

# Vidizolin\*

## CLASE FARMACOLÓGICA.

Tetrahidrozolina, combinaciones. Código ATC: S01GA52

## COMPOSICIÓN.

Cada mL de solución oftálmica estéril contiene dexametasona fosfato 1 mg (0,1%), cloranfenicol 5 mg (0,5%), tetrizolina clorhidrato 0,25 mg (0,025%), excipientes: vehículo isotónico estéril, cloruro de benzalconio, betaciclodextrina, otros c.s.

## FORMA FARMACÉUTICA.

Solución oftálmica.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oftálmica.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiinflamatorio, antibiótico, descongestionante.

## PROPIEDADES.

Dexametasona posee un efecto antiinflamatorio 25 a 30 veces superior al de hidrocortisona y 6 veces mayor al de prednisolona, produce inhibición de la fosfolipasa A2, primera fase de la síntesis de las prostaglandinas e inhibe la migración quimiotáctica de células neutrófilas al foco inflamatorio. Cloranfenicol es un antibiótico de bajo peso molecular predominantemente lipófilo y es efectivo contra bacterias Gram (+) y Gram (-), así como contra espiroquetas, *Salmonella*, *Rickettsia* y *Chlamydia trachomatis* (tracoma). Su mecanismo de acción consiste en la inhibición selectiva de la síntesis de las proteínas bacterianas. Tetrizolina es un simpaticomimético de acción vasoconstrictora local de inicio rápido, alivia tumefacciones, hiperemia y estados irritativos de la conjuntiva.

## INDICACIONES.

Conjuntivitis aguda y crónica de carácter infeccioso, queratitis. Inflamaciones de la úvea anterior (iritis, iridociclitis). Escleritis y miositis. Oftalmopatía simpática.

## POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Se aconseja instilar 1 gota en el saco conjuntival de cada ojo cada 6 a 8 horas por un periodo mínimo de 5 días.

## EFFECTOS SECUNDARIOS.

El medicamento en general es bien tolerado. Ocasionalmente pueden presentarse visión borrosa, ardor y sensación de picazón, aumento de la presión intraocular, catarata, reblandecimiento de la córnea. Efectos menos frecuentes: Dolor o enrojecimiento ocular, midriasis y anemia aplásica.

## SOBREDOSIS.

En caso de sobrepasar la 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. Lesiones y procesos ulcerosos de la córnea, afecciones virales, vaccinia, infecciones purulentas no tratadas, tuberculosis. Glaucoma. Casos graves de hemopatía causados por insuficiencia de la médula ósea y trastornos graves de la función hepática. Casos agudos de porfiria intermitente. Insuficiencia de la médula ósea en la familia del paciente. Ojo seco, especialmente en el caso de queratoconjuntivitis seca (síndrome de Sjögren).

## EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No administrar simultáneamente con sustancias bactericidas (penicilinas, cefalosporinas, gentamicina, tetraciclinas, polimixina B, vancomicina, sulfadiazina), ni con tratamientos sistémicos con fármacos lesionantes de la hematopoyesis, sulfonilureas, derivados de cumarina, hidantoínas y metotrexato.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Por contener cloranfenicol no prolongar la administración por más de 10 días. El uso de glucocorticoides durante el curso de enfermedades asociadas con disminución del parénquima corneal o escleral puede inducir a perforación de estos tejidos. Dado el peligro de reacciones sistémicas no se aconseja la medicación en niños menores de dos años de edad, pacientes hipertensos o hipotensos. Usar con precaución en pacientes que sufren de rinitis seca, hipertiroidismo, diabetes mellitus, cardiopatías y cataratas. Por contener betaciclodextrina no debe utilizarse en niños menores de dos años de edad. Por contener cloruro de benzalconio puede decolorar las lentes de contacto blandas y provocar irritación ocular.

## LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Evitar el contacto del gotero con la piel y las pestañas, a fin de prevenir la contaminación de la solución estéril. Esta solución oftálmica se conserva para su uso adecuado hasta 30 días a partir de la primera apertura del frasco gotero. 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 la recomendación de la Academia Americana de Oftalmología aplicamos la codificación de colores. Las franjas de color bronceado y rosado impresas en el estuche y en la etiqueta del frasco de este medicamento corresponden a la clase terapéutica antiinfecciosos y antiinflamatorios esteroideos.

“Consultar con su oftalmólogo periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactenos 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.

\*Marca Registrada

**GMP**  
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmacológica 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, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). 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 bioseguridad, la salud y seguridad de nuestros colaboradores en el trabajo.**

 **SIG**  
SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN

  
02/23

[www.vidiline.com.bo](http://www.vidiline.com.bo)

