



FORMA FARMACÉUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução tópica:

Frasco spray com 50 ml e frasco com aplicador com 30 ml.

USO EXTERNO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada ml contém:

cloridrato de lidocaína 21,00 mg
cloreto de benzetonio 1,33 mg
Veículo q.s.p. 1 ml
(Veículo: água deionizada)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento: Como anti-séptico no tratamento de ferimentos.

Conservar o produto em temperatura ambiente (15 a 30°C). Proteger da luz.

Observada a correta forma de armazenamento, a validade é de 36 meses a partir da data de fabricação. Não use medicamento com o prazo de validade vencido, pois pode ser prejudicial à sua saúde.

Cuidados de administração: A absorção da lidocaína através das mucosas e superfícies lesadas é relativamente alta. Portanto, deve ser utilizado com muito cuidado e sob supervisão médica em pacientes com pele extensamente traumatizada, queimaduras graves e/ou ferimentos profundos.

O tratamento pode ser suspenso a qualquer instante sem provocar danos ao paciente. Interrom-

per imediatamente o tratamento e consultar seu médico caso surjam manifestações alérgicas em sua pele ou qualquer outra reação indesejável.

Foram relatadas reações de hipersensibilidade, manifestadas pela ocorrência de reações alérgicas cutâneas.

Informar ao médico a ocorrência de gravidez no início, ou durante o tratamento, bem como o aparecimento de reações desagradáveis.

É contra-indicado na gravidez e lactação.

Informar seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento. Pacientes idosos: a sensibilidade da pele dos idosos pode ser afetada com a idade. Recomenda-se o uso sob orientação médica.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

A lidocaína, como os demais anestésicos locais, bloqueia o início e a condução dos impulsos nervosos através da diminuição da permeabilidade da membrana neuronal aos íons sódio. Isto estabiliza reversivelmente o potencial de ação e o subsequente bloqueio da condução nervosa. A base lipossolúvel do anestésico precisa penetrar na superfície lipoproteica do nervo antes de agir. A lidocaína é rapidamente absorvida pelas mucosas e pela pele não íntegra, sendo desprezível sua absorção pela pele íntegra. Difunde-se rapidamente pelos tecidos circunvizinhos e apresenta uma taxa de ligação às proteínas em torno de 70%. A anestesia persiste por aproximadamente 30 a 60 minutos quando veiculada através de solução aerossol tópica.

O cloreto de benzetonio é um sal de amônio quaternário derivado complexo do dimetilbenzylamônio. Como os demais compostos do seu grupo químico, apresenta atividade contra bactérias gram-positivas e alguns fungos, entretanto manifesta fraca atividade contra germes gram-negativos. Sua ação antimicrobiana é atribuída à alteração da permeabilidade da membrana microbiana, em resultado da desnaturação e coagulação das proteínas.

230307

INDICAÇÕES

Como anti-séptico no tratamento de ferimentos ocasionados por: cortes, quedas, arranhões ou qualquer outro tipo de traumatismo.

CONTRA-INDICAÇÕES

É contra-indicado para pacientes com hipersensibilidade a qualquer componente da fórmula, na gravidez e lactação.

PRECAUÇÕES

A absorção da lidocaína através das mucosas e superfícies lesadas é relativamente alta. Portanto, deve ser utilizado com muito cuidado e sob supervisão médica em pacientes com pele extensamente traumatizada, queimaduras graves e/ou ferimentos profundos.

Se as condições do ferimento não melhorarem após 7 dias, procure orientação médica.

Uso externo. Evitar contato com os olhos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Lidocaína interage com Ajmalina, Barbitúricos, Ciclopropano, Clorofórmio, Difetil-hidantoína, Fenobarbital, Halotano, Tocainida, Tricloroetileno. Recomenda-se a administração sob orientação médica.

Lidocaína interage com Bloqueadores beta-adrenérgicos, Bupivacaína, Metoprolol, Cimetidina, Diazepam, Procainamida, Propanolol e Trimeptorima. Recomenda-se evitar a administração conjunta.

REAÇÕES ADVERSAS

Foram relatadas reações de hipersensibilidade, manifestadas pela ocorrência de reações alérgicas cutâneas.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

USO EXTERNO

Frasco spray: Segure o frasco com a válvula para cima. Pressione-a de 2 a 3 vezes, a uma distância de 5 a 10 cm do local ferido. Aplicar o produto de 3 a 4 vezes ao dia.

Frasco com aplicador: Aplicar o produto com o auxílio do aplicador de 3 a 4 vezes ao dia. Se as condições do ferimento não melhorarem após sete dias, procure orientação médica.

SUPERDOSAGEM

Em caso de superdosagem suspender o uso do medicamento, procurar orientação médica e se necessário preparar medidas de suporte e sintomáticas.

PACIENTES IDOSOS

A sensibilidade da pele dos idosos pode ser afetada com a idade. Recomenda-se o uso sob orientação médica.

Data de fabricação, data de validade e lote

Vide cartucho.



SAC 0800 7049001
www.kleyhertz.com.br

KLEY HERTZ S.A. - Indústria e Comércio
Rua Com. Azevedo, 224 - Porto Alegre - RS
Farm. Resp.: Paula Carniel Antonio - CRF-RS 4228
Anti+Séptico Solução: Reg. M.S. 1.0689.0107.002.1
Anti+Séptico Spray: Reg. M.S. 1.0689.0107.001.1
C. N. P. J. n.º 92.695.691/0001-03
INDÚSTRIA BRASILEIRA

230307