

Formulación magistral para el tratamiento de las aftas bucales

Triamcinolona acetónido, lidocaína HCl, orabase			Cantidad a elaborar:	30 g
Producto:	Cantidad	Total	N° de lote	
Fase I	Triamcinolona acetónido	0,1%	0,03 g	
	Lidocaína HCl	2%	0,60 g	
Fase II	Vaselina líquida medicinal	2%	0,60 g	
Fase III	Orabase	csp	csp	
Envase	Tubo aluminio/envase samix	1 ud	1 ud	

MODUS OPERANDI	
Orden	Procedimiento:
1	En un mortero pulverizar finamente la lidocaína HCl y la triamcinolona acetónido.
2	Añadir la vaselina líquida sobre la mezcla anterior y homogeneizar hasta formar una pasta.
3	Añadir el orabase y mezclar hasta homogeneidad.
4	Envasar y etiquetar.
Elementos de seguridad personal: Guantes, mascarilla, bata	
Utillaje utilizado: Balanza, Espátula, mortero, pistilo, samix.	
CONTROL DE CALIDAD: La RFE describe los controles de calidad para esta crema: Características organolépticas, verificación de peso. Características del producto acabado: Pasta homogénea grumosa de color marrón. Aspecto final: Pasta homogénea grumosa de color marrón.	
PERSONAL ELABORADOR:	FECHA Y FIRMA DEL RESPONSABLE
INFORMACION ADICIONAL PARA LA ELABORACIÓN DEL PROSPECTO	

INDICACIONES Y POSOLOGIA

Pasta con funciones antiinflamatorias y anestésico local indicada en afecciones de mucosa oral como aftas, llagas, eczemas, que cursen con dolor.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Colocar una pequeña cantidad de la pasta sobre el área a tratar usando para ello una varilla como aplicador, el dedo limpio, o bien una torunda de algodón, de 2 a 3 veces al día.

Evitar ingerir bebidas o alimentos hasta pasado mínimo media hora desde la aplicación.

CONSERVACIÓN

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

REACCIONES ADVERSAS

Debido a la pequeña cantidad aplicada no es probable que se produzcan efectos secundarios a nivel sistémico. A nivel local pueden producir irritaciones, prurito y eczemas de contacto.

El uso de corticoides puede favorecer el desarrollo de otros microorganismos como *Cándida*.

PRECAUCIONES, CONTRAINDICACIONES E INTERACCIONES

No utilizar en caso de hipersensibilidad a alguno de los componentes de la formulación.

Contraindicado en casos de alergia a anestésicos locales tipo amida, aunque existe riesgo de alergia cruzada con otros anestésicos.

No es recomendable su empleo sobre áreas inflamadas, infectadas o que lleven consigo descamación epitelial.

No aplicar con otro tipo de tratamientos.

Contraindicado durante embarazo y lactancia.

OBSERVACIONES

Respetar estrictamente la pauta posológica y la duración del tratamiento establecidas.

En caso de empeoramiento consultar con su médico o farmacéutico.

BIBLIOGRAFIA:

1. Monografías farmacéuticas C.O.F. Alicante (1998), 579-580, 599-602, 984-986
2. Formulario básico de medicamentos magistrales.
3. Llopis & Baixauli (2001), 310-314, 323, 459; Formulación magistral en atención primaria C.O.F. Vizcaya (1997), 126-128