

CITOL TDT ®**TOBRAMICINA + DEXAMETASONA +
TETRAHIDROZOLINA****Composición:**

Cada mL (30 gotas) contiene Tobramicina 3,00 mg; Dexametasona (como fosfato sódico) 0,44 mg; Tetrahidrozolina HCl 0,40 mg; Excipientes: Metabisulfito de sodio; Borato de sodio decahidrato; Cloruro de benzalconio al 10% y otros.

Mecanismo de acción:

Este producto asocia la acción de un antibiótico, la tobramicina (antibiótico del grupo aminoglucósido, de efecto bactericida), que produce la muerte celular al interferir en la síntesis proteica bacteriana; la tetrahidrozolina (amina simpaticomimética con acción vasoconstrictora), que hace desaparecer rápidamente los estados irritativos de la conjuntivitis y proporciona un alivio subjetivo al paciente y la dexametasona (potente antiinflamatorio) que atraviesa las membranas celulares y se acopla a receptores citoplasmáticos, llega hasta el núcleo celular donde se une al ADN y estimula la síntesis proteica de varias enzimas inhibitoras responsables de sus efectos que incluyen disminución de la permeabilidad capilar, disminución del edema, inhibición de la fagocitosis y síntesis y liberación de algunos mediadores químicos de la inflamación.

Farmacocinética:

La absorción sistémica de esta formulación tópica es escasa y los niveles séricos pueden tener significancia clínica sólo en casos de dosis muy altas, uso crónico o en caso de zonas lesionadas muy extensas. Se distribuye óptimamente en los tejidos oculares incluyendo córnea, humor acuoso, iris, coroides, cuerpo ciliar y retina.

Indicaciones:

Conjuntivitis agudas, sub-agudas, alérgica y crónica.

Posología:

Instilar 1 o 2 gotas en el fondo del saco conjuntival cada 3 horas. Este producto es una solución acuosa, elaborada bajo las máximas condiciones de asepsia para uso oftálmico, con un pH compatible con los tejidos oculares, con mínimas posibilidades de irritación.

Modo de uso:

Estas gotas oftálmicas se deben instilar en el ángulo interno del ojo, evitando en todo momento tocar el pico dosificador con superficies oculares o cualquier otra superficie; comprimir firmemente por 1 o 2 minutos el ángulo lacrimonasal a fin de evitar el escurrimiento de lo instilado por el conducto lacrimonasal y por último secar lo que quede sobre los párpados con un pañuelo desechable.

Contraindicaciones:

Infecciones virales, micóticas o tuberculosas. Glaucoma no controlado. Embarazo. Lactancia. Niños pequeños.

Reacciones adversas:

Se pueden presentar en ocasiones a nivel ocular, sensación de cuerpo extraño, escozor y lagrimeo constante, que ceden al suspender el tratamiento.

Precauciones y advertencias:

Este medicamento contiene metabisulfito de sodio como excipiente, por lo que puede causar reacciones de tipo alérgicas, incluyendo reacciones anafilácticas y broncoespasmo en pacientes susceptibles, especialmente en aquellos con historial asmático o alérgico. Este medicamento por contener cloruro de benzalconio como excipiente puede decolorar las lentes de contacto blandas. El uso prolongado de la terapia con corticoides tópicos puede causar aumento de la presión intraocular en ciertas personas. Es aconsejable que ésta se controle con frecuencia. La fecha de caducidad una vez abierto el frasco se completa a los 30 días.

Restricciones de uso:

Este producto se debe utilizar con precaución en pacientes con antecedentes de glaucoma; infecciones no tratadas de micosis, tuberculosis y virosis; reacciones de hipersensibilidad a los aminoglucósidos y adelgazamiento de la córnea.

Interacciones:

Como se trata de una presentación tópica con escasa distribución sistémica, está libre de interacciones con drogas sistémicas. Deben evitarse las aplicaciones simultáneas con otras formulaciones en la misma presentación para evitar las interacciones relacionadas a la estabilidad y la absorción de otras drogas. Con el diclofenac en presentación oftálmica, puede aumentar los riesgos de úlcera corneal.

Sobredosis:

No se han reportado casos de sobredosis. Si eventualmente se registraran, los síntomas serían de irritación ocular con dolor leve a moderado y el tratamiento sintomático consistirá en lavados

oculares con solución fisiológica. Es necesario controlar la presión intraocular por el riesgo de aumento que se puede producir por efecto de la dexametasona. En caso de ingestión, se realizará lavado gástrico con uso de carbón activado, además de las medidas generales, según los síntomas. En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en Emergencias Médicas sito en Avda. Gral Santos y Teodoro S. Mongelós. Tel.: 220 418.

Presentación:

Caja conteniendo un frasco gotero x 5 mL y 10 mL

Almacenar a temperatura ambiente (inferior a 30° C).

Mantener fuera del alcance de los niños.



OFTALMICA

Elaborado por **Laboratorio de Productos ETICOS C.E.I.S.A.**
División Oftálmica. Atilio Galfre N° 151 y Calle 1 San Lorenzo, Paraguay
Tel.: (595-21) 521 390 (R.A.) Fax: (595-21) 521 389
laboratorio@eticos.com.py - www.eticos.com.py
D.T.: Q.F. Myriam Cabriza de Paredes - Reg. N° 2837
Autorizado en Paraguay por el M.S.P. y B.S.