

ACETILCISTEÍNA 5% COLIRIO 10 ML

FORMA FARMACÉUTICA:

Colirios

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

10 ml

COMPOSICIÓN:

ACETILCISTEINA	500mg
SODIO, HIDRÓXIDO DE	0.1ml
AGUA PARA INYECTABLES c.s.p.	10ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oftálmica

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES

La acetilcisteína es un aminoácido sulfurado que se caracteriza por su acción fluidificante sobre las secreciones en base a su actividad lítica sobre los enlaces disulfuro. Además, por su carácter reductor, la acetilcisteína ejerce una actividad citoprotectora.

Se utiliza para favorecer la formación de colágeno y el proceso de cicatrización en quemaduras por álcalis, por su efecto inhibidor de la collagenasa y en queratoconjuntivitis seca.

POSOLOGÍA

Siga las instrucciones dadas por su médico. La posología habitual es de una gota en el/los ojo/s afectado/s cuatro veces al día.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Para una correcta administración debe destapar el frasco con las manos recién lavadas y procurando que el cuentagotas no toque ninguna superficie.

A continuación separe el párpado del ojo afectado y aplique las gotas indicadas de colirio dentro del párpado inferior.

Durante la aplicación no deberá tocar con el cuentagotas ni el ojo ni los dedos. Tape el frasco inmediatamente después de cada aplicación y consérvelo en la nevera.

Incompatible con numerosos antibióticos por lo que debe espaciarse su administración. Espere al menos 5 minutos entre la aplicación de distintos colirios. Opcionalmente, cierre el conducto lagrimal con su mano para evitar la llegada del mismo a la garganta.

SOBREDOSIS:

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de que le administren este medicamento.

Los estudios de teratogenicidad realizados en ratas y en conejos han demostrado que la Acetilcisteína no tiene potencial teratogénico en estas especies.

Los estudios peri y postnatales tampoco pudieron descubrir indicios de daño fetal o sobre el recién nacido. La acetilcisteína parece atravesar la barrera placentaria. No se han realizado estudios adecuados y bien controlados en seres humanos, por lo que el uso de este medicamento sólo se acepta en caso de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras.

USO EN NIÑO:

Puede utilizarse en niños, ver indicaciones y posología.

EFEECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

Puede causar visión borrosa, hasta que recupere la agudeza visual el paciente no debe conducir vehículos o manipular maquinaria peligrosa.

La acetilcisteína no suele dar lugar a fenómenos de somnolencia, pero excepcionalmente se han descrito algunos casos. Se recomienda tener precaución a la hora de conducir, hasta tener la certeza relativa de que el tratamiento no afecta negativamente a la capacidad del paciente

OTRAS:

Desechar el preparado si contiene partículas o precipitados. No compatible con soluciones salinas. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

CONTRAINDICACIONES:

Advierta a su médico si tiene alergia al principio activo de este medicamento o a cualquiera de sus excipientes.

PRECAUCIONES:

Si está en tratamiento con otro colirio, debe esperar entre 10 y 15 minutos entre la administración de uno y otro.

Esta formulación contiene como excipientes: hidróxido de sodio y agua para inyectables.

INTERACCIONES:

La absorción sistémica de la acetilcisteína administrada por vía oftálmica es muy baja por lo que es improbable la interacción con otros medicamentos. Es incompatible con diversos antibióticos, por lo que debe distanciarse su administración.

REACCIONES ADVERSAS:

Los efectos adversos de este medicamento por vía oftálmica son, en general, leves y transitorios.

Los más frecuentes son los siguientes: sensación de escozor o quemazón en el ojo, visión borrosa, lagrimeo y sensación de cuerpo extraño en el ojo.

CONSERVACION:

Conservar refrigerado (2-8°C) protegido de la luz o congelado (-20°C).

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

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 3 días desde su elaboración refrigerado (2-8°C) y 45 días congelado (-20°C).

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

18/10/2017