

Betametasona dipropionato 0.05%, Ácido salicílico 2%, Excipiente hidroalcohólico csp			Cantidad a elaborar: 125ml	
Producto:		Cantidad	Total	Nº de lote
FASE I	Ácido salicílico	2%		
	Propilenglicol	10%		
FASE II	Alcohol 96°	70%		
FASE III	Betametasona dipropionato	0.05%		
FASE IV	Agua purificada	20%		
Material acondicionamiento	Frasco vidrio topacio con jeringa dosificadora.	1 ud		

MODUS OPERANDI	
Orden	Procedimiento:
1	En un vaso de precipitados, humectar el ácido salicílico con el propilenglicol.
2	Añadir el alcohol sobre la mezcla anterior y agitar hasta completa disolución.
3	Añadir la betametasona dipropionato y agitar hasta completa disolución.
4	Añadir el agua muy poco a poco y sin dejar de agitar hasta incorporación.
5	Medir el volumen en una probeta y completar con alcohol en caso de ser necesario.
6	Filtrar, envasar y etiquetar.
Elementos de seguridad personal: Guantes, mascarilla, bata	
Utillaje utilizado: Balanza, Espátula, agitador magnético, imán teflonado, vaso de precipitados, probeta, embudo, filtro de papel.	
CONTROL DE CALIDAD: La RFE describe los controles de calidad para esta solución: Características organolépticas, verificación de contenido. Características del producto acabado: Solución transparente sin partículas en suspensión y olor característico. Aspecto final: Solución transparente sin partículas en suspensión y olor característico.	
RESULTADOS	

PERSONAL ELABORADOR:

FECHA Y FIRMA DEL RESPONSABLE

INFORMACION ADICIONAL PARA LA ELABORACIÓN DEL PROSPECTO

INDICACIONES Y POSOLOGIA

Solución cutánea indicada para el tratamiento de manifestaciones inflamatorias de las enfermedades de la piel. Aplicar la cantidad prescrita dos veces al día, generalmente por la mañana y por la noche.

CONSERVACIÓN

En condiciones óptimas, el plazo de validez es de 90 días. Guardar en envase bien cerrado, protegido de la luz, y a temperatura inferior a 25°C.

REACCIONES ADVERSAS

Precaución en pacientes con hipersensibilidad a alguno de los componentes.

Las reacciones adversas suelen ser de carácter leve y transitorio, surgiendo en mayor proporción en aquellos tratamientos prolongados. Suelen remitir tras la retirada de la medicación. Las más frecuentes observadas en la piel serán irritación, coloración, atrofia, sequedad, descamación, foliculitis en la piel, entre otras.

PRECAUCIONES, CONTRAINDICACIONES E INTERACCIONES

No aplicar sobre heridas abiertas, mucosas, ni zonas de la piel que lleven consigo descamación epitelial. Dejar de administrar el producto de manera progresiva y no de forma brusca. No usar vendaje oclusivo en la zona de tratamiento. Proteger la zona tratada del sol.

OBSERVACIONES

BIBLIOGRAFIA:

1. Información del fabricante
2. Monografías COF de Alicante.
3. Formulación magistral de medicamentos del COF de Bizkaia.