

Fenolip®

Cromoglicato dissódico

Colírio

Nome do medicamento

Fenolip

Composição qualitativa e quantitativa

Substância Activa (1 ml solução contém:)

Cromoglicato dissódico: 20,0 mg

Forma farmacêutica

Colírio

Categoria fármaco- terapêutica

XVI-1 Etiotrópicos e adstringentes

Nome ou designação do responsável pela A.I.M

L. Lepori, Lda

Rua João Chagas 53 - Piso 3

1495-072 Algés

Indicações terapêuticas

Conjuntivite alérgica (aguda e crónica): conjuntivite da febre dos fenos ([querato] conjuntivite sazonal); irritações conjuntivais não específicas).

Contra-indicações e efeitos secundários

Hipersensibilidade a qualquer um dos componentes deste produto. Em casos raros pode ocorrer irritação ocular. Podem ser observadas reacções alérgicas em casos isolados, seguindo um tratamento com ácido cromoglicico/cromoglicato sódico.

Interacções medicamentosas e outras

Não há referências.

Precauções especiais de utilização

Não devem utilizar-se lentes de contacto “hidrófilas” aquando da aplicação do Fenolip colírio

Efeitos em grávidas, lactentes, crianças, idosos e doentes com patologias especiais

Embora não haja provas de efeitos embriotóxicos, evitar a utilização de Fenolip colírio durante os três primeiros meses de gravidez.

Em relação aos outros grupos não há referências. Consultar o seu médico.

Efeitos sobre a capacidade de condução e utilização de máquinas

Não são conhecidas quaisquer limitações à condução de veículos ou uso de máquinas.

Lista dos excipientes

Cloreto de benzalcónio, Edetato dissódico, Polissorbato 80, Sorbitol, Água esterilizada, Solução de hidróxido de sódio 1N p/ajuste do pH.

Posologia e modo de administração

Instilar 1 gota em cada olho 4 vezes ao dia. A dosagem aplica-se igualmente aos adultos e às crianças.

O tratamento com Fenolip colírio deverá ser continuado, mesmo após o desaparecimento dos sintomas, em situações em que os pacientes estejam expostos ao alérgeno (pólen, pó, esporos de fungos, etc.)

Indicação do momento mais favorável á administração do medicamento

Consultar o seu médico.

Advertências

Se for omitida a administração de uma ou mais doses o tratamento deve continuar.

Não é necessária qualquer precaução especial para a suspensão do tratamento, nem são de considerar casos de sobredosagem.

Se verificar algum efeito secundário que não conste da respectiva rubrica deste folheto deve comunicá-lo ao seu médico ou ao farmacêutico.

Verifique se o produto se encontra dentro do prazo de validade inscrito na embalagem.

Mantenha sempre todos os medicamentos fora do alcance das crianças.

Data da revisão do folheto

Fevereiro 2004