

**TETRACICLINA 2.5%, DEXAMETASONA 0.1%,
CLORFENIRAMINA 0.2% y SUCRALFATO 2% Colutorio^{5,74}**

INFORMACIÓN PARA EL PALIATIVISTA. ¿CÓMO SE PRESCRIBE?

Tetraciclina	2.5%
Dexametasona	0.1%
Clorfeniramina	0.2%
Sucralfato	2%
Colutorio, csp	200 ml
Indicaciones: Mucositis, aftosis.	

**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
Tetraciclina HCl	2,5%	5 g	Polvo cristalino amarillo. (Agua 1:10; Alcohol 1:100).	Antibiótico bacteriostático de amplio espectro.
Dexametasona	0,1%	0,2 g	Polvo cristalino blanco insoluble en agua.	Glucocorticoide de gran actividad antiinflamatoria.
Clorfeniramina	0,2%	0,4 g	Muy soluble en agua.	Antihistamínico sedante. Efecto analgésico.
Sucralfato	2%	4 g	Insoluble en agua.	Protector de la mucosa. Facilita la cicatrización.
Glicerina	cs	10 ml	Higroscópica.	Facilita la incorporación de los activos.
Esencia de fresa	cs	cs	Miscible en agua.	Saborizante.
Agua destilada	csp 200 ml	csp 200 ml		Vehículo.
TOTAL:	100 %	200 ml		

MODUS OPERANDI	
PASO 1	Pesar todos los componentes teniendo en cuenta su riqueza.
PASO 2	En un mortero, pulverizar y mezclar la tetraciclina, la dexametasona y el sucralfato.
PASO 3	A continuación, añadir la glicerina poco a poco y formar una pasta.
PASO 4	Disolver la clorfenamina y la esencia de fresa en el agua destilada y a continuación añadirla a la pasta anterior agitando continuamente.
PASO 5	Llevar toda a mezcla a agitador magnético
PASO 6	Envasar y etiquetar.

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

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Administración: Bucofaríngea (colutorio). Agitar antes de usar.
Conservación: Conservar a temperatura ambiente y protegido de la luz.
Caducidad: 15 días.