

optispring 0,5 mg/ml colirio en solución en envases unidos

Tetrizolina Hidrocloruro

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.
- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

Contenido del prospecto:

1. Qué es optispring y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar optispring.
3. Cómo usar optispring.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de optispring.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. QUÉ ES optispring Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Este medicamento pertenece al grupo de los medicamentos descongestivos denominados simpaticomiméticos. Es un medicamento descongestivo para uso oftalmológico que contiene tetrizolina como principio activo. La tetrizolina administrada vía oftálmica produce constricción de los vasos sanguíneos a nivel local, disminuyendo la congestión ocular.

Está indicado para el alivio temporal de la irritación ocular leve para adultos y niños mayores de 6 años.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR optispring

No use optispring:

- Si es alérgico (hipersensible) a la tetrizolina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si tiene presión intraocular aumentada (glaucoma de ángulo estrecho).
- En niños menores de 2 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar optispring si:

- Tiene alguna enfermedad del corazón grave.
- Tiene un tumor en las glándulas adrenales (feocromocitoma).
- Tiene alguna enfermedad del tiroides (hipertiroidismo).
- Tiene niveles de azúcar en sangre elevados (diabetes mellitus).
- Tiene la tensión arterial alta (hipertensión).
- Está en tratamiento para la depresión con antidepresivos de la clase de los inhibidores de la amino-oxidasa o cualquier otro medicamento que pueda aumentar la presión arterial.
- Tiene rinitis seca.
- Tiene inflamada la córnea y la membrana conjuntiva ocular (queratoconjuntivitis).
- Utiliza lentes de contacto. Deberá retirar las lentes de contacto antes de utilizar este medicamento.

Las personas mayores de 65 años deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento porque la probabilidad de que se produzcan efectos adversos es mayor. Esto puede suceder también con otros medicamentos oftálmicos.

Debe interrumpir el tratamiento y consultar inmediatamente con el médico si durante el tratamiento con este medicamento siente dolor ocular intenso, dolor de cabeza, cambios rápidos en la visión, aparición rápida de manchas flotantes, enrojecimiento agudo del ojo, dolor tras la exposición a la luz o visión doble.

En algunas ocasiones, la irritación o el enrojecimiento son debidos a afecciones oculares serias como infección, cuerpo extraño o traumatismo químico corneal, por lo que en estos casos deberá consultar al médico.

Niños y adolescentes

No utilizar en niños menores de 2 años. Está contraindicado.

Uso de optispring con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento y en particular, si está utilizando alguno de los siguientes medicamentos, ya que puede ser necesario modificar la dosis de alguno de ellos:

- Medicamentos antidepresivos inhibidores de la amino-oxidasa.
- Medicamentos antidepresivos tricíclicos.
- Medicamentos que aumentan la presión arterial.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento.

Si utiliza cualquier otro producto por vía oftálmica se recomienda dejar pasar al menos 5 minutos entre ambas administraciones.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento.

Este medicamento no se debe usar durante el embarazo ni durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

En raras ocasiones, este medicamento puede producir mareo o visión borrosa. No conduzca ni maneje maquinaria si nota estos síntomas.

3. CÓMO USAR optispring

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de dudas pregunte a su médico o farmacéutico.


La dosis recomendada es:

Adultos y niños mayores de 6 años:

Aplicar 1 o 2 gotas en cada ojo 2 o 3 veces al día según necesidad, hasta un máximo de 4 veces al día.

Niños de 2 a 6 años:

Usar solo bajo estricto control médico.

	DISEÑO	COLORES	MEDIDAS	EDICIÓN	CÓDIGO	FECHA N.D.
	Artworks	● Pantone 300 C	135 x 420 mm	PR020612/0413	697807.8	25/04/13

Cómo usar

Este medicamento se administra por vía oftálmica.
Antes de su aplicación debe lavarse las manos y secar los ojos.

La cantidad contenida en el envase es suficiente para un único uso en ambos ojos. Separar un envase unidosis de la tira. Retirar el dispositivo de cierre. Reclinar la cabeza hacia atrás. Con el dedo índice, bajar el párpado inferior del ojo para separarlo del globo ocular y depositar la dosis indicada en el ojo, realizando una ligera presión sobre el envase.

Tras la aplicación es conveniente parpadear con suavidad durante unos segundos para facilitar la distribución uniforme de las gotas.

Deseche el envase después de cada uso.

Utilizar el medicamento únicamente para pequeñas irritaciones oculares.

Se ha de utilizar tan solo hasta que los síntomas desaparezcan y nunca durante más de 3 días.

Si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento, interrumpa dicho tratamiento y consulte a su médico.

Uso en niños

No utilizar en niños menores de 2 años. Está contraindicado.

Mayores de 65 años

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Si usa más optispring del que debiera:

Los síntomas de aplicación de dosis excesivas o muy continuadas, podrán ser: dolor de cabeza, insomnio, somnolencia, dilatación de la pupila del ojo, mareo, náuseas, fiebre, calambres, coloración azulada de piel y mucosas, alteración del ritmo cardíaco, aumento de la tensión arterial, parada cardíaca, edema pulmonar, alteraciones respiratorias y mentales.

Si ha usado más optispring de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o bien llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si olvidó usar optispring

Utilice este medicamento solo en caso de notar los síntomas. Si no los tiene, no lo utilice.

No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si fuera necesario, porque nota de nuevo los síntomas, vuelva a usarlo como se indica en el apartado 3. Cómo usar optispring.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, optispring puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas lo sufran.

Durante el periodo de utilización de tetrizolina por vía oftálmica se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud.

Los efectos adversos que se han producido con poca frecuencia son: dolor de cabeza, palpitaciones, aumento de la presión arterial, temblor, debilidad, sudoración, quemazón en la mucosa ocular, sequedad ocular y enrojecimiento de rebote (hiperemia).

Los efectos adversos que se pueden producir en raras ocasiones son: visión borrosa, irritación de la conjuntiva ocular y dilatación de la pupila (midriasis). El uso prolongado y frecuente puede producir congestión y sequedad ocular. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

5. CONSERVACIÓN DE optispring

No conservar a temperatura superior a 30°C.

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

No utilice optispring después de la fecha de caducidad que aparece en el cartón.

La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Desechar el medicamento 30 días después de haber desprecintado y abierto el envase.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE ☒ de la farmacia. En caso de duda 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. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de optispring

- El principio activo es tetrizolina hidrocloreto.

- Los demás componentes (excipientes) son: ácido bórico (E-284), borato de sodio, cloruro de sodio y agua purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

optispring 0,5 mg/ml en envases unidosis es un colirio en solución claro que se presenta en envases unidosis de 0,5 ml los cuales se encuentran introducidos en una bolsa. Cada caja contiene 10 envases.

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Cinfa, S.A.

C/ Olaz-Chipi, 10 - Polígono Industrial Areta

31620 Huarte-Pamplona (Navarra) - España

Responsable de la fabricación:

Farmigea S.p.A.

Via G.B. Oliva, 8

56121 Pisa. ITALIA

Este prospecto ha sido aprobado en Abril 2013.


La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) www.aemps.gob.es

PR020612/0413



Laboratorios Cinfa, S.A.
Olaz-Chipi 10 P.I. Areta
31620 Huarte Pamplona
Navarra. ESPAÑA



	DISEÑO	COLORES	MEDIDAS	EDICIÓN	CÓDIGO	FECHA N.D.
	Artworks	● Pantone 300 C	135 x 420 mm	PR020612/0413	697807.8	25/04/13