

VidiMOX*

El color bronceado identifica a los antiinfecciosos.

CLASE FARMACOLÓGICA.

Moxifloxacino. Código ATC: S01AE07

COMPOSICIÓN.

Cada mL contiene moxifloxacino base 5 mg (0,5%), excipientes: vehículo isotónico estéril, ácido bórico, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico.

PROPIEDADES.

Moxifloxacino es un antibiótico fluoroquinolónico de cuarta generación, tiene una amplia actividad in vitro sobre microorganismos gram (+) y gram (-). La acción bactericida de moxifloxacino resulta de la inhibición de la topoisomerasa II (DNA girasa) y topoisomerasa IV requerida para la replicación bacteriana de DNA, transcripción, reparación, y recombinación. Moxifloxacino ha demostrado superioridad frente a quinolonas de generaciones anteriores, así como la seguridad en su uso y la baja tasa de resistencia antibiótica.

INDICACIONES.

VIDIMOX* está indicado en el tratamiento de conjuntivitis bacterianas causadas por microorganismos susceptibles.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Se aconseja instilar 1 gota en cada ojo cada 8 horas, durante 7 días.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Dolor e irritación en el ojo. Poco frecuentes: Ojo seco, picor, enrojecimiento, inflamación de la superficie ocular, ruptura de vasos sanguíneos, inflamación en el párpado, hemorragia subconjuntival y lagrimeo.

SOBREDOSIS.

En caso de sobrepasar las dosis diaria recomendada lavar los ojos con agua tibia y acudir al centro médico más cercano. En caso de ingesta inadvertida deben ser tomadas medidas específicas para retardar la absorción.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo u otros antibióticos fluoroquinolónicos.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Los estudios in vitro indican que moxifloxacino no inhibe las isoenzimas CYP3A4, CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19 o CYP1A2, indicando que es improbable que moxifloxacino altere la farmacocinética de los fármacos metabolizados por estas isoenzimas del citocromo P-450.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

El uso prolongado de cualquier antibiótico puede ocasionar el desarrollo de microorganismos resistentes, inclusive hongos. Siempre que se juzgue clínicamente necesario, se debe hacer un examen de biomicroscopía y cuando sea apropiado un examen de coloración por fluoresceína. Se debe considerar la posibilidad de infecciones micóticas de la córnea tras la administración prolongada.

Por contener ácido bórico no se recomienda su uso en niños menores de 3 años. No se debe utilizar lentes de contacto si se presentan signos y síntomas de conjuntivitis bacteriana.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Evitar el contacto del gotero con la piel o las pestañas, a fin de prevenir la contaminación de la solución. Si se emplean 2 o más medicamentos tópicos oftálmicos, se deben administrar con un intervalo de por lo menos 10 minutos, entre uno y otro. Esta solución oftálmica se conserva para su uso adecuado hasta 30 días a partir de la primera apertura del frasco gotero, se recomienda registrar la fecha de la primera apertura en el área indicada del empaque. No usar después de la fecha de vencimiento. Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

Cumpliendo con la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología para identificar con claridad el colirio aplicamos una codificación de colores. Las áreas color BRONCEADO impresas en el estuche y en la etiqueta del frasco de VIDIMOX* identifican a los colirios antiinfecciosos.

“Consultar con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactarnos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Frasco gotero x 5 mL

VIDILINE

La línea de sus ojos.

GMP
CERTIFIED QUALITY



www.vidiline.com.bo

*Marca Registrada

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG); Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.

SIG
SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



12/22