

## Prospecto: información para el usuario

### OPTISPRING 0,5 mg/ml colirio en solución Tetrizolina Hidrocloruro

**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, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

#### Contenido del prospecto:

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

#### 1. Qué es optispring y para qué se utiliza

Este medicamento pertenece al grupo de los medicamentos descongestivos denominados simpaticomiméticos. Es un medicamento descongestivo para uso oftalmológico que contiene tetrizolina como principio activo. La tetrizolina administrada vía oftálmica produce constricción de los vasos sanguíneos a nivel local, disminuyendo la congestión ocular.

Está indicado para el alivio temporal de la irritación ocular leve para adultos y niños mayores de 6 años. Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar optispring

##### No use optispring:

- Si es alérgico (hipersensible) a la tetrizolina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si tiene presión intraocular aumentada (glaucoma de ángulo estrecho).
- En niños menores de 2 años.

##### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar **optispring** si:

- Tiene alguna enfermedad del corazón grave.
- Tiene un tumor en las glándulas adrenales (feocromocitoma).
- Tiene alguna enfermedad del tiroides (hipertiroidismo).

- Tiene niveles de azúcar en sangre elevados (diabetes mellitus).
- Tiene la tensión arterial alta (hipertensión).
- Está en tratamiento para la depresión con antidepresivos de la clase de los inhibidores de la amino-oxidasa o cualquier otro medicamento que pueda aumentar la presión arterial.
- Tiene rinitis seca.
- Tiene inflamada la córnea y la membrana conjuntiva ocular (queratoconjuntivitis).
- Utiliza lentes de contacto. Deberá retirar las lentes de contacto antes de utilizar este medicamento.

Las personas mayores de 65 años deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento porque la probabilidad de que se produzcan efectos adversos es mayor. Esto puede suceder también con otros medicamentos oftálmicos.

Debe interrumpir el tratamiento y consultar inmediatamente con el médico si durante el tratamiento con este medicamento siente dolor ocular intenso, dolor de cabeza, cambios rápidos en la visión, aparición rápida de manchas flotantes, enrojecimiento agudo del ojo, dolor tras la exposición a la luz o visión doble.

En algunas ocasiones, la irritación o el enrojecimiento son debidos a afecciones oculares serias como infección, cuerpo extraño o traumatismo químico corneal, por lo que en estos casos deberá consultar al médico.

### **Niños y adolescentes**

No utilizar en niños menores de 2 años. Está contraindicado.

### **Uso de optispring con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento y en particular, si está utilizando alguno de los siguientes medicamentos, ya que puede ser necesario modificar la dosis de alguno de ellos:

- Medicamentos antidepresivos inhibidores de la amino-oxidasa.
- Medicamentos antidepresivos tricíclicos.
- Medicamentos que aumentan la presión arterial.

Si utiliza cualquier otro producto por vía oftálmica se recomienda dejar pasar al menos 5 minutos entre ambas administraciones.

### **Embarazo y lactancia**

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

Este medicamento no se debe usar durante el embarazo ni durante la lactancia.

### **Conducción y uso de máquinas**

En raras ocasiones, este medicamento puede producir mareo o visión borrosa. No conduzca ni maneje maquinaria si nota estos síntomas.

**optispring contiene** cloruro de benzalconio.

Este medicamento puede producir irritación ocular porque contiene cloruro de benzalconio. Evitar el contacto con las lentes de contacto blandas.

Retirar las lentes de contacto antes de la aplicación y esperar al menos 15 minutos antes de volver a colocarlas.

Altera el color de las lentes de contacto blandas.

### 3. Cómo usar optispring

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

La dosis recomendada es:

#### **Adultos y adolescentes a partir de 12 años:**

Aplicar 1 o 2 gotas en cada ojo según necesidad, 2 o 3 veces al día si fuera necesario hasta un máximo de 4 veces al día.

#### **Niños de 6 a 12 años:**

Aplicar 1 gota en cada ojo 2 o 3 veces al día si fuera necesario.

#### **Niños de 2 a 6 años:**

Usar solo bajo estricto control médico.

#### **Cómo usar**

Este medicamento se administra por vía oftálmica.

Antes de su aplicación debe lavarse las manos y secar los ojos.

Desenrosque el tapón rompiendo el anillo de seguridad del mismo. Recline la cabeza hacia atrás. Con el dedo índice, bajar el párpado inferior del ojo para separarlo del globo ocular. Depositar la dosis indicada en el ojo realizando una ligera presión sobre el envase. Tras la aplicación, es conveniente parpadear con suavidad durante unos segundos para facilitar la distribución uniforme de las gotas.

No enjuagar ni limpiar el gotero ya que no puede entrar en contacto con nada, ni siquiera con el ojo. Para evitar contagios, cerrar inmediatamente el envase con su tapón y mantenerlo en posición vertical mientras no se esté utilizando.

Cada envase solo puede ser usado por 1 persona.

Utilizar el medicamento únicamente para pequeñas irritaciones oculares.

Se ha de utilizar tan solo hasta que los síntomas desaparezcan y nunca durante más de 3 días.

Si empeora o si no mejora después de 2 días de tratamiento, interrumpa dicho tratamiento y consulte a su médico.

#### **Uso en niños**

No utilizar en niños menores de 2 años. Está contraindicado.

#### **Mayores de 65 años**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

#### **Si usa más optispring del que debiera:**

Los síntomas de aplicación de dosis excesivas o muy continuadas, podrán ser: dolor de cabeza, insomnio, somnolencia, dilatación de la pupila del ojo, mareo, náuseas, fiebre, calambres, coloración azulada de piel y mucosas, alteración del ritmo cardíaco, aumento de la tensión arterial, parada cardíaca, edema pulmonar, alteraciones respiratorias y mentales.

Si ha usado más **optispring** de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o bien llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91.562.04.20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

#### **Si olvidó usar optispring**

Utilice este medicamento solo en caso de notar los síntomas. Si no los tiene, no lo utilice.

No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si fuera necesario, porque nota de nuevo los síntomas, vuelva a usarlo como se indica en el apartado 3.

Cómo usar optispring.

#### **4. Posibles efectos adversos**

Al igual que todos los medicamentos, **optispring** puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas lo sufran.

Durante el periodo de utilización de tetrizolina por vía oftálmica se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud.

Los efectos adversos que se han producido con poca frecuencia son:

Dolor de cabeza, palpitaciones, aumento de la presión arterial, temblor, debilidad, sudoración, quemazón en la mucosa ocular, sequedad ocular y enrojecimiento de rebote (hiperemia).

Los efectos adversos que se pueden producir en raras ocasiones son:

Visión borrosa, irritación de la conjuntiva ocular y dilatación de la pupila (midriasis).

El uso prolongado y frecuente puede producir congestión y sequedad ocular.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

#### **5. Conservación de optispring**


No conservar a temperatura superior a 30°C.

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

No utilice **optispring** después de la fecha de caducidad que aparece en el cartón.

La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Desechar el medicamento 30 días después de haber desprecintado y abierto el envase.

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 optispring**

- El principio activo es tetrizolina hidrocloreto.

- Los demás componentes (excipientes) son: ácido bórico (E-284), borato de sodio, cloruro de sodio, edetato disódico, cloruro de benzalconio y agua purificada.

##### **Aspecto del producto y contenido del envase**

**OPTISPRING 0,5 mg/ml colirio en solución** es un colirio en solución claro que se presenta en envases de 10 ml.

##### **Titular de la autorización de comercialización:**

LABORATORIOS CINFA, S.A.

Olaz-Chipi, 10 - Polígono Areta

31620 Huarte - Pamplona (Navarra). ESPAÑA.

##### **Responsable de la fabricación:**

FARMIGEA S.p.A.  
Via G.B. Oliva, 8  
56121 Pisa. ITALIA

**Este prospecto ha sido aprobado en Abril 2013**

*La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)*  
[www.aemps.gob.es/](http://www.aemps.gob.es/)