

Prospect: Informații pentru utilizator**RINONEF T 5 mg/ml + 5 mg/ml picături nazale, soluție**
clorhidrat de efedrină/ sulfat de neomicină**Compoziție**

1 ml picături nazale, soluție conțin clorhidrat de efedrină 5 mg, sulfat de neomicină 5 mg și excipienți: hidroxietilceluloză, fosfat monosodic dihidrat, fosfat disodic anhidru, clorură de sodiu, clorură de benzalconiu, apă purificată.

Grupa farmacoterapeutică: decongestionante nazale de uz topic, simpatomimetice combinații fără corticosteroizi.

Indicații terapeutice

Tratamentul rinitelor acute și cronice, produse de bacterii gram-pozitiv și gram-negativ sensibile la neomicină, rinitelor alergice și edemelor apărute în urma intervențiilor chirurgicale endonazale.

Contraindicații

Hipersensibilitate la oricare dintre componentele medicamentului.
Risc de glaucom prin închiderea unghiului.
Risc de retenție urinară în cazul afecțiunilor uretroprostatice.
Copii sub 12 ani.

Precauții

Administrarea prelungită determină tahifilaxie.
Administrarea medicamentului pe o perioadă mai mare de 7 zile poate produce fenomene congestive ale mucoasei nazale, datorită acțiunii iritante locale.
Atenționare pentru sportivi
Sportivii trebuie avertizați că acest medicament conține o substanță activă care poate determina pozitivarea testelor antidoping.

Interacțiuni

Nu se cunosc.

Atenționări speciale

Se recomandă prudență la pacienții cu hipertensiune arterială, afecțiuni cardiace, hipertiroidie având în vedere acțiunea alfa-simpatomimetică a efedrinei.

Sarcina și alăptarea

Rinonef-T poate fi utilizat în timpul sarcinii dacă medicul consideră necesar.
Efedrina se excretă în laptele matern. Acest medicament nu este recomandat în timpul alăptării, datorită riscului de reacții adverse cardiovasculare (tahicardie) la sugar.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Rinonef-T nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Clorura de benzalconiu poate determina iritație sau umflare în interiorul nasului în special în cazul utilizării de lungă durată.

Doze și mod de administrare

Copii peste 12 ani

Doza uzuală este de o picătură *Rinonef-T* instilată în fiecare nară de 2-4 ori pe zi, timp de 5 zile.

Adulți

Doza uzuală este de 1-2 picături *Rinonef-T* instilate în fiecare nară de 2-5 ori pe zi, timp de 5-7 zile.

Reacții adverse

Administrarea o perioadă îndelungată poate produce fenomene de iritație locală a mucoasei nazale.

În cazul utilizării prelungite și administrării de doze mari pot să apară cefalee, insomnie, palpitații.

Supradozaj

Nu se cunosc cazuri de supradozaj cu *Rinonef-T*. În cazul utilizării prelungite și administrării de doze mari pot să apară cefalee, insomnie, palpitații.

Păstrare

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un flacon din PEJD de culoare albă, conținând 10 ml picături nazale, soluție, prevăzut cu picurător din PEJD de culoare albă și închis capac cu filet din PEJD/PEÎD de culoare albă

Producător

S.C. Tis Farmaceutic S.A., România

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

S.C. Tis Farmaceutic S.A.

Str. Industriilor nr. 16, sector 3, București, România

Data ultimei verificări a prospectului

Iulie, 2020