

NIFECOR

SOLUCIÓN OFTÁLMICA 0.012%

Eurofarma Chile S.A.

FÓRMULA FARMACÉUTICA Y COMPOSICIÓN.

Cada 100 mL de solución oftálmica contiene:	
Nafazolina clorhidrato	0,012 g
Excipientes: Los aprobados en registro.	

INDICACIONES TERAPÉUTICAS.

Simpaticomiméticos usados como descongestionante.

Está indicado en el tratamiento de las irritaciones oculares menores y enrojecimiento de la conjuntiva.

CONTRAINDICACIONES.

No usar en personas con hipersensibilidad a la Nafazolina o a alguno de los componentes de la formulación.

No administrar a personas con glaucoma.

No administrar a niños menores de 2 años.

No se debe utilizar este producto si existe alguna infección de los ojos, cuerpos extraños u otras alteraciones.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA.

- **Embarazo:** Su uso es solo si el médico lo indica.
- **Lactancia:** No se recomienda su uso si usted está amamantando, a menos que el médico lo indique y no por más de 3 días.

EFFECTOS ADVERSOS (no deseados)

Ocasionalmente puede producirse enrojecimiento, irritación y aumento de la presión intraocular; midriasis, hiperemia ocular; en estos casos se debe suspender el uso y consultar al oftalmólogo.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.

Si la irritación ocular persiste después de administrar las gotas durante 4 días, debe suspender su uso y consultar al oftalmólogo.

Este medicamento no debe administrarse por más de 4 días seguidos a menos que el médico lo indique.

La administración de drogas simpaticomiméticas a pacientes en tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAOs), pueden provocar una crisis hipertensiva severa.

Debe emplearse con precaución en niños, pacientes de edad, pacientes con enfermedades cardiovasculares, o pacientes con denervación simpática (es decir) pacientes con diabetes insulino dependiente, hipotensión ortostática, hipertensión, hipertiroidismo) debido al riesgo de posibles efectos sistémicos.

Uso prolongado y/o excesivo puede llevar a efecto rebote ocular de vasodilatación o congestión.

Nifecor solución oftálmica 0,012% contiene cloruro de benzalconio que puede causar irritación ocular y se conoce que altera el color de los lentes de contacto blando.

Evita el contacto con los lentes de contacto. Los pacientes deben ser instruidos de retirar los lentes de contacto previo a la aplicación y esperar al menos 15 minutos antes de reinsertarlos.

- **Uso pediátrico:** No se aconseja su uso en menores de 2 años.
- **Efectos sobre la capacidad para manejar vehículos y maquinaria:** Nifecor solución oftálmica 0,012% puede causar una midriasis transitoria, visión borrosa temporal u otras alteraciones oculares que podrían afectar la capacidad de conducir o usar máquinas. Si aparece midriasis o visión borrosa después de la instilación, el paciente debe esperar hasta que la visión se aclare antes de conducir u operar máquinas.

No tome este medicamento sin el consentimiento de su médico, puede ser peligroso para la salud.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.

todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.

INTERACCIONES.

Informe a su médico sobre cualquier medicamento que está tomando, ya sea con o sin receta.

No presenta interacciones medicamentosas específicas.

No obstante, el uso concomitante con fármacos de tipo IMAO, maprotilina o antidepresivos tricíclicos puede incrementar la acción vasopresora de nafazolina.

DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACIÓN.

Vía de Administración: Uso oftálmico

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

Aplicar 1 hasta 4 veces al día, según necesidad.

Mantener el ojo cerrado unos instantes para facilitar que el líquido administrado se distribuya por toda la superficie ocular.

La aplicación de las gotas de Nifecor no produce molestia alguna, por el contrario, de inmediato proporciona sensación de frescor y bienestar.

No tocar el extremo del frasco cuentagotas con las manos o con algún objeto. Cerrar inmediatamente después de usarlo.

Lavarse las manos antes y después de usar este medicamento.

No ingerir.

Se debe evitar el uso en mujeres embarazadas o en el período de lactancia.

No usar en lactantes ni en niños menores de 2 años.

SOBREDOSIS.

Dada la vía de administración y la forma farmacéutica de este medicamento, es muy improbable la posibilidad de intoxicación por sobredosis. En cualquier caso, una sobredosificación accidental podría provocar signos debidos a la absorción sistémica de la nafazolina, como cefaleas, palpitaciones, nerviosismo, náuseas, debilidad y sudoración, que deberán ser tratados sintomáticamente en un Centro Asistencial.

ALMACENAMIENTO.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Conservar en su envase original, a no más de 25 °C.

PRESENTACIÓN.

Frasco con X mL de Nifecor Solución Oftálmica 0,012%