

# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

#### RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

1.	NOMBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA
OI	RIVINA 0,1% SOLUCIÓN NASAL GOTAS

2. PRINCIPIOS ACTIVO
----------------------

a.Cada 1 mL contiene:

b.Denominación Común Internacional Cantida b. Denominación Común Internacional Cantid

d

ad

Clorhidrato de xilometasolina 1 mg

#### 3. FORMA FARMACÉUTICA:

Solución nasal

Solución nasal incolora transparente.

- 4. DATOS CLÍNICOS:
  - CONDICIONES DE USO
  - 4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:

Descongestionante de la mucosa nasal.

4.2 Posologías Aprobadas:

Adultos: 1 a 2 gotas en cada fosa nasal cada 8 horas.

a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de administración:

b.Dosis Máxima Aprobada:



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

	<del></del>
	c.En caso de insuficiencia renal:
	d.En caso de insuficiencia hepática:
4.3	Vía de Administración:
	Nasal
•	RESTRICCIONES DE USO
4.4	Contraindicaciones:
	Si es alérgico y/o hipersensible a cualquiera de los componentes de la fórmula. Glaucoma. Si recientemente ha pasado por una cirugía trans-nasal.
4.5	Advertencias:
	Si los sintomas persisten y no se observa mejoria de 2 a 3 dias con el uso de este medicamento suspéndase y consulte al médico. Durante su uso pueden ocurrir efectos adversos leves y transitorios cómo irritación, ardor y sequedad de la mucosa nasal. Su uso frecuente y prolongado puede causar congestion nasal de rebote. La administración prolongada de este producto puede causar nerviosismo, intranquilidad e insomnio. No exceda la dosis recomendada.
	a.Precauciones de empleo:
	Pacientes con efermedad cardiacas, hipertensión arterial, diabéticos y enfermedad tiroidea.
	b. Información importante sobre algunos componentes del producto:
4.6	Interacción con otros medicamentos:
4.7	Otras interacciones:
4.8	Interferencias con pruebas de diagnóstico:



# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219-1622 http://www.inhrr.gob.ve

	RIF: G-20000101-1
	4.9 Embarazo:
	Consulte a su médico.
	4.10 Lactancia:
	Consulte a su médico.
	4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:
	4.12 Reacciones Adversas:
	Usualmente otrivina no causa problemas, sin embargo como todos los medicamentos puede tener reacciones adversas en algunas personas. Las siguientes adversas son muy raras. Deje de utilizar Otrivina y consulte a su médico inmediatamente si alguno de estos síntomas ocurren: reacciones alérgicas (rash, picazón o comezón), visión borrosa, prurito y ardor ocular transitorio, palpitaciones irregulares o rápidas, nerviosismo, intranquilidad e insomnio. Otros efectos más leves pueden aparecer ocasionalmente: sensación de ardor local, irritación o sequedad de la mucosa nasal, náusea y dolor de cabeza.
	4.13 Sobredosis:
	Tratamiento:
	a.Tratamiento Adultos:
	b.Tratamiento Niños:
5.	PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:
	5.1 Propiedades Farmacodinámicas:
Gı	rupo Farmacoterapéutico: Simpaticomiméticos
	Código ATC: R01A A 07
	5.2 Propiedades Farmacocinéticas:
	5.3 Datos Preclínicos sobre seguridad:

Página 3 de 16



# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

### 6. DATOS FARMACÉUTICOS:

6.1	Lista cualitativa de Excipientes:
	Cloruro de benzalconio, fosfato de sodio monobasico dihidratado, fosfato disódico
	dodecahidratado, edetato disódico, sorbitol, hidroxipropilmetilcelulosa, cloruro de sodio, agua.

6.2	Incompatibilidades:
6.3	Periodo de Validez Aprobado:
	24 meses.
6.4	Precauciones Especiales de Conservación:
	Conservar a temperatura inferior a 30°C.
6.5	Sistema Envase Cierre:
	Frasco de polietileno de alta densidad con tapa de garantia de polipropileno anexa a pipeta de polietileno de baja densidad y bulbo de elastómero butilo halogenado en estuche de cartón.
á	a.Medida Dispensadora:
k	o.Uso correcto de la Medida Dispensadora:
6.6	Presentaciones Aprobadas:
	Frasco contentivo de 10 mL en estuche de cartón.
á	a.Muestras Medicas Aprobadas:
6.7	Conservación:
	Conservar a temperatura inferior a 30°C
6.8	Tipo de Dispensación:
	Sin prescripción facultativa

#### 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

Novartis de Venezuela, S.A., Los Ruices, 3era. transversal, Edif. Novartis. Caracas, República Bolivariana de Venezuela. Teléfono: 0212-210-82-40. RIF. J-00334676-4



# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

#### 8. REPRESENTANTE:

Novartis de Venezuela, S.A., Los Ruices, 3era. transversal, Edif. Novartis. Caracas, República Bolivariana de Venezuela. Teléfono: 0212-210-82-40. RIF. J-00334676-4

#### 9. FABRICANTE:

Novartis Consumer Health, S.A., Suiza

#### 10. FABRICANTE ENVASADOR:

No posee Fabricante envasador

#### 11. PROPIETARIO:

Novartis Consumer Health, S.A., Suiza

#### 12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F.34.106

#### 13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

07/04/2005

#### 14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

07/04/2012

#### 15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

2008