

PROSPECTO : INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

InhalVicks 396,7mg/ml + 396,7mg/ml barra nasal
alcanfor/mentol

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información, consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

Contenido del prospecto:

1. Qué es InhalVicks y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar InhalVicks
3. Cómo usar InhalVicks
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de InhalVicks
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es InhalVicks y para qué se utiliza

InhalVicks es un descongestionante nasal. Indicado en adultos y niños mayores de 6 años de edad para el alivio de la congestión nasal asociado a trastornos alérgicos e infecciosos del tracto respiratorio superior.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 7 días.

2. Qué necesita saber antes de usar InhalVicks

No use InhalVicks

- si es alérgico a los principios activos o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6),
- en niños menores de 6 años.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar InhalVicks.

No utilizar durante más de 7 días consecutivos.

Para prevenir contagios evite que otras personas utilicen el mismo envase.

Evitar el contacto con los ojos.

Otros medicamentos e InhalVicks

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

InhalVicks está contraindicado durante el embarazo.

Conducción y uso de máquinas

InhalVicks no afecta a la capacidad para conducir vehículos o utilizar máquinas.

3. Cómo usar InhalVicks

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y niños mayores de 6 años de edad:

1 o 2 inhalaciones en cada una de las fosas nasales. Repetir cada 1-2 horas si fuera necesario.

Para uso nasal. Desenroscar el tapón de rosca. Introducir en el orificio nasal mientras mantiene el otro orificio taponado. Inhalar profundamente.

Uso en niños

InhalVicks está contraindicado en niños menores de 6 años de edad.

Si usa más InhalVicks del que debe

Si usa demasiada cantidad de este medicamento, consulte inmediatamente a su médico o con el servicio de urgencias del hospital más cercano.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica (teléfono 91 562 04 20), indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Lleve consigo al hospital o al médico este prospecto.

En caso de ingestión accidental de InhalVicks en niños, consulte al médico inmediatamente para que le proporcione el tratamiento necesario. No intente inducir el vómito.

Si olvidó usar InhalVicks

No tome una dosis doble para compensar las olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con InhalVicks

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Durante el periodo de utilización de InhalVicks, se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud.

Muy rara vez se ha informado sobre la sensación de molestias nasales.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de InhalVicks

No requiere condiciones especiales de conservación.

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

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.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de InhalVicks

Los principios activos por 1 ml de solución medicamentosa son: 396,7 mg de alcanfor y 396,7 mg de mentol.

Los demás componentes son: salicilato de metilo, aceite esencial de pino.

Aspecto del producto y contenido del envase

Barra nasal que contiene en su interior un filtro de celulosa impregnado con 1,0 ml de solución medicamentosa, contenido en un soporte de plástico con tapón a rosca.

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Vicks, S.L.

Avda. Bruselas 24, 28108 Alcobendas-Madrid.

Representante Local:

Procter & Gamble España, S.A.

Avda. Bruselas 24, 28108 Alcobendas-Madrid.

Responsable de la fabricación

Procter & Gamble Manufacturing GmbH

Procter & Gamble Strasse I

64521 Gross-Gerau, Alemania

Fecha de la última revisión de este prospecto: septiembre 2024

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