

Aquanax^{NF}

**Cloruro de sodio 0,85 %
DESCONGESTIONANTE**



COMPOSICIÓN: Cada mL (20 gotas) contiene:

Cloruro de sodio	8,50 mg
Excipientes c.s.p.	

■ **INFORMACIÓN CLÍNICA:**

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Alivio sintomático de la congestión, sequedad y limpieza de la mucosa nasal.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía de administración: Nasal.

Aplicar de 1 a 3 gotas en cada orificio nasal, tantas veces como sea necesario.

Si después de 3 días de tratamiento el paciente no mejora se debe evaluar la situación clínica.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al cloruro de sodio o a alguno de los excipientes incluidos en la sección "Lista de excipientes".

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Aunque la solución contiene conservantes que inhiben el crecimiento bacteriano, se recomienda que una vez abierto el frasco se deseche después de 7 días.

El uso del frasco gotero por más de una persona puede dar lugar a infecciones por contagio. Si el líquido no está transparente o se enturbia, desechar el producto.

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) y, excepcionalmente broncoespasmo porque contiene metilparabeno.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN:

El nivel de absorción es mínimo. No han sido reportadas interacciones medicamentosas.

ADMINISTRACIÓN DURANTE EL EMBARAZO Y LACTANCIA:

Dada la naturaleza del medicamento no son de esperar efectos indeseables en su uso durante el embarazo y la lactancia.

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y UTILIZAR MAQUINARIA:

No se han descrito.

REACCIONES ADVERSAS:

Si el interior de la nariz está muy seco e irritado, puede causar escozor.

Puede dar lugar a picor, estornudos, aumento de secreción nasal y sabor salado.

Notificación de sospechas de reacciones adversas: Es importante reportar las sospechas de reacciones adversas después de la autorización del medicamento. Esto permite el monitoreo continuo de la relación beneficio / riesgo del medicamento. Se pide a los profesionales de la salud reportar cualquier sospecha de reacción adversa al correo electrónico farmacovigilancia@elifarma.com o al Centro Nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia (CENAFyT).

SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO:

No se han reportado casos de sobredosis con el uso de este producto.

■ **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:**

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS:

Grupo farmacoterapéutico: Preparados de uso nasal. Descongestivos y otros preparados nasales para uso tópico. **Código ATC:** R01AX10

La absorción de cloruro de sodio es mínima y gran parte del producto acompaña al moco nasal en su camino a la faringe. Su acción se inicia desde el mismo momento de su aplicación, por un proceso mecánico, y su efecto de limpieza antiedema persiste por varias horas. El uso de suero salino ayuda a barrer partículas de todo tipo, de la mucosa nasal. También ayuda a mantenerla hidratada y limpia, en personas que no presenten una enfermedad.

PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS:

La absorción de cloruro de sodio a través de la mucosa nasal es mínima. En el caso de que se produzca una absorción sistémica, el sodio es excretado predominantemente por el riñón pero hay reabsorción renal extensiva. Se pierden pequeñas cantidades de sodio a través de las heces y el sudor.

DATOS PRECLÍNICOS DE SEGURIDAD:

La seguridad del cloruro de sodio en animales no es relevante teniendo en cuenta que su absorción sistémica es irrelevante; además de su presencia como componente normal en el plasma animal y humano.

■ **DATOS FARMACÉUTICOS:**

LISTA DE EXCIPIENTES:

Metilparabeno, propilparabeno y agua purificada.

INCOMPATIBILIDADES:

No se han descrito.

TIEMPO DE VIDA ÚTIL:

No utilizar **AQUANAX NF 0,85 % Solución nasal** después de la fecha de caducidad indicada en el envase, la cual corresponde al último día del mes señalado.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN:

Mantener **AQUANAX NF 0,85 % Solución nasal** fuera del alcance y de la vista de los niños. Conservar a no más de 30°C.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O LOS RESTOS DERIVADOS DEL MISMO:

La eliminación del medicamento no utilizado y todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo a la normativa local.

FECHA DE REVISIÓN DEL TEXTO DE LA FICHA TÉCNICA:

Marzo 2022.



Laboratorios Elifarma S.A.
Av. Separadora Industrial N° 1823 - Ate, Lima - Perú
Central: +511 4363699
www.elifarma.com