



Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal Oximetazolina hidrocloreto

Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.

Este medicamento puede adquirirse sin receta. No obstante, para obtener los mejores resultados debe utilizarse con cuidado.

- Conserve este prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de 3 días, debe consultar a un médico.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal y para qué se utiliza
2. Antes de usar Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal
3. Cómo usar Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal
6. Información adicional

1. QUÉ ES UTABON ADULTOS 0,5 mg/ml SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Pertenece a un grupo de medicamentos denominados simpaticomiméticos que actúan produciendo una vasoconstricción local que disminuye la congestión nasal.

Este medicamento está indicado para el alivio local sintomático de la congestión nasal en resfriados y otras afecciones nasales como la rinitis y la sinusitis.

2. ANTES DE USAR UTABON ADULTOS 0,5 mg/ml SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL

No use Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal:

- Si es alérgico (hipersensible) a la oximetazolina, a otros descongestionantes o a cualquiera de los componentes de este medicamento.

Tenga especial cuidado con Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal si:

- tiene niveles elevados de azúcar en sangre (diabetes mellitus)
- tiene la tensión arterial alta (hipertensión arterial)
- tiene alguna enfermedad del corazón o del aparato circulatorio
- tiene aumento de la tensión en el ojo (glaucoma)
- tiene alguna enfermedad de la próstata (hipertrofia prostática)
- tiene una enfermedad del tiroides (hipertiroidismo)
- está en tratamiento con medicamentos antidepresivos (tratamiento de la depresión), broncodilatadores adrenérgicos (tratamiento del asma), fenotiazina (tranquilizante) o metildopa (para bajar la tensión arterial)

- Si aparece insomnio (muy raras veces), procure evitar aplicar el medicamento a última hora de la tarde o por la noche.

Consulte a su médico, incluso si cualquiera de las circunstancias anteriormente mencionadas le hubiera ocurrido alguna vez.

El uso del mismo envase por más de una persona puede dar lugar a contagios.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica, homeopáticos, plantas medicinales y otros productos relacionados con la salud ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento o ajustar la dosis de alguno de ellos.

Ciertos medicamentos pueden interaccionar con Utabon, en este caso puede resultar necesario cambiar la dosis o interrumpir el tratamiento. Es importante que informe a su médico si toma alguno de los siguientes medicamentos: antidepresivos (inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO) o tricíclicos), fenotiazina (tranquilizante), antiasmáticos o metildopa (medicamento para bajar la tensión arterial).

Embarazo

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento.
Este medicamento no debe utilizarse durante el embarazo.

Lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento.
Las mujeres en periodo de lactancia no deben utilizar este medicamento sin consultar al médico ya que pasa a la leche materna.

Uso en niños

No administrar a niños menores de 12 años. Los niños pueden ser especialmente propensos a la aparición de reacciones adversas.

Uso en mayores de 65 años:

Consulte a su médico ya que las personas mayores son más sensibles a sus efectos.

Conducción y uso de máquinas:

Aunque no son de esperar efectos en este sentido, si nota somnolencia o mareos, no conduzca ni utilice herramientas o maquinaria.

Información importante sobre algunos componentes de Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal:

Por contener cloruro de benzalconio, este medicamento puede producir inflamación de la mucosa nasal, especialmente con tratamiento de larga duración. Si se sospecha tal reacción (congestión nasal persistente), siempre que sea posible, se debería utilizar un producto de uso nasal que no contenga este conservante.

3. CÓMO USAR UTABON ADULTOS 0,5 mg/ml SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado indicaciones distintas.

Este medicamento se administra por vía nasal.

Adultos y niños mayores de 12 años: La dosis recomendada es de una aplicación en cada orificio nasal, máximo 2 veces al día.

No utilizar durante periodos superiores a tres días sin prescripción médica.

Una pulverización antes de acostarse mantiene desobstruidas las fosas nasales durante toda la noche.

Instrucciones para la correcta administración del medicamento

Antes de su aplicación se deben eliminar los fluidos nasales existentes, sonándose bien la nariz.

Después de cada uso, limpie el extremo del aplicador con un paño limpio y húmedo antes de cerrar el envase.

Si estima que la acción de este medicamento es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si usa más Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal del que debiera:

Por aplicación de dosis excesivas o muy continuadas o por ingestión accidental pueden aparecer dolores de cabeza, temblores, alteraciones del sueño, sudoración excesiva, palpitaciones y nerviosismo. Si aparecen, reduzca la dosis y si tiene dudas sobre la dosificación correcta consulte a su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico, a su farmacéutico, al servicio de urgencias más cercano o bien al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420.

Si olvidó usar Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal:

No use una dosis doble para compensar la dosis olvidada sino, por el contrario, continúe con la dosis habitual.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Como todos los medicamentos, Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal puede tener efectos adversos.

Los efectos adversos varían en intensidad de un individuo a otro.

- *Frecuentemente (en menos de 1 por cada 10 pacientes, pero en más de 1 por cada 100):* sequedad y escozor nasal, picazón en la zona de aplicación, estornudos, con el uso excesivo o prolongado puede aparecer congestión nasal de rebote.

- *Raramente (en menos de 1 por cada 1000 pacientes):* cuando se aplican cantidades excesivas puede aparecer dolor de cabeza, temblor, sudoración excesiva, insomnio, palpitaciones, nerviosismo y tensión alta (hipertensión).

Si observa cualquiera de los efectos adversos mencionados de manera intensa o prolongada, interrumpa el tratamiento y consulte a su médico lo antes posible.



Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE UTABON ADULTOS 0,5 mg/ml SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN NASAL

Conservar por debajo de 25°C.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Utabon Adultos 0,5 mg/ml solución para pulverización nasal

Cada ml de solución contiene 0,5 mg de hidrocloreto de oximetazolina.

Los demás componentes (excipientes) son: cloruro de benzalconio, fosfato de sodio anhidro, fosfato de sodio dihidrato, glicina, sorbitol y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Se presenta en forma de solución para pulverización nasal, cada envase contiene 15 ml de solución.

Titular de la autorización de comercialización:

Uriach-Aquilea OTC S.L.

Av. Camí Reial 51-57

08184 Palau-solità i Plegamans (Barcelona -España)

Responsable de la fabricación:

ITALFARMACO S.A. San Rafael 3. 28108 Alcobendas (España)

Otras presentaciones:

UTABON Niños 0,25 mg/ml gotas nasales en solución: Frasco con 15 ml de gotas nasales en solución

UTABON 35 microgramos/pulsación pulverización nasal: Frasco con bomba dosificadora con 15 ml de solución para pulverización nasal

Este prospecto ha sido aprobado en Junio de 2007