CIBACT-D*

AGITAR ANTES DE USAR

CLASE FARMACOLÓGICA.

Dexametasona y antiinfecciosos. Código ATC: S01CA01

COMPOSICIÓN.

Cada mL de suspensión oftálmica estéril contiene ciprofloxacina 3 mg (0,3%), dexametasona 1 mg (0,1%), excipientes: cloruro de benzalconio, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión oftálmica estéril.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico, antiinflamatorio.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

PROPIEDADES.

Ciprofloxacina es un antimicrobiano sintético del grupo de las fluoroquinolonas activas contra un amplio espectro de bacterias patógenas oculares Gram positivo y Gram negativo, actúa inhibiendo la ADN girasa.

Dexametasona tiene un efecto antiinflamatorio que equivale a 25 veces el efecto de hidrocortisona, produce inhibición de la fosfolipasa A2, primera fase de la síntesis de las prostaglandinas e inhibe la migración quimiotáctica de células neutrófilas al foco inflamatorio.

INDICACIONES

Infecciones oculares causadas por microorganismos susceptibles, que cursan con inflamación: blefaritis, blefaroconjuntivitis y conjuntivitis causadas por gérmenes sensibles.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Posología y duración del tratamiento según criterio médico. Se aconseja instilar 1 gota cada 4 a 6 horas en el saco conjuntival de cada ojo. Se puede aumentar la dosis a 1 o 2 gotas cada 2 horas hasta que se resuelva la infección bacteriana.

EFECTOS SECUNDARIOS.

El fármaco en general es bien tolerado.

En algunos casos, glaucoma con daño al nervio óptico, defectos de agudeza visual y de campo; formación de cataratas, infección ocular secundaria y la perforación del globo ocular puede ocurri tras la administración de dexametasona.

Las reacciones adversas más frecuentemente asociadas a la administración de ciprofloxacina son ardor o malestar local. Un precipitado blanco cristalino ha sido reportado en aproximadamente el 16% de los pacientes.

SOBREDOSIS

La sobredosis a través de la correcta instilación es improbable. En caso de ingesta accidental recurrir al centro médico más cercano, llevando el envase del medicamento.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. En pacientes sensibles la administración del medicamento podría causar una reacción alérgica. No administrar en pacientes con hipersensibilidad a cloruro de benzalconio. Pacientes con Herpes simplex epitelial, varicela, enfermedades virales de la córnea y conjuntiva, infecciones por hongos y tracoma.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No administrar cloranfenicol simultáneamente con antibióticos bactericidas, ni en tratamientos sistémicos con fármacos lesionantes de la hematopoyesis, sulfonilureas, derivados de cumarina, hidantoínas, metotrexato.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Debe suspenderse a la primera aparición de una erupción cutánea o cualquier otro signo de hipersensibilidad. El uso prolongado puede provocar hipertensión ocular o glaucoma con daño al nervio óptico, defectos en la agudeza visual y los campos de visión, y la posterior formación de cataratas subcapsulares. El uso prolongado puede suprimir la respuesta inmune y aumentar así el peligro de infecciones oculares secundarias. En enfermedades que causan adelgazamiento de la córnea o la esclerótica se han descrito perforaciones de estas estructuras. Por contener cloruro de benzalconio puede decolorar las lentes de contacto blandas

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

Por tratarse de una suspensión oftálmica es necesario agitar el frasco antes de usar. Evitar el contacto del gotero con la piel o las pestañas, a fin de prevenir la contaminación de la suspensión estéril. No utilizar este medicamento por más de 30 días a partir de la primera apertura del frasco gotero.

Cumpliendo la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología aplicamos la codificación de colores. Las franjas de color bronceado y rosado impresas en el estuche y en la etiqueta del frasco de este medicamento corresponden a la clase terapéutica antiinfecciosos y antiinflamatorios esteroideos.

"Consultar con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas: Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222 Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 5 mL





*Marca Registrada

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolívia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la salud y seguridad de nuestros colaboradores en el trabajo.







www.vidiline.com.bo