

## **POLIHEXANIDA (PHMB) 0,02% COLIRIO 10 ML**

### **FORMA FARMACÉUTICA:**

Colirios

### **CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN**

10 ml

### **COMPOSICIÓN:**

POLIHEXANIDA (PHMB) 20%	0.1ml
SODIO FOSFATO DIBÁSICO ANHIDRO	600mg
EDETATO DE DISODIO	100mg
SODIO FOSFATO MONOBÁSICO DIHIDRATO	150mg
POLIETILENGLICOL 4000	2mg
AGUA PARA INYECTABLES	40ml
SODIO CLORURO 0,9%	60ml

### **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía oftálmica

### **INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:**

#### **INDICACIONES**

Biguanida con acción amebicida y cisticida frente a Acanthamoeba.

Polihexanida 0,02% colirio está indicado en el tratamiento de la queratitis por Acanthamoeba (FFT).

Como tratamiento de primera elección se recomienda una biguanida, clorhexidina o polihexametilenbiguanida (PHMB), asociada o no a una diamidina como el isetionato de propamidina (Brolene®) o hexamidina (Desomedine®), con las que pueden tener un efecto sinérgico. Las diamidinas no se deben usar en monoterapia.

#### **POSOLOGÍA**

Se debe administrar cada hora inmediatamente después del desbridamiento quirúrgico o durante los primeros días de tratamiento y posteriormente cada hora mientras esté despierto durante 3 días (al menos 9 veces al día). La posología irá variando en función de la respuesta clínica, pudiendo disminuir a cada 3 horas.

La duración mínima del tratamiento es de 3-4 semanas aunque puede prolongarse durante 6-12 meses en algunos casos.

### **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.

**SOBREDOSIS:**

Si usted se ha aplicado 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 tomar este medicamento.

**USO EN NIÑO:**

No se dispone de datos sobre su uso en población pediátrica.

**EFFECTO 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.

**OTRAS:**

Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

**CONTRAINDICACIONES:**

Contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a la polihexanida o a alguno de los componentes de la fórmula.

**PRECAUCIONES:**

Mantenga el envase bien cerrado y protegido de la luz.

Este preparado contiene sodio fosfato dibásico anhidro, edetato de disodio, sodio fosfato monobásico dihidrato, polietilenglicol 4000, agua estéril para inyección, cloruro de sodio 0.9% como excipientes.

**INTERACCIONES:**

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

**REACCIONES ADVERSAS:**

Puede producir irritación ocular.

**CONSERVACION:**

Conservar a temperatura ambiente (menor de 25°C) protegido de la luz y la humedad. 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 36 meses desde su elaboración y un periodo de validez de 30 días una vez abierto.

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

**FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

17/09/2017