

PVPI (IODOPOVIDONA) COLÍRIO

APRESENTAÇÃO

Frasco âmbar com cânula com 1mL, 2mL, 3mL, 5mL ou 10mL
Solução estéril oftalmológica
Via ocular

Concentração usual: 1% a 5%

COMPOSIÇÃO

PVPI (Iodopovidona)
Veículo qsp (cloreto de sódio e água destilada)

INDICAÇÃO

O colírio de PVPI é indicado como antisséptico oftálmico, em pré-operatório de cirurgias oftálmicas e na prevenção contra oftalmia gonocócica neonatal. E aplicado na região peri-ocular (pálpebra, sobrancelha, região geniana e nos fundos de sacos conjuntivais).

Na concentração de 1% (p/v) tem ação inclusive contra *Chlamydia trachomatis* e *Neisseria gonorrhoeae*. Na concentração de 5% (p/v) tem ação contra Herpes Simples tipo II.

Nota:

1. *Não deve ser usado em casos de sensibilidade ao iodo, feridas abertas, em curativos oclusivos e em casos de hipertireoidismo. A absorção de iodo pelo uso de iodopovidona pode interferir com exames das funções tireoidianas.*
2. *Nos casos em que se usa o produto no pré-operatório imediato, recomenda-se que após 2 minutos da sua instilação, proceda-se à sua remoção com lavagens de solução salina. Não reaplicar, caso parte do produto saia na lágrima durante a aplicação.*

FARMACODINÂMICA

A iodopovidona é um iodóforo, com ação contra fungos, bactérias, vírus, protozoários, cistos e esporos. É utilizado como um desinfetante e anti-séptico, pois o iodo está incorporado à molécula transportadora polivinilpirrolidona (PVP), formando um complexo capaz de liberar o iodo livre em certas circunstâncias.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Uso tópico.

Pré-operatório: duas a três gotas e, em seguida, lavar o(s) olho(s) com solução estéril para irrigação.

Prevenção da oftalmia gonocócica: uma ou duas gotas em cada olho, logo após o nascimento.

PRECAUÇÕES

Observar o prazo de validade.
Suspender o uso se houver mudança de cor ou odor.

Se o dispositivo conta-gotas tocar nos dedos, na superfície das pálpebras ou no olho, este frasco deverá ser descartado.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Este medicamento deve ser conservado em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C), ao abrigo da luz.

Observar o prazo de uso, que é de 06 meses após a data de fabricação.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Para sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

O prazo de estabilidade/validade do medicamento após aberto, deverá ser determinado pela Comissão de Controle de Infecção Hospitalar (CCIH) do hospital, de acordo com as condições internas de uso, treinamento do pessoal envolvido, local e condições de armazenamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance de crianças.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1 - Martindale (The Complete drug reference). 32 ed. 1629.
- 2 - Antissepticos in Terapeutica Ocular, Coutinho D. 311-2, 1994.
- 3 - Brasil. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. *Formulário Nacional da Farmacopeia Brasileira*. 2ª edição, Rev. 2. Brasília: Anvisa, 2012. Pg. 89.

FABRICANTE

Citopharma Manipulação de Medicamentos Especiais LTDA.

Rua: Padre Rolim, nº 531 - Bairro: Santa Efigênia – Belo Horizonte / MG.
Cep: 30.130-090 CNPJ nº 01.640.262/0001-83
Fone: (31) 3115-6000; Fax: (31) 3115-6002.

Farm. Resp.: Lucas de Melo Gonçalves Pereira - CRF/MG: 41.394

SAC: (31) 3115-6000, opção: 7
sac@citopharma.com.br