

Prospect: Informații pentru utilizator**Otipax picături auriculare, soluție**
fenazonă/clorhidrat de lidocaină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 10 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Otipax și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Otipax
3. Cum să utilizați Otipax
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Otipax
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Otipax și pentru ce se utilizează

Otipax conține două substanțe active: lidocaina (anestezic local) și fenazona (analgezic și antiinflamator).

Otipax este indicat în tratamentul local simptomatic al anumitor afecțiuni dureroase ale urechii mijlocii, cu membrana timpanului intactă:

- otite congestive acute;
- otite virale flictenulare;
- otite barotraumatice.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Otipax**Nu utilizați Otipax:**

- dacă sunteți alergic la fenazonă, clorhidrat de lidocaină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la punctul 6).
- dacă prezentați perforări ale membranei timpanice de etiologie infecțioasă sau traumatică.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Otipax, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Ca o măsură de precauție, trebuie asigurat că membrana timpanului este intactă, înainte de administrarea produsului. Dacă se constată o distrugere a timpanului, administrarea intraauriculară poate să aducă produsul în contact cu structura urechii medii, cu efecte nocive asupra ei.

Produsul poate influența rezultatele testelor antidoping.

Sarcina și alăptarea

În absența unei fisuri a timpanului, absorbția sistemică este puțin probabilă.

Ca o consecință, în condiții normale de utilizare, acest medicament, dacă este nevoie, poate fi folosit în perioada de sarcină, precum și în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Medicamentul nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Otipax

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de 4 picături *Otipax* picături auriculare, soluție, de 2-3 ori pe zi, instilate în conductul auditiv extern al urechii dureroase, prin apăsarea ușoară a flaconului.

Pentru a se evita contactul neplăcut al soluției reci cu urechea, se recomandă încălzirea ușoară în mână a flaconului înainte de utilizare.

Cum se utilizează flaconul :

- îndepărtați capsula de aluminiu a flaconului, apoi dopul de cauciuc.
- fixați pipeta la sticlă apăsând cu putere.
- deșurubați capacul alb din vârful pipetei
- răsturnați sticlă, apoi aplicați o presiune ușoară pe pipetă pentru a obține o picătură
- apăsați din nou până obțineți 4 picături.
- înșurubați din nou capacul alb la pipetă.

Durata tratamentului

Tratamentul nu trebuie să depășească 10 zile. Dacă simptomele persistă, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă utilizați mai mult Otipax decât trebuie

Nu vă administrați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Pot apărea reacții locale rare (pot afecta până la 1 pacient din 1000) sub formă de reacții alergice, iritații sau hiperemie a meatului auditiv.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Otipax

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Aruncați medicamentul rămas nefolosit după patru săptămâni de la prima deschidere a flaconului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Otīpax

- Substanțele active sunt fenazonă 44,83mg/ml și clorhidrat de lidocaină 11,21 mg/ml.
- Celelelalte componente sunt: tiosulfat de sodiu, etanol, glicerol, apă purificată.

Cum arată Otīpax și conținutul ambalajului

Otīpax se prezintă sub formă de soluție limpede, incoloră sau ușor chihlimbarie, cu miros de alcool.

Cutie cu flacon din sticlă brună tip III a de 15 ml, închis cu capac cu filet din polietilenă (LDPE), prevăzut cu sigiliu de inviolabilitate, conținând 16 g picături auriculare, soluție, însoțit de aplicator pentru picurare din PE/acetat de vinil, prevăzut cu capac cu filet din polietilenă (LDPE), introdus în blister din hârtie/polietilenă.

7. Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

BIOCODEX

7 avenue Gallieni, 94250 Gentilly

Franța

Fabricantul

BIOCODEX

1 avenue Blaise Pascal

60000 Beauvais

Franța

Acest prospect a fost revizuit în iunie 2015.