

Gripaben

NASAL

DEXAMETASONA + NEOMICINA + CLORFENAMINA + NAFAZOLINA

GOTAS

Venta bajo receta

Elaborado en Argentina

Lea atentamente este prospecto antes de usar este medicamento y conserve el prospecto por si necesita leerlo nuevamente.

Si presenta algún efecto adverso descrito o efecto adverso no reportado, CONSULTE E INFORMECELO A SU MÉDICO.

Si se encuentra consumiendo otros medicamentos, DEBE CONSULTAR E INFORMAR A SU MÉDICO.

Antes de usar este medicamento

No debe administrar este medicamento por el método de remoción de Proetz. El uso de este producto por más de una persona puede diseminar una infección.

No utilizar de manera prolongada por el riesgo de rebote y rinitis iatrogénica.

Debe usarse bajo control médico.

Embarazo y lactancia: debido a que no existen estudios controlados, solo debe administrarse en estas condiciones luego de evaluar el riesgo-beneficio.

Debe usarse bajo control médico administrar con precaución en: enfermedad cardíaca, hipertensión arterial, enfermedad tiroidea, diabetes, hipertrofia de próstata.

Indicaciones:

Para un alivio temporal de la congestión nasal.

Fórmula cuali-cuantitativa:

Cada 100 ml de gotas contiene:

Fosfato sódico de Dexametasona.....	5,00 mg
Sulfato de Neomicina.....	500,00 mg
Clorfenamina Maleato.....	100,00 mg
Nafazolina Clorhidrato.....	100,00 mg

Excipientes:

Cloruro de benzalconio 20 mg, fosfato de sodio anhidro dibásico 59,40 mg, fosfato monobásico de sodio anhidro 160 mg, cloruro de sodio 680 mg, agua purificada c.s.p. 100 ml

Acción terapéutica:

Antiinflamatorio, antialérgico, antibiótico, vasoconstrictor de aplicación tópica.

Modo de uso: Se deben colocar una o dos gotas por cada fosa nasal cada 6 horas.

NO debe administrarse vía oral. NO utilizarlo por un período mayor a 3 días.

Modo de conservación

Conservar a temperatura ambiente entre 15 °C y 30 °C lejos de la luz directa y el calor.

Reacciones adversas

Aumento de la presión intraocular, dilatación pupilar, efectos sistémicos debido a absorción. Algunos pacientes pueden experimentar somnolencia, cefalea, palpitaciones. CONSULTE A SU MÉDICO.

Sobredosis

Especialmente en niños, hipotermia, depresión del SNC, coma o depresión respiratoria, bradicardia, alteraciones de la glucemia. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez

Tel.: (011) 4962 6666 / 2247

Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas

Tel.: (011) 4654 6648

Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA)

Tel.: (011) 4961 8447

Presentación

Envases conteniendo: 30 ml.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234”

1006631

Emisión: 10/14

Revisión: 03/19

SAVANT PHARM S.A.

Complejo Industrial RN N° 19, Km 204

Córdoba CP. X2432XAB

Director Técnico: Cristián Dal Poggetto, Farmacéutico

E.M.A.M.S. Certificado N° 57.557

Elaborado en Argentina

☎ 0810 - 444 - 32267

☎ www.savant.com.ar

 SAVANT