

**TORA**



## SYNALAR® NASAL Infantil

Solución Tópica

### PROPIEDADES

Synalar Nasal Infantil debe su efectividad terapéutica a la actividad antiinflamatoria, antipruriginosa y vasoconstrictora de la Fluocinolona, a la acción antibiótica de la Polimixina B y de la Neomicina y a la acción descongestiva de la Fenilefrina.

### COMPOSICIÓN

Cada ml contiene: Acetonido de Fluocinolona (D.C.I.) 0,0001 g; Polimixina B (D.C.I.) Sulfato 2,000 U.I.; Neomicina (D.C.I.) (en forma de sulfato) 0,0035 g; Fenilefrina (D.C.I.) Hidrocloruro 0,00125 g.  
Excipientes: cloruro de benzalconio, polietilenglicol 4.000, propilenglicol, ácido cítrico anhidro, agua, c.s.

### INDICACIONES

Afecciones alérgicas y vasomotoras de la mucosa nasal y paranasal susceptibles de una sobreinfección por microorganismos sensibles a la Neomicina y a la Polimixina.

### POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO

Instilar una gota de la solución en cada orificio nasal 3 veces al día.

### CONTRAINDICACIONES

SYNALAR Nasal Infantil está contraindicado en pacientes con una historia de hipersensibilidad a alguno de sus componentes. En procesos micóticos o víricos, nasales u oculares, no tratados. Herpes simple, viruela y varicela.

### PRECAUCIONES

El uso prolongado de corticoides tópicos puede producir atrofia de la piel y del tejido subcutáneo.

Los glucocorticoides pueden enmascarar algunos signos de infección y nuevas infecciones pueden aparecer durante el uso.

Al igual como ocurre con cualquier antibiótico, su uso prolongado o en grandes cantidades puede favorecer la proliferación de microorganismos no sensibles. En caso de sobreinfección, deben de tomarse las medidas oportunas. A pesar de que no se ha observado evidencia de actividad sistémica con dosis terapéuticas de SYNALAR Nasal Infantil, deberá tenerse precaución cuando el paciente haya sido tratado previamente con corticoterapia sistémica y se sospeche una disfunción suprarrenal. En niños, la administración de corticoides tópicos debe limitarse a períodos cortos de tiempo y a la mínima cantidad efectiva del producto.

Su uso puede dar lugar a reacciones alérgicas cruzadas que podrían impedir el

uso posterior de kanamicina, paramomicina y estreptomycinina. Tomar precauciones especiales en pacientes con úlceras septales, epistaxis recidivante y antecedentes de cirugía nasal o traumatismos. Este preparado no está indicado para uso oftálmico. Póngase en contacto con su médico si presenta visión borrosa u otras alteraciones visuales.

### ADVERTENCIAS

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control de dopaje como positivo.

### INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito incompatibilidades formales para este medicamento.

### EFFECTOS SECUNDARIOS

En pacientes especialmente sensibles, pueden aparecer episodios de atrofia de la mucosa, que ceden espontáneamente al suspender el tratamiento. En caso de administración reiterada se ha descrito la aparición de los siguientes efectos secundarios: Quemazón y picor nasales, epistaxis, rinores, obstrucción nasal, dolor e irritaciones faríngeas, disfonía. La neomicina, administrada tópicamente, puede producir ototoxicidad y nefrotoxicidad. Visión borrosa.

### INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de ingestión accidental pueden aparecer cuadros de taquicardia y elevaciones ocasionales de tensión arterial, que ceden sin necesidad de tratamiento médico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar el Servicio de Información Toxicológica, Teléfono (91) 562 04 20.

### CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

Consérvese a temperatura ambiente.

### PRESENTACIONES

Frasco cuentagotas de 15 ml de solución.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Tora Laboratories, S.L.

C/Cuatro Amigos, 7, esc.2, 1º D

Madrid 28029