

VORICONAZOL 100 MCG/0,1ML INYECCIÓN INTRAVÍTREA

FORMA FARMACÉUTICA:

Colirios

CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

0.5 ml

COMPOSICIÓN:

VORICONAZOL	0.5mg
AGUA PARA INYECTABLES	0.2ml
SODIO CLORURO 0,9% c.s.p.	0.5ml

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oftálmica

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

INDICACIONES

Voriconazol es un antifúngico triazólico de segunda generación que inhibe la síntesis de ergosterol de la membrana celular fúngica inhibiendo por tanto el crecimiento microbiano. Se utiliza de forma tópica oftálmica (FFT) en queratitis causadas por hongos sensibles.

POSOLOGÍA

La dosis recomendada es de 100 microgramos/0,1 ml vía intravítrea

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:

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 91-562-04-20.

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 ha realizado estudios de seguridad en niños.

EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

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:

Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES:

Esta fórmula contiene sulfobutiléter beta-ciclodextrina sódica (SBECD), cloruro sódico 0.9% y agua para inyección como excipientes.

No abrir en ambiente no estéril.

Se debe tener un especial cuidado con los pacientes que hayan experimentado una reacción alérgica a los antifúngicos azoles, dado que pueden ocurrir reacciones cruzadas.

INTERACCIONES:

Es improbable la interacción sistémica con otros medicamentos por la baja exposición.

REACCIONES ADVERSAS:

Derivadas de la contaminación del preparado. Reacciones anafilácticas (muy raras).

CONSERVACION:

Conservar refrigerado (2-8°C) o congelado (-20°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 45 días congelado (-20°C).

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

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

17/09/2017