

VANCOMICINA HIDROCLORURO 10 MG/ML INYECCIÓN INTRAVÍTREA

FORMA FARMACÉUTICA:

Inyectables

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

0.5 ml

COMPOSICIÓN:

VANCOMICINA HIDROCLORURO	5mg
AGUA PARA INYECTABLES	0.1ml
SODIO CLORURO 0,9% c.s.p.	0.5ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía Intravítrea

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES

Tratamiento de la endoftalmitis bacteriana (FFT).

POSOLOGÍA

En general, dosis única. Sólo un 7% de pacientes necesitan una segunda inyección a las 40-72 horas (las inyecciones repetidas aumentan la toxicidad retiniana).

Es necesaria la reducción de dosis (1/4 o 1/10) de los antibióticos intravítreos si se ha empleado gas o aceite de silicona. En caso de realizar vitrectomía la dosis debe reducirse al 50%.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

La administración la debe realizar un oftalmólogo con experiencia en la administración de inyecciones intravítreas, en condiciones asépticas.

Lugar de inyección: cuadrante inferotemporal (evitar dirigir el fármaco a la mácula), vítreo medio, bisel de la aguja hacia arriba.

Volumen: 0,1 mL (cargar 0,5 mL, por la necesidad de purgar, en jeringas de 1 mL).

SOBREDOSIS:

Dado que es administrado por un médico en condiciones controladas, el riesgo de sobredosis accidental para el paciente es muy bajo.

Si usted se ha administrado 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 91-562-0420.

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.

USO EN NIÑO:

No se ha realizado estudios de seguridad en niños.

EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

El efecto de la inyección sobre la visión del paciente puede ser importante e influir en la capacidad de conducir. Tras la inyección, y 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:

Advierta a su médico si tiene alergia al principio activo de este medicamento (vancomicina), al grupo de medicamentos (glucopéptidos).

PRECAUCIONES:

No abrir en ambiente no estéril. Se debe tratar en lo posible, de determinar si el paciente ha experimentado anteriormente reacciones de hipersensibilidad a glucopéptidos. Esta fórmula contiene cloruro sódico 0,9% y agua para inyectables como excipientes.

INTERACCIONES:

La absorción sistémica de la vancomicina administrada por vía intravítrea es muy baja por lo que es improbable la interacción con otros medicamentos. Precipita con ceftazidima, sin embargo tanto el precipitado como el sobrenadante mantienen la actividad antibiótica y han demostrado ser eficaces en combinación para el tratamiento de la endoftalmitis.

REACCIONES ADVERSAS:

Dolor en el lugar de inyección. La administración de dosis repetidas puede aumentar la toxicidad retiniana.

CONSERVACION:

Conservar refrigerado (2-8°C) o a temperatura ambiente (inferior a 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 9 días desde su elaboración refrigerado (2-8°C) y 30 horas a temperatura ambiente (inferior a 20°C).

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

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

17/09/2017