

DECADRON® CON CIPROFLOXACINA

DEXAMETASONA 0.1%
CIPROFLOXACINA 0.3%



SUSPENSION OFTALMICA ESTERIL Agitar bien antes de usar

FORMULA:

Cada ml de suspensión contiene: Dexametasona 1 mg, Ciprofloxacina Clorhidrato expresado como base) 3 mg. Excipientes: Cloruro de benzalconio, Cloruro de Sodio, Edetato Disódico, Hidroxipropilmetilcelulosa, Tween 80, Agua para uso inyectable c.s.p.

ACCION TERAPEUTICA:

Antiinflamatorio-Antibiótico.

INDICACIONES:

Infecciones oculares causadas por microorganismos susceptibles, siendo necesaria la acción antiinflamatoria de la dexametasona. Blefaritis, blefarokonjuntivitis y conjuntivitis causadas por gérmenes sensibles.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS PROPIEDADES:

La ciprofloxacina es un antibiótico que pertenece al grupo de las quinolonas, con un efecto bactericida contra un amplio espectro de bacterias tanto Gram positivas como Gram negativas. Actúa a través del bloqueo de la ADN-girasa, una enzima esencial para las bacterias en la síntesis del ADN, causando de esta manera la interrupción del metabolismo bacteriano. La dexametasona es un glucocorticoide que inhibe la respuesta inflamatoria inducida por agentes de naturaleza mecánica, química o inmunológica, aliviando los síntomas de picazón, ardor, enrojecimiento y edema.

POSOLOGIA / MODO DE ADMINISTRACION:

Instilar 1 ó 2 gotas cada 4 horas por un período aproximado de 7 días. En los primeros dos días de tratamiento, se puede aumentar la dosificación a 1 ó 2 gotas cada 2 horas, según criterio médico. Agitar bien antes de usar

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

mula. Infecciones por herpes simplex, vaccinia, varicela y otras afecciones virales de la córnea y conjuntiva. Afecciones micóticas y glaucoma. Enfermedades con adelgazamiento de córnea y esclera. Tuberculosis de las estructuras oculares.

ADVERTENCIAS:

En general no es necesario tomar precauciones especiales para su empleo, si bien para una correcta administración es aconsejable tener en cuenta las instrucciones de uso y manipulación.

PRECAUCIONES:

El uso prolongado de ciprofloxacina puede ocasionalmente favorecer la infección por microorganismos no sensibles, incluyendo hongos. En tratamientos prolongados se recomienda el control frecuente de la presión intraocular. A la primera señal de erupción cutánea u otra reacción de hipersensibilidad, se debe interrumpir el uso del producto. El uso prolongado de dexametasona puede producir opacificación del cristalino (catarata), aumento de la presión intraocular en pacientes sensibles e infecciones secundarias.

Uso en Embarazo y Lactancia:

Solamente se deberá utilizar este producto durante el embarazo o lactancia, si a criterio médico el beneficio para la madre justifique el potencial riesgo para el niño o el feto.

Interacciones medicamentosas:

No hubo estudios específicos con ciprofloxacina oftálmica. Sin embargo se conoce que la administración sistémica de algunas quinolonas, interfiere con la teofilina, cafeína, aumenta el efecto anticoagulante de la warfarina y eleva en reacciones adversas la creatinina sérica en pacientes en tratamiento con ciclosporina.

Empleo en pediatría:

No se ha establecido la seguridad y eficacia en pacientes pediátricos.

REACCIONES ADVERSAS:

La más común fue molestia local o ardor. También sensación de cuerpo extraño, formación de costras en los márgenes de los párpados, picazón, hiperemia conjuntival y sensación de gusto desagradable en la boca después de la aplicación. En menor grado (menor al 1%) ocurrieron manchas corneales, queratopatía/queratitis, reacciones alérgicas, edema del párpado, fotofobia, lagrimeo, náuseas, infiltraciones corneales y disminución de la agudeza visual.



SOBREDOSIFICACION:

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACION, CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGIA.

ARGENTINA:

HOSP. DE PEDIATRIA RICARDO

GUTIERREZ: (011) 4962-6666/ 2247.

HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

PARAGUAY:

HOSPITAL DE EMERGENCIAS MÉDICAS

**Avda General Santos e/Teodoro S. Mongelós
Tel 203 113**

ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO CONSULTA A SU MEDICO.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

CONSERVAR ESTE PRODUCTO POR DEBAJO DE 25°C EN AMBIENTE FRESCO Y SECO.

PRESENTACION:

1 frasco gotero conteniendo 5 ml de suspensión oftálmica estéril.

SIDUS S.A.

Adm.: Av. del Libertador 742, Vte. López,
Pcia. de Bs. As.

Lab.: Ruta 8, Km. 60, Calle 12 N° 985, Pilar, Pcia. de Bs. As.

Dir. Téc.: Nestor J. Tessore, Farmacéutico.

Esp. Med. aut. por el Min. de Salud.

Cert. N°: 51.640

Representa en Paraguay Sidus S.A. Dirección:
Capitán Patricio Oviedo 177, Asunción.

Tel: 614 312. Regente: Alejandro Siemazko,
Farmacéutico. Reg. N°: 2.948.

Registro Sanitario N° 13347-01-EF

Industria Argentina - Venta bajo receta

