

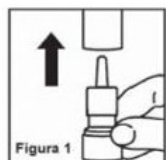
furonasal

furoato de mometasona
150 aplicaciones medidas

Suspensión Para Spray Nasal

AGITE BIEN ANTES DE USAR

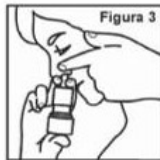
MODO DE USO



1- Remueva la tapa plástica que protege el rociador del producto (figura 1)



2- Coloque los dedos según se indica en la figura 2.



3- Coloque el rociador en la fosa nasal congestionada (Figura 3)



4- Apriete las alas del rociador e insufla según la necesidad del caso (Figura 4)

Composición

Spray Nasal

Furoato de mometasona USP	50 mcg
Cloruro de Benzalconio (como preservativo y antibacterial)	20 mcg
Alcohol feniletílico USP (como preservativo y antibacterial)	250 mcg
Excipientes, c.s.p.	0.100 mL

DESCRIPCIÓN

Furonasal es una suspensión de tipo esteroide para uso nasal con propiedades antialérgicas, antiinflamatorias y vasoconstrictoras. El Furoato de mometasona presente en **Furonasal** además de las propiedades antes descritas, ejerce un marcado efecto preventivo sobre la desgranulación mastocitaria, lo cual favorece su profilaxis en los casos de congestión nasal de origen alérgico.

INDICACIONES

Furonasal está indicado para usar en adultos, jóvenes adolescentes y niños entre los 3 y 11 años, para el tratamiento de los síntomas que caracterizan a la rinitis estacional o perenne y rinitis asociada a poliposis nasal. **Furonasal** también puede ser empleado en adultos y adolescentes mayores de 12 años como tratamiento complementario junto a antibióticos en casos de sinusitis aguda con marcada congestión de las vías nasales.

VIA DE ADMINISTRACIÓN:

POSOLÓGIA

Nasal

Agite bien antes de aplicar el producto.

Salvo cualquier otra recomendación del médico tratante, las dosis recomendadas son:

Alergia estacional o rinitis perenne:

Adultos, pacientes geriátricos y adolescentes: Dos (2) insuflaciones en cada fosa nasal, una vez al día, por 7 a 10 días.

Si los síntomas no se pueden controlar de modo adecuado, la dosis puede aumentarse a cuatro (4) insuflaciones en cada fosa nasal.

Una vez que los síntomas sean controlados, se puede reducir la dosis a una insuflación en cada fosa nasal una vez por día.

Niños de 3 a 11 años: Una (1) insuflación en cada fosa nasal una vez al día, por 7 a 10 días.

Tratamiento adicional en episodios agudos de sinusitis:

Adultos, pacientes geriátricos y adolescentes de 12 años o mayores: Dos (2) insuflaciones en cada fosa

nasal, dos veces al día, por 7 a 10 días.

Tratamiento de poliposis nasal: Dos (2) insuflaciones en cada fosa nasal 2 veces por día. La terapia con **Furonasal** para tratar pacientes con poliposis nasal puede tomar varias semanas, incluso meses, hasta que los sacos inflamatorios de los pólipos nasales desaparezcan.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

Furonasal puede ser administrado concomitantemente con antihistamínicos, antibióticos y otros descongestionantes nasales.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de **Furonasal**.

PRECAUCIONES

Furonasal no debe ser usado en presencia de una infección local de la mucosa nasal sin que dicha infección sea tratada y corregida previamente.

Debido al efecto inhibitorio de los corticosteroides sobre la cicatrización de heridas, los pacientes con trauma o cirugía nasal reciente no deben usar un corticosteroide nasal hasta que no se haya producido la cicatrización. La persistencia de irritación nasofaríngea puede ser indicación para suspender el tratamiento con **Furonasal**.

Furonasal debe ser usado con cautela, o no ser usado, en pacientes con infecciones tuberculosas activas o latentes de las vías respiratorias. Igual precaución se debe tener en cuenta si existen infecciones micóticas, bacterianas o virales como el herpes simple ocular e infecciones virales sistémicas no tratadas.

Los pacientes que reciben corticosteroides y que están potencialmente inmunodeprimidos, deben ser advertidos acerca del riesgo de exposición a ciertas infecciones (por ejemplo, varicela o sarampión) y de la importancia de consultar a un médico en caso de usar un producto de este tipo.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

No se recomienda su uso en embarazadas ni durante la lactancia

EFFECTOS ADVERSOS:

Los efectos adversos locales relacionados con el tratamiento, que se comunicaron durante los estudios clínicos, incluyeron cefalea (8%) epistaxis [es decir, hemorragia franca, mucosidades con trazas de sangre (8.0%)], faringitis (4%), ardor nasal (2%) e irritación nasal (2%), los cuales representan todos los efectos típicamente observados cuando se usa un rocío nasal corticosteroide. La epistaxis generalmente fue autolimitante y de severidad leve, ocurriendo a una incidencia mayor en comparación con placebo (5%), pero a una incidencia similar o menor en comparación con los corticosteroides nasales activos estudiados como testigo (hasta 15%). La incidencia de todos los otros efectos fue similar a la del placebo.

En la población pediátrica, la incidencia de cefalea (3%), epistaxis (6%), irritación nasal (2%) y estornudos (2%), fue similar a la obtenida del grupo placebo.

Rara vez, después de la aplicación intranasal de furoato de mometasona pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad inmediata (broncoespasmo, disnea). De forma excepcional, se han reportado anafilaxia y angioedema, alteraciones en el olfato y el gusto.

En pacientes tratados por poliposis nasal, la incidencia global de eventos adversos fue comparable al placebo y similar a la observada en pacientes con rinitis alérgica.

SOBREDOSIS:

Debido a la insignificante biodisponibilidad sistémica (0.1%) de Furonasal, es improbable que una sobredosis necesite tratamiento alguno fuera de observación, seguida de iniciación de la posología prescrita apropiada. La administración oral o inhalada de dosis excesivas de corticosteroides puede llevar a la supresión de la función del eje hipotálamo-hipófisis-suprarrenal. En caso de sobredosis o ingesta accidental, ocurra al centro de salud más cercano.

PRESENTACION

Furonasal Caja conteniendo un frasco con válvula Nasal con 16 mL.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Producto medicinal.

Uso bajo prescripción médica.

Mantener éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Almacenar a una temperatura no mayor a 30°C, protegido de la luz.

INFORMACIONES ADICIONALES

Contacte la Dirección Médica de Laboratorios SUED, S.R.L.

Tel.: (809) 682-4344 / Fax: (809) 686-1010

www.labsued.com

Reg. Ind. No. 18055.

Reg. San. No.: 2005-0044

Reg. Guatemala No.: PF-43279-2019

©Marca registrada

Elaborado por:
Laboratorios Sued, S.R.L.
Carretera La Isabela, Pantoja,
Santo Domingo, República Dominicana
Apartado Postal 847
www.labsued.com

