane (mogą występować rzadziej niż u 1 na 10 osób):

ból głowy

kichanie

krwawienie z nosa

ból nosa

owrzodzenie błony śluzowej nosa

zakażenie dróg oddechowych.

Działania niepożądane występujące z nieznaną częstością (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

zwiększenie ciśnienia w oku (jaskra) i (lub) zaćma powodujące zaburzenia widzenia

niewyraźne widzenie

uszkodzenie przegrody nosowej

zmiany smaku i węchu

trudności w oddychaniu i (lub) świszczący oddech.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do 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,

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## 5. Jak przechowywać lek Nasometin Control

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i tekturowym pudełku po EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Nie zamrażać.

Przed zastosowaniem pierwszej dawki należy mocno wstrząsnąć butelką i rozpylić lek 10-krotnie (aż do uzyskania jednorodnego aerozolu). Jeśli pompka nie była używana przez 14 dni lub dłużej, należy sprawdzić jej działanie przed kolejnym użyciem przez dwukrotne rozpylenie leku, do uzyskania jednorodnego aerozolu.

Okres ważności po pierwszym otwarciu butelki wynosi 2 miesiące.

Nie odkręcać pompki ani dozownika.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

## 6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Nasometin Control

- Substancją czynną leku jest mometazonu furoinian. Każde rozpylenie zawiera 50 mikrogramów mometazonu furoinianu (w postaci mometazonu furoinianu jednowodnego). Całkowita masa zawiesiny w jednym rozpyleniu wynosi 100 mg.

- Pozostałe składniki to: celuloza mikrokrystaliczna, karmeloza sodowa, glicerol, kwas cytrynowy jednowodny, sodu cytrynian, polisorbato 80, benzalkoniowy chlorek, woda do wstrzykiwań.

Jak wygląda lek Nasometin Control i co zawiera opakowanie

Nasometin Control jest białą, jednorodną zawiesiną w aerozolu do nosa, pakowaną w białe butelki z pompką rozpylającą i niebieskim wieczkiem ochronnym.

1 butelka zawiera 10 g aerozolu do nosa, zawiesiny (co odpowiada 60 odmierzonej dawkom).

1 butelka zawiera 17 g aerozolu do nosa, zawiesiny (co odpowiada 120 odmierzonej dawkom).

## Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny

Sandoz GmbH

Biochemiestrasse 10

6250 Kundl, Austria

Wytwórca

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ljubljana, Słowenia

Ten lek jest dopuszczony do obrotu w krajach członkowskich Europejskiego Obszaru

Gospodarczego pod następującymi nazwami:

Niemcy Mometasonfuroat – 1 A Pharma Heuschnupfenspray 50 Mikrogramm/Sprühstoß

Nasenspray, Suspension

Bułgaria MomaNose 50 micrograms/actuation, nasal spray, suspension

Czechy Momanose

Dania Mommox

Estonia Nasometin

Chorwacja Momanose 50 mikrograma sprej za nos, suspenzija

Węgry Momepax Control 50 mikrogramm/adag szuszpenziós orrspray

Irlandia Rhinex Relief 50 micrograms/actuation nasal spray, suspension

Włochy Mometasone Sandoz BV

Litwa Nasometin 50 mikrogramų/dozėje nosies purškalas (suspensija)

Łotwa Nasometin 50 mikrogrami/izsmidzinājumā deguna aresols, suspensija

Polska Nasometin Control

Rumunia Rinamet 50 micrograme/doză, spray nazal, suspensie

Słowenia Mommox RINO 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija

Słowacja Nasometin 0,05 mg/dávka

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji na temat leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

Sandoz Polska Sp. z o.o.

ul. Domaniewska 50 C  
02-672 Warszawa  
tel. 22 209 70 00