

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Rinocidina 7,5 mg + 3 mg gocce nasali, soluzione

Nafazolina nitrato + tirotricina

Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

Usi questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 7 giorni.

Contenuto di questo foglio:

1. Cos'è Rinocidina e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di usare Rinocidina
3. Come usare Rinocidina
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Rinocidina
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è Rinocidina e a cosa serve

Rinocidina è un medicinale a base di nafazolina nitrato (decongestionante della mucosa nasale) e tirotricina (antibiotico efficace nel trattamento locale delle infezioni nasali).

Questo medicinale è utilizzato nella terapia topica delle infiammazioni di origine batterica della mucosa nasale (riniti) e delle cavità paranasali (sinusiti).

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo 7 giorni

2. Cosa deve sapere prima di usare Rinocidina

Non usi Rinocidina

- se è allergico (ipersensibile) alla nafazolina nitrato, alla tirotricina, a sostanze simili o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se soffre di malattie al cuore;
- se la sua pressione del sangue nelle arterie è molto alta (ipertensione arteriosa grave);
- se ha una malattia dovuta ad un'elevata pressione all'interno dell'occhio chiamata "glaucoma";
- se soffre di un'eccessiva attività della ghiandola chiamata tiroide (ipertiroidismo);

- se sta assumendo alcuni medicinali per trattare la depressione chiamati “Inibitori delle Monoaminossidasi (IMAO)”;
- se ha interrotto la terapia con alcuni medicinali per trattare la depressione chiamati “Inibitori delle Monoaminossidasi (IMAO)” da meno di due settimane;
- nei bambini di età inferiore ai 12 anni.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di usare Rinocidina

- se è anziano e/o la sua prostata ha un volume aumentato (ipertrofia prostatica), perché la sua urina potrebbe essere trattenuta nella sua vescica (ritenzione urinaria).
- se soffre di malattie al cuore, in particolare in caso pressione alta del sangue (ipertensione), l'uso del medicinale sarà di volta in volta valutato dal medico
- se compaiono sintomi improvvisi quali: grave cefalea (mal di testa), nausea, vomito, disturbi della visione. Il medico potrebbe decidere di interrompere la terapia. Nella maggior parte dei casi tali sintomi migliorano o si risolvono in pochi giorni in seguito a trattamento appropriato.
- in caso di perdita dell'olfatto

L'uso, specie se prolungato, dei prodotti che si applicano direttamente sulla parte interessata (prodotti topici) può dare luogo a fenomeni di sensibilizzazione; in tal caso è necessario interrompere il trattamento e, se necessario, consultare il medico che deve istituire una terapia idonea.

L'uso protratto dei vasocostrittori (categoria di medicinali alla quale appartiene “Rinocidina”) può alterare la normale funzione della mucosa del naso e delle cavità paranasali (seni paranasali), inducendo anche assuefazione al medicinale. L'uso del medicinale per lunghi periodi di tempo può risultare dannoso.

Bambini e Adolescenti

RINOCIDINA è controindicato nei bambini di età inferiore ai 12 anni (vedere paragrafo “Non usi Rinocidina”).

Altri medicinali e Rinocidina

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale.

Si sconsiglia l'uso di Rinocidina se è in trattamento o se ha terminato da meno di due settimane la terapia con dei medicinali antidepressivi chiamati “Inibitori delle Monoaminossidasi (IMAO)” (vedere “Non usi Rinocidina”).

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di usare questo medicinale.

Nelle donne in stato di gravidanza il prodotto va somministrato nei casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico. Usi il medicinale con cautela nei primi mesi di gravidanza.

Guida di veicoli o utilizzo di macchinari

Non sono noti effetti sulla capacità di guidare veicoli o sull'uso di macchinari.

Rinocidina contiene paraidrossibenzoati (metile para-idrossibenzoato e etile para-idrossibenzoato)

Il medicinale contiene paraidrossibenzoati che possono causare reazioni allergiche (anche ritardate).

Rinocidina contiene etanolo

Il medicinale contiene 0,38 mg (corrispondente a 0,0005 ml) di etanolo in ogni unità di dosaggio (1 goccia), equivalente a 9,12 mg (corrispondente a 0,01 ml) di etanolo nella dose massima giornaliera di 24 gocce per narice. Può causare sensazione di bruciore sulla mucosa danneggiata.

3. Come usare Rinocidina

Usi questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

La dose raccomandata è 3 - 6 gocce per narice, tre o quattro volte al giorno.

Si attenga scrupolosamente alle dosi consigliate. Un dosaggio superiore del prodotto, anche se assunto per via topica e per breve periodo di tempo, può dar luogo ad effetti gravi che interessano tutto l'organismo (sistemici).

Potrebbe vedere un leggero deposito di materiale solido all'interno del flacone (detto anche "sedimento") che non altera l'attività del preparato. In questo caso è sufficiente che lei agiti il flacone prima di utilizzare il medicinale.

Non usi Rinocidina per più di una settimana.

Istruzioni per l'uso

Per evitare che il flacone sia facilmente apribile si è impiegato un contagocce per la cui apertura si richiede un movimento non istintivo ma razionale.

Per aprire il flacone eserciti contemporaneamente una pressione sulla capsula del contagocce e una torsione in senso antiorario.

Per chiudere il flacone avviti la capsula in senso orario.

Se usa più Rinocidina di quanto deve

Si attenga con scrupolo alle dosi consigliate. Il medicinale, se accidentalmente ingerito o se impiegato per un lungo periodo a dosi eccessive, può determinare fenomeni tossici. Esso va tenuto lontano dalla portata dei bambini poiché l'ingestione accidentale può provocare forte sonnolenza (sedazione spiccata).

In caso di sovradosaggio possono comparire: un'aumentata pressione del sangue nelle arterie (ipertensione arteriosa), un'accelerazione del battito cardiaco (tachicardia), eccessiva sensibilità alla luce (fotofobia), mal di testa forte (cefalea intensa), senso di fastidio al petto (oppressione toracica).

Se assume accidentalmente una dose eccessiva di Rinocidina avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

Se dimentica di usare Rinocidina

Non usi una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se interrompe il trattamento con Rinocidina

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Il medicinale può provocare un peggioramento della sensazione di occlusione del naso, di irritazione e gonfiore dei vasi sanguigni della parete interna del naso (fenomeni di rimbalzo di sensibilizzazione e congestione delle mucose). Il rapido assorbimento del medicinale attraverso le pareti interne del naso (mucose) infiammate, può determinare i seguenti effetti che coinvolgono tutto l'organismo (sistemici):

- un aumento della pressione del sangue nelle arterie (ipertensione arteriosa); un eccessivo rallentamento del battito cardiaco (bradicardia riflessa)
- mal di testa (cefalea)
- disturbi nell'urinare (disturbi della minzione)

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo:

<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse> Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Rinocidina

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo "Scad". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese. La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizzi più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Rinocidina

I principi attivi sono nafazolina nitrato e tirotricina.

Un flacone da 15 ml contiene 7,5 mg di nafazolina nitrato e 3 mg di tirotricina.

Gli altri componenti sono: glucosio, acqua depurata, **metile para-idrossibenzoato, etile para-idrossibenzoato, etanolo**, polietilenglicole 300.

Descrizione dell'aspetto di Rinocidina e contenuto della confezione

Rinocidina si presenta sotto forma di gocce nasali, soluzione

Flacone da 15 ml e contagocce.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

NEOPHARMED GENTILI S.p.A – Via San Giuseppe Cottolengo 15 – 20143 Milano

Produttore

Valeas S.p.A. - Industria Chimica e Farmaceutica - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano

Lachifarma S.r.l. Laboratorio Chimico Farmaceutico Salentino - S.S. 16 – Zona Industriale 73010 Zollino (LE)

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il