

Bixtonim[®]

picături nazale, soluție



clorhidrat de efedrină,
hidrocortizon, clorhidrat de
nafazolină

Compoziție:

100 g soluție conțin clorhidrat de efedrină 0,500 g; hidrocortizon 0,020 g; clorhidrat de nafazolină 0,100 g și excipienți: clorură de sodiu, mertiolat de sodiu, etanol, apă purificată.

Grupa farmacoterapeutică:

Preparate nazale și alte preparate decongestionante nazale de uz topic, combinații.

Indicații terapeutice:

Rinite acute și subacute, rinite alergice; edem postoperator al mucoasei nazale.

Contraindicații:

Hipersensibilitate la clorhidrat de efedrină, hidrocortizon, clorhidrat de nafazolina sau la oricare dintre excipienți.

Risc de glaucom cu unghi închis.

Risc de retenție urinară legată de tulburări uretro-prostatice.

Nu se administrează la copii sub 3 ani.

Precauții:

Datorită activității alfa-simpatomimetice vasoconstrictoare și pasajului sistemic, se recomandă prudență în caz de hipertensiune arterială, afecțiuni cardiace, hipertiroidie.

Interacțiuni:

Decongestivele nazale cu nafazolină pot determina apariția hipertensiunii arteriale dacă sunt folosite în timpul tratamentului cu IMAO.

Atenționări speciale:

Sarcina și alăptarea:

Deoarece nu există date care să evidențieze siguranța administrării produsului în timpul sarcinii sau alăptării, produsul va fi administrat la femeile gravide și la cele care alăptează, numai dacă este absolut necesar, la indicația medicului.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje:

Bixtonim nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Atenționări pentru sportivi:

Medicamentul conține efedrină care poate pozitiva testul anti-doping.

Doze și mod de administrare:

Adulți: 2-3 picături în ambele narine, de 3-4 ori pe zi.

Copii peste 3 ani: 1-2 picături de 3-4 ori pe zi.

Durata tratamentului nu trebuie să depășească 3 zile.

Reacții adverse:

Bixtonim picături nazale soluție este în general bine tolerat, nu dă senzații neplăcute sau de iritație.

Administrat la intervale scurte de timp, poate determina tahifilaxie, adică diminuarea progresivă a efectului, până la dispariția răspunsului la medicament.

Supradozaj:

Nu s-a raportat nici un caz de supradozaj.

Păstrare:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Ambalaj:

Cutie cu un flacon, de 15 ml, din polietilenă cu 10 ml soluție, prevăzută cu dop picător.

Producător:

S.C. BIOFARM S.A. Str. Logofătul Tăutu
nr. 99, sector 3, București, România.

Deținătorul Autorizației de punere pe piață:

S.C. BIOFARM S.A. Str. Logofătul Tăutu
nr. 99, sector 3, București, România.

Data ultimei verificări a prospectului

August 2006