

FLUORESCINA® 0,25%
POEN

FLUORESCINA SODICA 0,25%

SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL

Industria Argentina
VENTA BAJO RECETA

Poen

Fórmula:

Cada 100 ml de solución contiene:
Fluoresceína sodica 250 mg
Conservante: Timersal 10 mg
Excipientes: Bicarbonato de sodio; Cloruro de sodio; Agua purificada c.s.p. 100 ml.

Acción terapéutica:

Agente colorante amarillo verdoso fluorescente de uso tópico ocular.

Indicaciones:

La Fluoresceína es un agente colorante amarillo verdoso fluorescente de uso tópico ocular que permite realizar procedimientos diagnósticos en el ojo externo, y tonometría de aplanación.

Características farmacológicas:

Mecanismo de acción

La Fluoresceína sodica es la 3'6'-dihidroxispiro[isobenzofuran-1(3H),9'-[9H]xanten]-3-ona. La Fluoresceína es un colorante hidroxixanteno, y al contrario de la mayoría de los colorantes orgánicos, presenta fluorescencia. La Fluoresceína no tiñe la córnea normal, pero tiñe las abrasiones conjuntivales de color amarillo o naranja, las abrasiones corneales o úlceras se tiñen de verde brillante y los cuerpos extraños se rodean por un anillo verde.

Farmacocinética

La Fluoresceína resiste a la penetración a través de la córnea intacta y la mayor parte del exceso de la solución se transportará con la película lagrimal fuera del saco conjuntival. La mayoría se eliminará a través del conducto nasolagrimal y será absorbido por el tracto gastrointestinal, donde se convertirá rápidamente en glucurónico y será eliminado por vía renal.

Si la Fluoresceína atraviesa la córnea, penetrará en la membrana de Bowman, en el estroma y posiblemente en la cámara anterior. El flujo

acuoso y la difusión hacia la sangre de la cámara anterior terminarán de eliminar la Fluoresceína del ojo y ésta será excretada sin cambios en la orina.

Posología y Modo de administración:

La aplicación de la solución tópica de Fluoresceína se realiza colocando 1 gota en el saco conjuntival.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad conocida a los componentes de la fórmula.

Advertencias:

Para uso tópico oftálmico.

No se debe aplicar la solución de Fluoresceína mientras el paciente tenga colocadas lentes de contacto blandas, ya que las mismas pueden colorearse. Después de utilizar la solución de Fluoresceína hay que lavar los ojos con solución salina estéril y esperar como mínimo una hora antes de volver a colocar las lentes de contacto blandas.

Es común una leve coloración de la conjuntiva y los párpados, pero como la Fluoresceína no se une químicamente a los tejidos, el efecto es transitorio (menos de 30 minutos). Puede ser visible por varias horas una coloración residual del humor acuoso por la difusión de la Fluoresceína a través de la córnea hacia la cámara anterior.

Precauciones:

Evitar que el pico del envase entre en contacto con el ojo, las estructuras circundantes o cualquier otra superficie, ya que esto puede causar la contaminación del pico por bacterias que comúnmente provocan infecciones oculares. El uso de soluciones contaminadas puede provocar daño severo del ojo y la subsecuente pérdida de la visión.

Embarazo y Lactancia

No se ha establecido la seguridad de uso del medicamento en embarazadas y durante la lactancia, por ello, éste sólo debe utilizarse cuando el médico lo considere imprescindible.

Efectos sobre la capacidad de conducir y operar maquinaria

Puede aparecer visión borrosa transitoria tras la instilación. Los pacientes no deben conducir u operar maquinaria hasta que la visión sea nítida.

Reacciones adversas:

Las reacciones adversas son muy raras (<1/10.000 pacientes).

Se han informado síntomas de reacciones de tipo alérgico y anafilaxis después de la administración

tópica oftálmica de Fluoresceína sodica, y pueden manifestarse como:

Trastornos oculares: conjuntivitis alérgica, edema periorbital.

Trastornos del sistema inmunitario: reacción anafiláctica.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: urticaria, erupción cutánea.

Sobredosificación:

Hasta el presente no se han comunicado efectos relacionados con una sobredosificación de la solución tópica de Fluoresceína.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los siguientes Centros de toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez:

(011) 4962-6666 / 2247.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Presentación:

Envase con 1 frasco gotero con 5 ml de solución.

Condiciones de conservación:

Conservar a temperatura entre 15° y 30°C, protegido de la luz.

Una vez abierto el envase por primera vez, utilizarlo dentro de las 4 semanas.

Mantener los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud. Certificado N° 43.582

Director Técnico:

Víctor D. Colombari, Farmacéutico.

Fecha de última revisión: Mayo / 2021.

Información al Consumidor

☎ 0800-333-7636

LABORATORIOS POEN S.A.U.

Bermúdez 1004 - C1407BDR Buenos Aires, Argentina
www.poen.com.ar

Elaborado en:

Calle Puente del Inca 2450, Parcela 34, Carlos Spegazzini, Ezeiza, Provincia de Buenos Aires.



8027203845
321
C.V. 26

