

Claril®

(cloridrato de nafazolina / maleato de feniramina)

Novartis Biociências S.A.

Solução Oftálmica Estéril

0,25 mg/mL / 3,0mg/mL

Bula Paciente

CLARIL®

cloridrato de nafazolina 0,25 mg/mL

maleato de feniramina 3,0 mg/mL

VIA DE ADMINISTRAÇÃO TÓPICA OCULAR

USO ADULTO e/ou USO PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada mL (32 gotas) contém:

0,25 mg cloridrato de nafazolina 3,0 mg e maleato de feniramina, ou seja, 0,008 mg de cloridrato de nafazolina e

0,09 mg de maleato de feniramina por gota.

Veículo constituído de: ácido bórico, borato de sódio, cloreto de sódio, edetato dissódico, cloreto de benzalcônio como conservante, ácido clorídrico e/ou hidróxido de sódio e água purificada q.s.p. 1,0 mL

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUÊ ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

CLARIL® Solução Oftálmica Estéril é indicado para o alívio da vermelhidão dos olhos causada por poluição, fumaça, pó, pelos de animais, pólen, grama, caspa, bem como os sintomas leves de coceira.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

CLARIL® Solução Oftálmica Estéril possui ação antialérgica e descongestionante dos olhos.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CLARIL® Solução Oftálmica Estéril é contraindicado para pessoas com hipersensibilidade (alergia) aos princípios ativos ou a qualquer um dos excipientes ou com glaucoma de ângulo estreito.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

- Se você estiver sendo tratado com inibidores da amino oxidases (IMAOs) pode apresentar crises de hipertensão (pressão alta) grave se um medicamento simpatomimético for administrado (vide INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS).

- Deve ser usado com precaução em crianças, idosos ou caso você apresente doenças cardiovasculares ou denervação simpática (por exemplo, pacientes diabéticos insulino-dependentes, com hipotensão ortostática, hipertensão, hipertireoidismo) devido ao risco de possíveis efeitos sistêmicos (no organismo).

- O uso prolongado ou excessivo pode levar a uma vasodilatação ou congestão ocular de rebote.

- CLARIL® Solução Oftálmica contém cloreto de benzalcônio que pode causar irritação ocular e se sabe que altera a cor das lentes de contato gelatinosas. Evite o contato com as lentes de contato gelatinosas. Você será instruído a remover as lentes de contato antes da aplicação de CLARIL® Solução Oftálmica e esperar por pelo menos 15 minutos antes de recolocá-las.

Efeitos sobre a capacidade de dirigir e operar máquinas

CLARIL® Solução Oftálmica pode causar midríase (pupila dilatada) passageira, visão turva temporária ou outros distúrbios visuais que podem afetar a capacidade de dirigir ou operar máquinas. Se ocorrer midríase ou turvação da visão após a instalação, você deve esperar até que a visão normalize antes de dirigir ou operar máquinas.

FERTILIDADE, GRAVIDEZ E LACTAÇÃO

FERTILIDADE

Não foram realizados estudos para avaliar os efeitos da administração ocular tópica de CLARIL® Solução Oftálmica sobre a fertilidade humana.

GRAVIDEZ

Não há, ou há pouca quantidade de dados sobre o uso tópico oftálmico de nafazolina ou feniramina em mulheres grávidas. Estudos em animais são insuficientes em relação à toxicidade reprodutiva.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião dentista.

LACTAÇÃO

Não se sabe se a administração tópica de nafazolina/metabólitos é excretada no leite humano, no entanto, não se pode descartar um risco para a criança que é amamentada.

Interações medicamentosas

Pacientes tratados com inibidores da amino oxidases (IMAOs) podem apresentar reação de hipertensão (pressão alta) grave se um medicamento simpatomimético for administrado. Embora esta reação não foi especificamente reportada com nafazolina, sua possibilidade não deve ser descartada (vide O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO).

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

O medicamento CLARIL® Solução Oftálmica Estéril deve ser armazenado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C) e protegido da luz.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem. Não use medicamento com prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Após aberto, válido por 28 dias.

O medicamento CLARIL® Solução Oftálmica Estéril é uma solução de coloração incolor. **Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.**

Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

TODOS OS MEDICAMENTOS DEVEM SER MANTIDOS FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

- Você deve usar este medicamento exclusivamente nos olhos.
- Antes de utilizar o medicamento, confira o nome no rótulo, para não haver enganos. Não utilize o medicamento CLARIL® Solução Oftálmica Estéril caso haja sinais de violação e/ou danificações do frasco.
- O medicamento já vem pronto para uso. Não encoste a ponta do frasco nos olhos, nos dedos e nem em outra superfície qualquer, para evitar a contaminação do frasco e do colírio.
- A dose usual é de 1 ou 2 gotas aplicadas no(s) olho(s) afetado(s), 06 vezes ao dia, com intervalo de aproximadamente 04 horas entre as doses.

Modo de usar:

- 1- Antes de utilizar a medicação, certifique-se de que o lacre de segurança está intacto. Um espaço entre o frasco e a tampa é normal para o frasco não aberto.
- 2- Retire o lacre de segurança
- 3- Para abrir o frasco, desenrosque a tampa girando-a
- 4- Incline sua cabeça para trás e puxe levemente sua pálpebra inferior para formar uma bolsa entre a sua pálpebra e o seu olho.
- 5- Inverta o frasco e pressione levemente com o dedo indicador até que uma única gota seja dispensada no olho, conforme prescrição médica. Não toque a ponta do frasco nos olhos ou pálpebras.
- 6- Repita os passos 4 e 5 no outro olho, se o seu médico assim o instruiu.
- 7- Recoloque a tampa, rosqueando até que esteja tocando firmemente o frasco.
- 8- A ponta gotejadora foi desenhada para fornecer uma gota pré-medida, portanto não aumente o furo da ponta gotejadora.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se esquecer uma dose, aplique o medicamento o quanto antes. No entanto, se estiver perto do horário da próxima dose, ignore a dose esquecida e volte ao esquema regular.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

As seguintes reações adversas foram relatadas durante estudos clínicos com CLARIL® Solução Oftálmica e são classificadas de acordo com a seguinte convenção: muito comum (ocorre em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), comum (ocorre entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento), incomum (ocorre entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento), rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento), ou muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Dentro de cada grupo de frequência, as reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade.

Classe de Sistema de Órgãos	Termo preferencial MeDRA (v. 14.1)
-----------------------------	------------------------------------

Distúrbios oculares	Comum: desconforto nos olhos Incomum: ceratite (inflamação na córnea), dor nos olhos, edema (inchaço) nos olhos, hiperemia (vermelhidão) nos olhos
---------------------	---

Reações adversas adicionais identificadas a partir da vigilância pós-comercialização, incluem o seguinte (as frequências não puderam ser estimadas a partir dos dados disponíveis):

Classe de Sistema de Órgãos	Termo preferencial MeDRA (v. 14.1)
Distúrbios oculares	Midríase (dilatação da pupila), irritação nos olhos, visão turva

População pediátrica

O uso excessivo de nafazolina/feniramina em bebês e crianças pequenas pode causar depressão do sistema nervoso central e redução significativa da temperatura corporal (vide O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Em caso de superdose ou ingestão acidental a nafazolina pode causar o seguinte, especialmente em crianças: depressão do sistema nervoso central com redução significativa da temperatura corpórea e sintomas de bradicardia (diminuição dos batimentos cardíacos), sudorese (suor) excessivo, sonolência e coma; hipertensão seguida de hipotensão (aumento da pressão arterial seguido de queda de pressão arterial). O tratamento de uma superdose oral é sintomático e de suporte.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS - 1.0068.1115

Farm. Resp.: Tatiana Torres Pubill – CRF-SP N° 41.752

Fabricado por:

NOVARTIS BIOCIEÊNCIAS S.A.

Av. N.S. da Assunção, 736

05359-001 São Paulo-SP

CNPJ 56.994.502/0017-05 Indústria Brasileira

SAC: 0800-707 7908

sac.brasil@alcon.com

Registrado por:

Novartis Biociências S.A.

CNPJ 56.994.502/0001-30

São Paulo – SP

® = Marca registrada de Novartis AG, Basileia, Suíça.



VP2
TDOC-0015759_version 1.0
BPL 28.06.12

Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
21/12/2010	821642108	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	21/12/2010	821642108	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	21/12/2010	- Inserção de Informações de Segurança	VP	SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
							- Inserção de Informações de Segurança	VPS	
17/08/2015	0727886151	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	17/08/2015	0727886151	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	17/08/2015	- Inserção de Informações de Segurança	VP	SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
							- Inserção de Informações de Segurança	VPS	
10/10/2017	2101131/17-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	10/10/2017	2101131/17-1	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	10/10/2017	- Dizeres Legais	VP1	SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
							- Dizeres Legais	VPS1	
13/032018	NA	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula	16/02/2018	0119678/18-2	MEDICAMENTO NOVO - Redução do prazo de validade do medicamento	16/02/2018	- 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP2	0,25 MG/ML +3,0MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML
							- Dizeres Legais		
							- 7. Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres Legais	VPS2	

Claril (cloridrato de nafazolina/maleato de feniramina) / Solução Oftálmica Estéril / 0,25 mg/mL / 3,0 mg/mL