

**NEWCLAR®**

## **OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO 0,025%**

**GOTAS OFTÁLMICAS ESTÉRILES**

Industria Argentina  
VENTA LIBRE

**Poen**

### **LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE EMPELEAR ESTE MEDICAMENTO**

#### **¿QUÉ CONTIENE NEWCLAR®?**

**Ingrediente activo:** Oximetazolina clorhidrato 0,025% (0,025 gramos / 100 mililitros).

**Ingredientes inactivos:** Fosfato disódico. 12H<sub>2</sub>O, Fosfato monosódico.2H<sub>2</sub>O, Edetato de sodio, Cloruro de sodio, Hialuronato de sodio, Cloruro de benzalconio, Agua purificada.

#### **ACCIONES**

**Descongestivo ocular.**

#### **¿PARA QUÉ SE USA NEWCLAR®?**

Alivio temporario del disconfort y el enrojecimiento, debido a irritaciones oculares leves.

#### **¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR NEWCLAR®?**

NO USE este medicamento si usted sabe que es alérgico a alguno de los ingredientes, es un paciente con glaucoma de ángulo cerrado, si posee afecciones vasculares en la retina y del nervio óptico, o si es un paciente afáquico (no posee cristalino).

#### **¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE EMPLEAR ESTE MEDICAMENTO?**

No inyectar. No ingerir. Producto destinado únicamente para uso tópico oftálmico.

El frasco sin abrir puede utilizarse hasta la fecha de vencimiento indicada en el estuche.

Utilizar el producto sólo si el envase se halla intacto.

No utilizar si la solución cambia de color o se enturbia.

Mantener el frasco gotero cuidadosamente cerrado.

Consulte a su médico si Ud. es un paciente hipertenso, asmático, diabético, hipertiroides,

si sufre de enfermedades cardiovasculares severas, si es alérgico a otros descongestivos, si durante el tratamiento desarrolla conjuntivitis, reacciones palpebrales o cualquier tipo de reacción ocular (ej. herida o infección), o si se somete a cirugía ocular.

Si un niño menor de 6 años recibirá el medicamento, si está embarazada o dando pecho a su bebé, o si es un paciente de edad muy avanzada, consulte a su médico y/o farmacéutico antes de emplear este medicamento.

Si está recibiendo otro medicamento como ser antihipertensivos, consulte a su médico.

Retirar las lentes de contacto antes de la aplicación del producto, y colocarlas 20 minutos después de la instilación.

Si usted está usando simultáneamente otros colirios, espere 5 minutos entre una aplicación y la otra.

#### **Contaminación de los productos tópicos oftálmicos**

El producto es envasado en condiciones estériles. Para prevenir la contaminación del pico del frasco gotero, se debe evitar tocar con el envase párpados, pestañas y zonas adyacentes del ojo, o cualquier otra superficie. El manipuleo incorrecto del frasco gotero puede contaminarlo; y luego causar serios daños oculares, con la subsecuente disminución de la visión. El frasco debe cerrarse inmediatamente después de cada instilación.

#### **¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY EMPLEANDO ESTE MEDICAMENTO?**

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento, como picazón o ardor transitorio luego de la instilación, rara vez y en pacientes sensibles, puede observarse dilatación leve y transitoria de la pupila. Excepcionalmente, este producto puede generar reacciones alérgicas o efectos sistémicos como ser constricción de los vasos sanguíneos periféricos, aumento de la frecuencia cardíaca, jaquecas o mareos, nerviosismo, temblores, sueño alterado. La sobredosis o el uso prolongado pueden causar mayor enrojecimiento o irritación de los ojos.

Suspenda el uso del producto y consulte a su médico si aparece dolor ocular, dolores de cabeza, visión borrosa, cambios en la visión, sensibilidad a la luz, o si continúa con el ojo rojo o irritado. Si estas condiciones PERSISTEN POR MÁS DE 3 DÍAS O EMPEORAN CONSULTE A SU MÉDICO.

#### **¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?**

VÍA TÓPICA OFTÁLMICA

Se recomienda 1 ó 2 gotas en cada ojo afectado cada 6 a 8 horas, hasta 4 veces al día, de acuerdo a la necesidad de cada paciente.

#### **¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI EMPLEÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?**

En caso de ingestión accidental, pueden presentarse alteraciones de la conciencia o sueño que pueden llegar a coma, hipertensión, disminución de la frecuencia cardíaca, disminución de la temperatura corporal. Luego de la cuidadosa evaluación clínica del paciente, el profesional decidirá la realización o no del tratamiento general del rescate: evacuación gástrica (lavado gástrico o inducción del vómito) y administración de carbón activado, control clínico y de la presión arterial, y tratamiento soporte.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez:

(011) 4962-6666 / 2247.

Hospital Nacional Prof. Alejandro Posadas:

(011) 4654-6648 / 4658-7777.

Hospital General de Niños Dr. Pedro Elizalde:

(011) 4300-2215 / 4362-6063.

Hospital de Pediatría Sor María Ludovica:

(0221) 451-5555.

#### **¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

Laboratorios POEN: 0800-333-POEN (7636).

www.poen.com.ar

www.newclar.com.ar

#### **PRESENTACIÓN**

Envase conteniendo 10 mililitros de gotas oftálmicas estériles.

#### **FORMA DE CONSERVACIÓN**

Conservar a temperatura ambiente entre 8 y 30° C.

Se recomienda descartar luego de un mes abierto el envase.

#### **MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

#### **ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.**

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud.  
Certificado N° 47.354.

Director Técnico:

Victor D. Colombari, Farmacéutico.

Fecha de última revisión: Agosto / 2016

**LABORATORIOS POEN S.A.U.**

Bermúdez 1004 - C1407BDR Buenos Aires,  
Argentina



4052602841  
651  
C.V. 6 - 26