

CLORHEXIDINA digluconato 0,12% , LIDOCAÍNA 1% y NISTATINA 100.000 UI/ml Colutorio^{5,20,28}

INFORMACIÓN PARA EL PALIATIVISTA. ¿CÓMO SE PRESCRIBE?

Clorhexidina digluconato	0,12%
Lidocaína HCl	1%
Nistatina	100.000 UI/ml
Solución acuosa, csp	200 ml
 <u>Indicaciones:</u> 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
Clorhexidina digluconato	0,12 %	2,4 ml	Miscible en agua.	Bactericida y fungicida de amplio espectro.
Lidocaína HCl	1%	2 g	Soluble en agua.	Anestésico local.
Nistatina	100.000 UI/ml	Según riqueza	Polvo amarillo, soluble en agua.	Acción fungistática y fungicida.
Esencia de fresa	cs	cs	Miscible en agua.	Saborizante.
Glicerina	cs	10 ml	Higroscópica.	Facilita la incorporación de los activos en el vehículo.
Solución de carboximetilcelulosa 0,25%	csp 200 ml	csp 200 ml	Vehículo para preparación de suspensiones vía oral.	Acción viscosizante. Estabiliza la suspensión.
TOTAL:	100 %	200 ml		

MODUS OPERANDI	
PASO 1	Pesar todos los componentes teniendo en cuenta su riqueza.
PASO 2	FASE 1: Pulverizar la nistatina en mortero. Añadir la glicerina y agitando formar una pasta.
PASO 3	FASE 2: Disolver la lidocaína HCl y la clorhexidina 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. Añadir la esencia de fresa.
PASO 6	Envasar en frasco topacio.

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

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

<p>Administración: Bucofaríngea. Agitar antes de usar. No ingerir. El paciente debe permanecer sin ingerir alimentos unos 30 minutos.</p> <p>Conservación: Envase topacio. Proteger de la luz. Conservar refrigerado.</p> <p>Caducidad: 30 días.</p>
