

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению медицинского изделия

**Раствор стерильный для ингаляционного и интраназального введения  
Breather Barrier (Бризер Барьер)**

**Состав**

1 ml (мл) раствора содержит: натрия хлорид – 9,0 mg (мг).

**Содержимое упаковки**

По 4 ml (мл) в контейнерах полимерных, по 10 контейнеров в пачке из картона.

**Описание**

Breather Barrier (Бризер Барьер) – раствор стерильный для ингаляционного и интраназального введения. Это естественный, изотонический солевой раствор в концентрации, адаптированной для совместимости с жидкостями организма человека. Применяется для увлажнения и очищения верхних дыхательных путей от аллергенов, микроорганизмов и пыли, в том числе для использования в ингаляционной системе Breather AirOx (Бризер АйрОкс).

**Целевое назначение**

Breather Barrier (Бризер Барьер) предназначен для увлажнения и очищения верхних дыхательных путей.

**Показания к применению**

Для гигиенического ухода, увлажнения и очищения слизистой оболочки верхних дыхательных путей в помещениях с сухим воздухом, обусловленным работой кондиционеров (в том числе автомобильных), обогревателей, радиаторов центрального отопления, во время воздушных перелетов, от аллергенов в период цветения растений, пыли, присутствующей в условиях загрязненного воздуха. Для использования у больных с заболеваниями слизистой оболочки носа и придаточных пазух, сопровождающимся сухостью слизистой оболочки или образованием слизи (атрофический, аллергический, инфекционный, медикаментозный риниты).

В качестве вспомогательного средства при применении локальных сосудосуживающих средств.

После оперативных вмешательств в полости носа и носовых пазухах.

Также можно использовать для разведения ингаляционных лекарственных средств согласно инструкции производителя.

**Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к какому-либо из компонентов медицинского изделия.

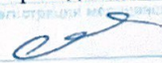
**Целевая группа (популяция)**

Младенцы, дети и взрослые, которые нуждаются в увлажнении и очищении верхних дыхательных путей.

**Способ применения**

*Использование с помощью ингаляционной системы Breather AirOx (Бризер АйрОкс)*

Ингаляцию раствора Breather Barrier (Бризер Барьер) следует проводить при помощи ингаляционной системы Breather AirOx (Бризер АйрОкс) с использованием специальной маски на лицо, загубника или назальной канюли. Перед проведением процедуры

Утверждение рег. страши мс  
  
5 0 8 2 4

обязательно ознакомьтесь с инструкцией по применению ингаляционной системы. Соблюдайте правила эксплуатации ингаляционной системы Breather AirOx (Бризер АйрОкс).

1. Подготовьте к использованию ингаляционную систему Breather AirOx (Бризер АйрОкс).
2. Откройте пакет из фольги и отделите однодозовый контейнер. Убедитесь, что контейнер не поврежден.
3. Встряхните отделенный контейнер. Другие контейнеры оставьте в пакете из фольги и поместите их в картонную коробку. Не извлекайте контейнеры из пакета, если в этом нет необходимости.
4. Держа контейнер за верхний край, поверните другой край, чтобы открыть контейнер.
5. Вставьте контейнер в ингаляционную систему Breather AirOx (Бризер АйрОкс) открытым краем вниз и слегка нажмите. Убедитесь, что весь раствор перетек в резервуар устройства.
6. Закройте резервуар системы Breather AirOx (Бризер АйрОкс) и используйте по назначению.

После использования промойте ингаляционную систему Breather AirOx (Бризер АйрОкс), остатки раствора утилизируйте.

#### *Интраназальное введение*

Взрослым – по 2 капли; детям старше 1 года – по 1–2 капли; детям до 1 года – по 1 капле в каждый носовой ход 3–4 раза в сутки в терапевтических целях, в гигиенических целях – 1–4 раза в сутки.

Применять до 4 недель.

Способ применения для взрослых: перед началом процедуры следует вымыть руки с мылом и аккуратно освободить носовые ходы от секрета быстрым резким выдохом через нос. Для предупреждения вытекания раствора необходимо лечь или сесть и запрокинуть голову назад, затем закапать раствор. При закапывании раствора в правый носовой ход голова должна быть запрокинута немного назад и наклонена влево, и, наоборот, голова должна быть наклонена вправо при закапывании раствора в левый носовой ход. После закапывания желательно побыть в положении лежа с запрокинутой назад головой в течение 2 минут, после чего освободить носовые ходы от разреженного секрета. Остатки раствора на лице следует вытереть салфеткой.

Способ применения для детей: перед началом процедуры следует вымыть руки с мылом и аккуратно освободить носовые ходы ребенка от секрета. После очищения носа от секрета закапать раствор в каждый носовой ход. При закапывании раствора в правый носовой ход голова ребенка должна быть запрокинута немного назад и наклонена влево и, наоборот, голова ребенка должна быть наклонена вправо при закапывании раствора в левый носовой ход. После закапывания ребенку желательно побыть в положении лежа с запрокинутой назад головой в течение 2 минут, после чего следует посадить ребенка и помочь ему освободить носовые ходы от разреженного секрета. Остатки раствора на лице следует вытереть салфеткой.

Для разведения ингаляционных лекарственных средств используют 2–4 ml (мл) раствора. Использовать для разведения только тех лекарственных средств, в инструкции к которым указана возможность разведения физиологическим раствором 0,9% натрия хлорида.

#### **Побочные реакции**

У лиц с индивидуальной непереносимостью компонентов медицинского изделия возможны реакции повышенной чувствительности. В случае возникновения каких-либо побочных реакций следует немедленно прекратить использование медицинского изделия и сообщить врачу и производителю.

05 08 2020

### Ограничения, меры предосторожности и предостережения

- Раствор предназначен для использования только путем ингаляционного или интраназального введения. Используйте изделие в соответствии с инструкцией по применению. Проконсультируйтесь с врачом перед применением, если у Вас есть вопросы.
- Детям применять под наблюдением взрослых.
- Перед использованием медицинского изделия проверьте целостность упаковки и срок годности. Не используйте изделие при повреждении первичной упаковки или если истек срок годности.
- Изделие предназначено только для однократного применения. Повторное использование может привести к инфицированию. Не используйте повторно.
- Утилизировать в соответствии с местными требованиями по утилизации медицинских отходов.

### Условия хранения

Хранить в защищенном от солнечных лучей месте при температуре от +5 °С до +30 °С.  
Хранить в недоступном для детей месте.

### Срок годности

2 года. Срок годности действует при соблюдении условий хранения в неповрежденной упаковке.

### Название и адрес производителя

ООО «Юрия-фарм», Украина, 03038, г. Киев, ул. Н. Амосова, 10.

Тел.: +38 (044) 275-92-42, +38 (044) 275-01-08.

E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

Адрес производства: Украина, 18030, г. Черкассы, ул. Кобзарская, 108.

Если у Вас есть замечания к медицинскому изделию или Вы хотите оставить отзыв, пожалуйста, воспользуйтесь одним из следующих способов:

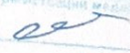
- 1) отправьте письмо на электронную почту [feedback@uf.ua](mailto:feedback@uf.ua);
- 2) отправьте текстовое сообщение с помощью приложений Viber, Telegram или WhatsApp на номер +38 (095) 275-33-01;
- 3) позвоните по номеру +38 (095) 275-33-01 или +38 (0800) 401-771 (тарификация звонков по этим номерам – согласно тарифам Вашего оператора).

Графические символы и их разъяснение	
	Sterile medical device in primary packaging. Sterilized using steam or dry heat/Стерильное медицинское изделие в первичной упаковке. Стерилизовано с использованием пара или сухого жара
	Do not use if package is damaged/Не использовать при повреждении упаковки
	Do not re-use/Не использовать повторно
	Consult instructions for use/Ознакомление с инструкциями по применению

Медицинська продукція  
Управління регіонального медичного інструментарію  
5 0 8 2 6

	Manufacturer/Производитель
	Temperature limit/Температурное ограничение
	Date of manufacture/Дата изготовления
	Use-by date/Не использовать после
партия 	Batch code/Код партии

Дата последнего пересмотра инструкции по применению: 18.04.2024.  
Версия: 02.

Федеральное государственное учреждение  
 «Федеральный центр экспертизы средств  
 медицинского назначения»  
 Управление регистрации лекарственных  
 средств  
  
 5.08.24