

CLOBETASOL 0.05% y NISTATINA 100.000 UI/ml Colutorio^{5,25}**INFORMACIÓN PARA EL PALIATIVISTA. ¿CÓMO SE PRESCRIBE?**

Clobetasol propionato	0,05 %
Nistatina	100.000 UI/ml
Solución acuosa, csp	100 ml
Indicaciones: Mucositis.	

**INFORMACIÓN PARA EL FARMACÉUTICO ELABORADOR.
MODUS OPERANDI PROPUESTO**

TABLA DE CONTENIDOS				
MATERIA PRIMA (Principios activos y excipientes)	CANTIDAD (%, peso, Vol, unidades)	CANTIDAD REAL PESADA	CARACTERÍSTICAS FISICOQUÍMICAS (Información relevante)	PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS
Clobetasol propionato	0,05 %	0,05 g	Insoluble en agua.	Corticoide de potencia alta. Acción antiinflamatoria, antialérgica y antipruriginosa.
Nistatina	100.000 UI/ml	Según riqueza	Polvo amarillo, poco soluble en agua.	Acción fungistática y fungicida.
Nipagín sódico	0,1 %	0,1 g	Soluble en agua.	Conservante grupo parabenos.
Esencia de menta	cs	cs	Soluble en agua.	Saborizante.
Glicerina	cs	5 ml	Higroscópica.	Facilita la incorporación de los activos en el vehículo.
Solución de carboximetilcelulosa 0,25%	csp 100 ml	csp 100 ml	Vehículo para preparación de suspensiones vía oral.	Acción viscosizante. Estabiliza la suspensión.
TOTAL:	100 %	100 ml		

MODUS OPERANDI	
PASO 1	Pesar todos los componentes teniendo en cuenta su riqueza.
PASO 2	FASE 1: Pulverizar la nistatina y el clobetasol en mortero. Añadir la glicerina y agitando formar una pasta.
PASO 3	FASE 2: Disolver el nipagín en el agua destilada.
PASO 4	Embeber la carboximetilcelulosa en la solución.
PASO 5	Mezclar la FASE 1 y la FASE 2 y llevar a agitador magnético a baja revolución. Añadir la esencia de menta.
PASO 6	Envasar en frasco topacio.

CONTROL DE CALIDAD	Ausencia de precipitados y burbujas. La suspensión debe ser homogénea.
---------------------------	--

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Administración: Tópica bucal. Agitar antes de usar. No ingerir. El paciente debe permanecer sin ingerir alimentos unos 30 minutos.

Conservación: Envase topacio. Proteger de la luz. Conservar refrigerado.

Caducidad: 3 meses.