



Inalador Vick®

Procter & Gamble do Brasil Ltda.

Inalante

cânfora 415,4 mg
levomentol 415,4 mg



I. IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Inalador Vick®

levomentol
cânfora

Descongestionante
Desentope o nariz rapidamente

APRESENTAÇÕES

Inalante. Inalador de tubo plástico contendo 0,5 g.
Cartucho com 12 unidades.

USO TÓPICO E INALANTE

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada g de Inalador Vick® contém: levomentol 415,4 mg, cânfora 415,4 mg.

Excipientes: salicilato de metila e óleo de agulha de pinho siberiano.

II. INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Inalador Vick® ajuda a desentupir o nariz e respirar livremente.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Ao inalar o conteúdo do Inalador Vick® os vapores dos óleos essenciais que o compõem, agem nos receptores das vias aéreas superiores, promovendo a sensação de descongestão nasal.

O inalador fornece uma sensação de alívio de congestão nasal em aproximadamente 5 minutos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Inalador Vick® não deve ser usado em casos de alergia a um dos componentes da fórmula.
Para uso em crianças entre 2 a 6 anos, consulte o médico.

Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos.

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

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

Se a congestão persistir por mais de 3 dias ou for acompanhada por febre, um diagnóstico mais preciso deve ser pesquisado. Suspenda o uso em caso de alergia ou irritação de pele. Evite contato com os olhos, boca e genitália. Somente para uso externo e inalação. Não ingerir.

Uso em idosos

Não existem recomendações especiais ou precauções sobre o uso do produto em pacientes idosos.

Não existe evidência clínica de que este produto possa causar sonolência



Interações Medicamentosas

Inalador Vick® é um medicamento de uso externo e inalação, de ação local, portanto não existem interações medicamentosas relacionadas.

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

Este medicamento é contraindicado para menores de 2 anos.

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

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

Proteger da luz e umidade.

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.

Inalador Vick® consiste em um feltro de celulose impregnado com 1,0 mL de solução do fármaco contido num suporte de plástico com uma tampa de rosca. Mantenha bem fechado quando não estiver em uso.

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?

Modo de Usar

Posicione o inalador verticalmente em uma narina, tape a outra e a spire profundamente os vapores medicinais.

Posologia

Use até 20 vezes ao dia.

Evite que outras pessoas usem o mesmo inalador para não espalhar a infecção.

Em caso de ingestão acidental, procure auxílio médico imediatamente.

Para uso em crianças entre 2 a 6 anos, consulte o médico.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvida 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?

Inalador Vick® é um medicamento de ação local, portanto, não há prejuízo se você esquecer uma aplicação. Você pode utilizá-lo assim que lembrar, se ainda sentir os sintomas de congestão nasal.

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?

De uma forma geral, não são esperadas reações adversas severas com o uso deste produto. Casos comuns de desconforto nasal foram relatados (por exemplo, queimação temporária, ardência, espirros, corrimento nasal aumentado).

Frequência das reações adversas:

Classificação por sistema ou órgão	Reação comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):
Distúrbios respiratório, torácico e mediastinais	Desconforto nasal

Em caso de alergia aos componentes da formulação, pode haver irritação da pele.

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

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

Em caso de superdosagem acidental, procure auxílio médico imediatamente.

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.

III. DIZERES LEGAIS

Registro M.S.: 1.2142.0011

Farmacêutico Responsável: Talita Chinellato dos Santos – CRF SP: 87.832.

Fabricado por:

Procter & Gamble do Brasil Ltda.

Rua Francisco Pereira Dutra, 2405 – Estiva - Louveira – SP

CNPJ: 59.476.770/0022-82.

Indústria Brasileira

Registrado por:

Procter & Gamble do Brasil Ltda.

Avenida Guaruba, 740 – Distrito Industrial – Manaus – AM

CNPJ: 59.476.770/0001-58

Marca Registrada por The Procter & Gamble Co.

SAC: 0800 701 5515

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

Esta bula foi aprovada pela ANVISA em 01/03/2019
V001.





Histórico de Alteração da 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
26/11/2020	-----	10454 - ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/11/2020	-----	10454 - ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	26/11/2020	Bula Profissional de saúde Item 9. Reações Adversas	VPS	415,4 MG/G + 415,4 MG/G INAL CT 12 TUBO PLAS X 0,5 G
01/03/2019	0196387192	10454 - ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/03/2019	0196387192	10454 - ESPECÍFICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	01/03/2019	DIZERES LEGAIS	VP e VPS	415,4 MG/G + 415,4 MG/G INAL CT 12 TUBO PLAS X 0,5 G
16/04/2014	0292192148	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/04/2014	0292192148	10450 - SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/04/2014	DIZERES LEGAIS	VP e VPS	415,4 MG/G + 415,4 MG/G INAL CT 12 TUBO PLAS X 0,5 G
11/04/2014	0278645141	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	11/04/2014	0278645141	10457 - SIMILAR - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	11/04/2014	DIZERES LEGAIS	VP e VPS	415,4 MG/G + 415,4 MG/G INAL CT 12 TUBO PLAS X 0,5 G