

NAFAZOLINA 0,1% - ALFA®
NAFAZOLINA HIDROCLORURO 1mg / mL
DESCONGESTIVO OCULAR
SOLUCIÓN OFTÁLMICA (Colirio)

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento. Conserve este prospecto, puede tener la necesidad de volver a leerlo. Utilice el medicamento tal y como se lo indicó su médico. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Nunca dé a tomar o a utilizar su medicamento a otra persona. Lávese las manos antes de utilizar el medicamento. Guarde sus medicamentos en un lugar seguro, fresco y seco. No quite ni cambie el envase del medicamento.

Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños. Consulte siempre a su médico para prevenir cualquier problema de salud y para controlar el tratamiento.

FORMA FARMACEUTICA	COMPOSICION	PRESENTACION	VIA DE ADMINISTRACION
Solución oftálmica (colirio)	Cada mL de solución oftálmica (colirio) contiene: Nafazolina hidrocloreuro 1 mg. Excipientes: Benzalconio cloruro, edetato disódico dihidrato, sodio cloruro, solución tampón estéril c.s.	Caja x 1 frasco de 15 mL	Vía oftálmica

NAFAZOLINA 0,1% - ALFA® contiene en su composición Nafazolina que es un derivado imidazólico con efecto simpaticomimético α -adrenérgico que actúa como vasoconstrictor y descongestivo a nivel tópico oftálmico, de absorción y efecto rápidos. Alivia la congestión, enrojecimiento, picazón e irritación oculares. Después de su aplicación a nivel conjuntival produce vasoconstricción a los 5 - 10 minutos, con una duración de su efecto de 2 - 6 horas.

NAFAZOLINA 0,1% - ALFA® está indicado para el alivio sintomático del enrojecimiento del ojo debido a irritaciones oculares menores de la conjuntiva, congestiones oculares, conjuntivitis alérgica y enrojecimiento por agentes externos.

No debe usarse NAFAZOLINA 0,1% - ALFA® en: pacientes pediátricos, glaucoma agudo o de ángulo estrecho, hipersensibilidad al medicamento.

Precauciones generales para el uso de

NAFAZOLINA 0,1% - ALFA®: Pacientes con glaucoma de ángulo abierto. Evitar la dosificación excesiva o el uso prolongado innecesario. Se aconseja consultar al médico en caso de embarazo, lactancia, enfermedad cardiovascular, diabetes mellitus, infección o lesión ocular grave, hipertensión, hipertiroidismo, persistencia de la irritación o aparición de otras molestias.

Puede producir midriasis leve cuando se aplica en la conjuntiva.

Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

Este medicamento, por contener cloruro de benzalconio como excipiente, puede decolorar las lentes de contacto blandas.

Es conveniente no utilizar el producto después de un mes de haber sido abierto o si presenta turbidez o cambio de color.

Para su control, anote en la caja la fecha de apertura del frasco.

Embarazo y lactancia: Seguir estrictamente el consejo del médico.

Uso con otros medicamentos: Antes de iniciar el tratamiento es conveniente notificar al médico si el paciente recibe otras medicaciones o está bajo los efectos de otro tratamiento reciente.

Dosificación y duración del tratamiento: Según criterio médico. Se sugiere la siguiente pauta posológica:

Adultos: 1 - 2 gotas hasta 4 veces al día, cada 6 - 8 horas, según las necesidades.

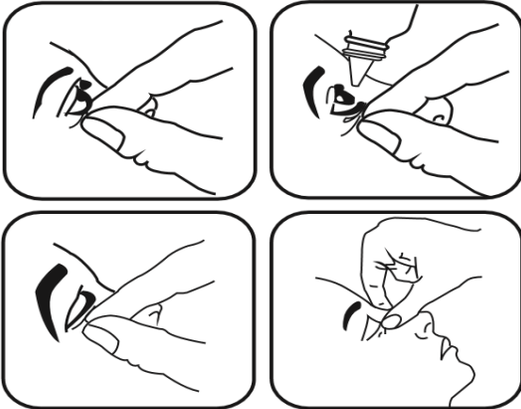
No se recomienda su utilización en niños pequeños y lactantes.

Por lo general, el tratamiento no debe prolongarse por más de 3 a 4 días seguidos, a menos que el médico



indique lo contrario. Inclinar la cabeza hacia atrás, mirando hacia arriba. Con las manos limpias, sujetar el párpado inferior por debajo de las pestañas y tirar suavemente del mismo, separándolo del ojo.

- Colocar una gota del medicamento en el fondo del saco inferior. Tener cuidado de no tocar con el gotero las pestañas ni los párpados, para evitar la contaminación del contenido del frasco.
- A continuación, levantar con suavidad el párpado inferior para que haga contacto con el superior.
- Mantener los párpados cerrados durante 2-3 minutos, presionando al mismo tiempo con los dedos sobre el ángulo interno de los ojos.



Ante la eventualidad de una sobredosis o ingestión accidental: En caso de ingestión accidental consultar inmediatamente a su médico o asistir al Centro de Salud más próxima, llevando el prospecto del medicamento.

Posibles efectos secundarios: Cuando este medicamento se utiliza a las dosis recomendadas y por un corto período de tiempo, no suele producir efectos secundarios.

Con el uso excesivo o prolongado puede producirse un aumento de la irritación ocular, midriasis o fotofobia. En caso de absorción generalizada por un exceso de medicamento, pueden presentarse síntomas como mareos, dolor de cabeza, aumento de la sudoración, náuseas, nerviosismo, debilidad, vértigo, hipotermia, somnolencia y bradicardia.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Es importante notificar sospechas de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comunique a su médico o a través de nuestra página: <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>.

Conservar NAFAZOLINA 0,1% - ALFA® en su envase cerrado de origen, bien cerrado, a temperatura ambiente inferior a 30 °C. No congelar.

MEDICAMENTO DE VENTA LIBRE

N° R.S. N°: NN-30217 / 2020

**NAFAZOLINA 0,1% - ALFA® es fabricado por:
LABORATORIOS ALFA S.A.**

Dir. Tec. Fco.: Juan J. Ferrer M. Prof. No. F-57
Avda. Busch N° 1970. Tel.: (591) 2-2227910

La Paz - Bolivia

www.alfabolivia.com

