

Curadentol®

LIDOCAÍNA 20%

ANESTESICO

SOLUCION SPRAY

V.A.: TOPICA

FORMULA

Cada 100 mL contiene:

Lidocaína.....20 g
(Equivalente a 24,6488 g de Lidocaína Clorhidrato)
Excipientes c.s.p.....100 mL

ACCION TERAPEUTICA

Anestésico.

PROPIEDADES

CURADENTOL SPRAY, lidocaína al 20% provee una rápida y profunda anestesia en las membranas mucosas y lubrica reduciendo la fricción; se caracteriza por una alta viscosidad y baja tensión superficial provocando la anestesia por un contacto íntimo y prolongado con el tejido, haciendo que dicha anestesia sea efectiva y de larga duración (20 a 30 minutos). La anestesia generalmente se produce dentro de los primeros 10 minutos dependiendo del área de aplicación.

INDICACIONES

Para la prevención del dolor asociado con los siguientes procedimientos:

Procedimientos Odontológicos

Antes de las inyecciones, impresiones dentales, fotografía de rayos X.

Lesiones de mucosa oral, aftas, ulceraciones.

Otorrinolaringología:

- Punción del seno maxilar y procedimientos quirúrgicos menores en la cavidad nasal, faringe y epifaringe.

- Paracentesis.

Obstetricia:

Durante las últimas etapas del parto, antes de la episiotomía y sutura perineal como control suplementario del dolor.

- Biopsias cervicales.

Introducción de instrumentos y catéteres en el tracto respiratorio y digestivo

Proporciona anestesia de superficie para las áreas orofaríngeas y traqueales con el fin de reducir la actividad refleja, atenuar la respuesta hemodinámica y facilitar la inserción del tubo o el paso de instrumentos durante la intubación endotraqueal, laringoscopia, broncoscopia y esofagoscopia.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes con hipersensibilidad a los anestésicos locales tipo amido.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Rash cutáneo, urticaria o angioedema por reacción alérgica.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La lidocaína 20% debe ser usada con precaución en pacientes que están recibiendo agentes estructuralmente relacionados a los anestésicos locales, por ejemplo tocaínida ya que los efectos tóxicos son aditivos. El uso simultáneo con bloqueantes betaadrenérgicos puede lentificar el metabolismo de la lidocaína por el flujo sanguíneo hepático. Los medicamentos depresores del S.N.C pueden aumentar los efectos depresores de la lidocaína. La utilización simultánea con bloqueantes neuromusculares puede potenciar o prolongar la acción de éstos.

MECANISMO DE ACCIÓN Y FARMACOCINETICA

Su mecanismo de acción como anestésico local consiste en el bloqueo tanto de la iniciación como de la conducción de los impulsos nerviosos mediante la disminución de la permeabilidad de la membrana neuronal a los iones de sodio estabilizándola de manera reversible.

La lidocaína se absorbe con rapidez a través de membranas mucosas hacia la circulación general, con dependencia de la vascularización y velocidad del flujo sanguíneo en el lugar de la aplicación y de la dosis total administrada.

El metabolismo es especialmente hepático el 90%; sus metabolitos son activos y tóxicos, pero menos que la droga inalterada y el 10% se excreta por el riñón sin modificación.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Cuando se utiliza por vía tópica, la lidocaína se debe administrar con cuidado en presencia de hemorroides sangrantes, infección local en la zona de tratamiento (disminución o pérdida del efecto anestésico local) y trauma severo de la mucosa (aumenta su absorción).

El uso orofaríngeo de anestésicos locales como la lidocaína puede interferir con la deglución y de esta forma acrecentar el peligro de aspiración. El adormecimiento de la lengua o de la mucosa bucal puede aumentar la posibilidad de traumatismo con la masticación.

SOBREDOSIS

Las reacciones tóxicas por sobredosis se originan principalmente en el sistema nervioso central y cardiovascular. La toxicidad sobre el sistema nervioso central es una respuesta con síntomas y signos graduales de severidad creciente. Los primeros síntomas son parestesia peri-bucal, adormecimiento de la lengua, vértigos leves, hiperacucias y tinitus. Los trastornos visuales y temblores musculares son mas serios y preceden al comienzo de convulsiones generalizadas. Pueden estar seguidos por inconciencia y convulsiones GRAN MAL, que pueden durar de unos pocos segundos a unos minutos. En casos severos puede ocurrir apnea. Los efectos cardiovasculares se ven solo cuando se alcanzan concentraciones sistémicas elevadas. En estos casos pueden aparecer hipotensión severa, bradicardia, arritmia y colapso cardiovascular. Los efectos tóxicos cardiovasculares están generalmente precedidos por signos de toxicidad a nivel del sistema central a menos que el paciente esté bajo anestesia general o haya sido muy sedado con drogas tales como: benzodiazepinas o barbitúricos.

En caso de intoxicación por sobredosis llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9.

POSOLOGIA Y MODO DE USO

Dosis máxima por aplicación 200 mg = 1 mL = 12 pulverizaciones. Esperar 3 horas como mínimo para repetir la aplicación.

PRESENTACION

Caja conteniendo frasco spray x 25 mL.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. Nº 15491-02-EF

Conservar a temperatura inferior a 30°C.
Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Lina Larato - Reg. Nº 2337

Venta bajo receta

Industria Paraguaya



IMEG

Elaborado por GUAYAKI S.A.
para su División IMEG

Ofic. Administ.: Av. Brasilia Nº 1895
Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 Nº 2416
Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay