

Optacloran*-D

CLASE FARMACOLÓGICA.

Dexametasona y antiinfecciosos. Código ATC: S01CA01

COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución oftálmica estéril contiene cloranfenicol levógiro 10 mg (1%), dexametasona 1 mg (0,1%), excipientes: Vehículo isotónico estéril, borato de sodio, ácido bórico, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico, antiinflamatorio.

PROPIEDADES.

Cloranfenicol es un antibiótico bacteriostático efectivo contra bacterias Gram(+) y Gram(-). Su mecanismo de acción consiste en la inhibición selectiva de la síntesis de las proteínas bacterianas.

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.

Queratitis y conjuntivitis agudas y crónicas de carácter infeccioso. Inflammaciones de la úvea anterior (iritis, iridociclitis).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Posología y duración del tratamiento según criterio médico. Se aconseja instilar una gota cada 4 a 6 horas en el saco conjuntival de cada ojo.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

El fármaco en general es bien tolerado. Ocasionalmente pueden presentarse visión borrosa, ardor y prurito, aumento de la presión intraocular, catarata, reblandecimiento de la córnea. Efectos menos frecuentes dolor o enrojecimiento ocular, midriasis y anemia aplásica.

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. Lesiones y procesos ulcerosos de la córnea, herpes simple y otras afecciones virales, vaccinia, infecciones purulentas no tratadas, tuberculosis ocular. Glaucoma. Casos graves de hemopatía causados por insuficiencia de la médula ósea y trastornos graves de la función hepática. Casos agudos de porfiria intermitente.

Antecedentes de insuficiencia de la médula ósea. Está contraindicado en los casos de ojo seco, especialmente en el caso de queratoconjuntivitis seca (síndrome de Sjögren).

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 y metotrexato.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No prolongar la administración de cloranfenicol por más de 10 días.

El uso de glucoesteroides durante enfermedades asociadas con disminución del parénquima corneal o escleral puede inducir a perforación de estos tejidos.

Dado el peligro de reacciones sistémicas no se aconseja la medicación en pacientes hipertensos o hipotensos. Por contener borato de sodio y ácido bórico no se recomienda su uso en niños menores de 3 años. Se debe usar con precaución en pacientes que sufren de rinitis seca, hipertiroidismo, diabetes mellitus, cardiopatías y cataratas.

Evitar el contacto del gotero con la piel o las pestañas, a fin de prevenir la contaminación de la solución estéril.

No utilizar este medicamento por más de 30 días a partir de la primera apertura del frasco gotero.

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.

Cumpliendo la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología aplicamos la codificación de colores. La franja de color bronceado y rosado impresa en las solapas del estuche y en la etiqueta del frasco de este medicamento corresponde a la clase terapéutica antiinfecciosos y antiinflamatorios esteroideos.

"Consulte con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas."

Contactémos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web:

www.vidiline.com.bo

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 5 mL



Bronceado y rosado: antiinfecciosos y antiinflamatorios esteroideos

VIDILINE

La línea de sus ojos.

*Marca Registrada

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de
Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, 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). 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, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.**

GMP
CERTIFIED QUALITY

SIG
SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



03/21

