

NARIDRIN[®]

cloridrato de nafazolina + maleato de mepiramina + dexpantenol

EMS S/A

Solução

1,0 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL

0,5 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

NARIDRIN[®]

cloridrato de nafazolina + maleato de mepiramina + dexapantenol

APRESENTAÇÕES

Solução de 1,0 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL. Embalagem contendo 1 frasco de 10, 15 ou 30 ml.

Solução de 0,5 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL. Embalagem contendo 1 frasco de 15 ml.

USO NASAL

USO ADULTO (NARIDRIN[®] 12 HORAS)

PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS (NARIDRIN[®] PEDIÁTRICO)

COMPOSIÇÃO

Cada mL da solução adulto contém:

cloridrato de nafazolina 1,0 mg

maleato de mepiramina 0,2 mg

dexapantenol 5,0 mg

veículo* q.s.p. 1 mL

*cloreto de sódio, cloreto de benzalcônio, edetato dissódico diidratado e água purificada.

Cada mL da solução pediátrica contém:

cloridrato de nafazolina 0,5 mg

maleato de mepiramina 0,2 mg

dexapantenol 5,0 mg

veículo* q.s.p. 1 mL

*cloreto de sódio, cloreto de benzalcônio, edetato dissódico diidratado e água purificada.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESSE MEDICAMENTO É INDICADO?

NARIDRIN[®] é indicado como vasoconstritor destinado ao tratamento da congestão nasal de origem alérgica ou inflamatória, nas rinites e rinofaringites. Também indicado para o tratamento auxiliar da congestão nasal provocada por gripes e resfriados.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

NARIDRIN[®] contém três componentes básicos. O dexapantenol provoca notável resistência da mucosa nasal aos processos infecciosos e inflamatórios. O cloridrato de nafazolina é um vasoconstritor, cujo mecanismo de ação é estimular os receptores alfa-adrenérgicos da musculatura lisa vascular, resultando na constrição das arteríolas dilatadas dentro da mucosa causando a redução do fluxo sanguíneo da área. A mepiramina é um anti-histamínico, o qual impede a ação vasodilatadora da histamina e não provoca reações locais ou gerais; é uma das substâncias mais ativas quando de seu uso tópico nas mucosas nasais.

NARIDRIN[®] possui tempo de ação rápido, cerca de trinta segundos a um minuto após contato com a mucosa.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

NARIDRIN[®] é contraindicado a pacientes portadores de hipertireoidismo ou hipertensão e aos pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

NARIDRIN[®] também é contraindicado após a hipofisectomia transesfenoidal ou após cirurgias oronasais em que ocorra exposição da dura-máter.

Este medicamento é contraindicado para menores de 10 anos.

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

Não é recomendado o uso prolongado do medicamento, somente sob acompanhamento e prescrição médica. Para evitar a propagação de infecções o mesmo frasco de NARIDRIN[®] não deve ser utilizado por mais de uma pessoa.

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

Uso contraindicado no aleitamento ou na doação de leite humano. Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois pode ser excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

Interação Medicamento – Medicamento

O uso concomitante de **NARIDRIN®** com inibidores do MAO (exemplo: furazolidona, lenezolida, moclobemida) pode ocorrer risco de crise hipertensiva grave.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Você não deve dirigir veículos ou operar máquinas durante todo o tratamento, pois sua habilidade e capacidade de reação podem estar prejudicadas.

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

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). 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.

Aspecto do medicamento: Naridrin® adulto e infantil apresentam-se como líquido incolor, límpido, inodoro, isento de partículas e material estranho.

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?

NARIDRIN® deve ser administrado via nasal.

Pediátrico (crianças a partir de 10 anos)

Pingar 1 a 2 gotas em cada narina da criança, que deve estar com a cabeça suavemente inclinada para trás, uma vez ao dia ou conforme prescrição médica.

Adultos: Nebulização Nasal

Realizar 1 a 2 nebulizações em cada narina, de 12 em 12 horas ou segundo orientação médica.

A nebulização deve ser feita com a cabeça suavemente inclinada para trás e o paciente deve inspirar quando comprimir o frasco.

Em caso de ingestão acidental, principalmente por crianças, procure imediatamente um centro de intoxicação.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

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

Tome a dose assim que se lembrar dela. Entretanto, se estiver próximo o horário da dose seguinte, salte a dose esquecida e continue o tratamento conforme prescrito. Não utilize o dobro da dose para compensar uma dose esquecida.

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?

NARIDRIN® pode provocar, sonolência, sensação de ressecamento da mucosa nasal, sensação de pontada, de queimadura, espirro, rinorréia (saída de secreção pelo nariz) e perda do olfato. Em caso de uso prolongado, pode produzir rinite atrófica.

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?

Em caso de doses excessivas, poderão ocorrer: alteração do pulso, dilatação das pupilas, hipertensão, transpiração e palidez.

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: 1.0235.0145

Registrado e produzido por: **EMS S/A.**
Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08
Bairro Chácara Assay
Hortolândia/SP - CEP 13186-901
CNPJ: 57.507.378/0003-65
Indústria Brasileira

VENDA SOB PRESCRIÇÃO

SAC: 0800 019 19 14

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 31/03/2026.



bula-pac-010523-EMS-v1

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. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/07/2013	0600042/13-8	(10458) – NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula	N/A	N/A	N/A	N/A	Inclusão Inicial de Texto de Bula	VP VPS	Solução nasal de 1,0 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml Embalagens com frasco de 10, 15 e 30 ml e solução nasal 0,5 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml embalagens com frasco de 15 ml
11/04/2021	1382077/21-0	10451- MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	8. REAÇÕES ADVERSAS	VPS	Solução nasal de 1,0 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml Embalagens com frasco de 10, 15 e 30 ml e solução nasal 0,5 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml embalagens com frasco de 15 ml
15/05/2025	0658220/25-0	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	APRESENTAÇÕES 5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS	VP	Solução nasal de 1,0 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml. Embalagens com frasco de 10, 15 e 30 ml e solução nasal 0,5 mg/ml + 0,2 mg/ml + 5,0 mg/ml embalagens com frasco de 15 ml
							6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO DIZERES LEGAIS	VPS	

-	-	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? III - DIZERES LEGAIS	VP	Solução de 1,0 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL. Embalagem contendo 1 frasco de 10, 15 ou 30 ml.
							5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES III - DIZERES LEGAIS	VPS	Solução de 0,5 mg/mL + 0,2 mg/mL + 5,0 mg/mL. Embalagens contendo 1 frasco de 15 ml.