

ATROPINA 1 %

COLIRIO



COMPOSICIÓN

Atropina sulfato 10 mg; excipiente, que contiene: nitrato de fenilmercurio, hidroxipropilmetilcelulosa, fosfato monosódico, fosfato disódico, agua purificada c.s.p. 1 ml.

INDICACIONES

Midriático, ciclopléjico.

Se usa en iritis, iridociclitis, queratitis, escleritis y para prevenir la inflamación postoperatoria del iris y del cuerpo ciliar, así como la formación de sinequias posteriores.

POSOLOGÍA

Vía oftálmica.

En cada caso, el médico indicará la dosis más adecuada.

Dosis usual en adultos para problemas inflamatorios: 1 gota hasta 4 veces al día.

Dosis usual en adultos para la refracción: 1 gota 2 veces al día, de 1 a 2 días antes del examen.

No usar en niños: en éstos utilizar ATROPINA 0,5% colirio.

CONTRAINDICACIONES

La contraindicación fundamental es el glaucoma, sobre todo de ángulo cerrado.

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

ADVERTENCIA SOBRE EXCIPIENTES

Este medicamento, por contener nitrato de fenilmercurio como excipiente, puede ser irritante para la piel. Se ha asociado la aplicación en los ojos con alteraciones oculares no presentes antes de iniciar el tratamiento.

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MAQUINARIA

Después de la aplicación de la especialidad farmacéutica "ATROPINA 1%" (colirio), el paciente deberá esperar a tener la visión nítida antes de conducir o utilizar maquinaria.

PRECAUCIONES

Debe vigilarse de un modo extremo la administración del preparado en ancianos.

INTERACCIONES

Es incompatible, farmacológicamente, por antagonismo competitivo con la pilocarpina. También es incompatible con la acetilcolina.

Puede producir potenciación del efecto en aquellos pacientes que reciban tratamiento con inhibidores de la MAO o con antidepresivos tricíclicos, por lo que se recomienda precaución.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Puede producir irritación local.

Puede aumentar la presión intraocular.

En personas sensibles, pueden producirse por absorción sistémica, las reacciones adversas propias de los anticolinérgicos: reducción de las secreciones (nasales, bronquiales, lacrimales), sequedad de boca, sequedad de piel y fiebre, aparición de taquicardia o palpitaciones. A nivel del sistema nervioso central pueden aparecer alteraciones de la memoria, confusión, alucinaciones y sedación. Visión borrosa y sensibilidad a la luz. Por tanto, se recomienda no conducir ni realizar otras actividades peligrosas durante varios días mientras duren estos efectos.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de ingestión accidental, debe efectuarse un vaciado gástrico por aspiración y lavado seguido de tratamiento sintomático bajo control médico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO



Para abrir el envase, se situará éste en posición vertical y se efectuará un giro por el punto A. Efectuada la apertura del envase, por presión, se instalará el preparado en el saco conjuntival.

Para reducir al máximo la absorción sistémica presionar con el dedo el conducto lagrimal durante 1-2 minutos inmediatamente después de instilar la gota.


Efectuada la instilación, debe colocarse el capuchón que se ha separado en la apertura del envase, para evitar posibles contaminaciones.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

Conservar protegido de la luz.

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Desechar al mes de abierto el envase.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

PRESENTACIÓN

Envase de 10 ml de colirio en solución.

OTRAS PRESENTACIONES

COLIRIO LLORENS ATROPINA 0,5%.

CON RECETA MÉDICA

**EL COLIRIO LLORENS ATROPINA 1% DEBE MANTENERSE FUERA
DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS.**

LABORATORIOS LLORENS, S.L.
Ciudad de Balaguer, 7-11 - 08022 Barcelona

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>