OTIKIT



SUSPENSIÓN ÓTICA CIPROFLOXACINA 0,2 g/100 ml HIDROCORTISONA 1,0 g/100 ml

FORMULA CUALICUANTITATIVA

OTIKIT - Cada 100 ml de suspensión ótica contiene:

OTINIT - Cada 100 IIII de suspension otica contiene.				
Ciprofloxacina	0,200 g			
(como Ciprofloxacina Clorhidrato Monohidrato base)				
Hidrocortisona micronizada	1,000 g			
Alcohol bencílico	0,900 g			
Alcohol polivinílico	1,400 g			
Cloruro de sodio	0,600 g			
Acetato de sodio trihidratado	0,700 g			
Acido Acetico glacial	0,400 g			
Polisorbato 20	0,500 g			
Fosfatidilcolina hidrogenada	0,300 g			
Hidróxido de sodio c.s.p pH 4,5				
Acido Acético glacial c.s.p pH 4,5				
Agua purificada c.s.p	100,000 ml			

Acción terapéutica:

Antibiótico, antiinflamatorio de uso ótico. Código ATC: S02C

Indicaciones:

Este producto está indicado en el tratamiento de la otitis externa aguda ocasionada por gérmenes sensibles, en pacientes adultos y niños de más de un año de edad.

Acción Farmacológica:

Mecanismo de acción:

Ciprofloxacina:

La Ciprofloxacina es una fluoroquinolona sintética de amplio espectro, que ha demostrado actividad in vitro contra una amplia gama de microorganismos grampositivos y gram-negativos.

La actividad bactericida del ciprofloxacina, dado que se trata de un fármaco antibacteriano fluoroquinolónico, resulta de la inhibición de la topoisomerasa II (ADN girasa) y la topoisomerasa IV, ambas necesarias para la replicación, trascripción, reparación y recombinación del ADN bacteriano.

Hidrocortisona:

La hidrocortisona es una hormona corticosteroide que se cree que actúa regulando la velocidad de síntesis de proteínas. Controla la inflamación, edema, prurito y otras reacciones dérmicas. Los corticosteroides suprimen la respuesta inflamatoria a una variedad de agentes y pueden retrasar la curación. Puesto que los corticosteroides pueden inhibir el mecanismo de defensa del cuerpo frente a infecciones, se puede utilizar concomitantemente un fármaco antimicrobiano en los casos que esta inhibición se considere clínicamente significativa.

Propiedades farmacocinéticas:

<u>Ciprofloxacina</u>: En función de los datos disponibles respecto a la administración oral, si la absorción de las dosis administradas localmente fuera completa, se podría prever un pico de concentración de ciprofloxacina en estado de equilibrio de aproximadamente 3 microgramos/l. Dado que el umbral de detección analítico es de 5 microgramos/l no se han realizado estudios clínicos farmacocinéticos en otitis externa.

En las muestras sanguíneas de niños con otitis media supurativa crónica tratados tópicamente con ciprofloxacina al 0,3 %, no se observaron concentraciones plasmáticas de ciprofloxacina.

En condiciones normales de aplicación, no cabe esperar absorción sistémica relevante de ciprofloxacina.

Ciprofloxacina se excreta ampliamente y sin modificar por vía renal y, en menor grado, por vía fecal.

<u>Hidrocortisona</u>: Por vía tópica mucosa, aplicando pequeñas cantidades y durante un periodo de tiempo limitado, el índice de absorción es pequeño y por lo tanto el riesgo de efectos sistémicos del fármaco es extremadamente bajo.

El grado de absorción percutánea de los corticoesteroides tópicos viene determinado por varios factores, que incluyen el vehículo, la integridad de la barrera epidérmica y/o mucosa, y el empleo de curas oclusivas.

Cuando existe un proceso inflamatorio, cualquier alteración o enfermedad de la piel, en niños y durante los tratamientos oclusivos, la absorción de estos preparados a través de piel y mucosas es mayor.

Una vez absorbidos a través de la piel, los corticoesteroides tópicos siguen caminos farmacocinéticos similares a cuando se administran por vía sistémica (se unen a proteínas plasmáticas y se metabolizan fundamentalmente en hígado).

Excreción: La excreción de los corticoesteroides se realiza fundamentalmente por vía renal, aunque algunos corticoesteroides tópicos y sus metabolitos se excretan también por la bilis.

En condiciones normales de aplicación, no cabe esperar absorción sistémica relevante de hidrocortisona.

Ciprofloxacina - Espectro de acción:

Ciprofloxacina muestra un amplio espectro de actividad in vivo (CMI90s ≤ 2,0 microgramos/ml) frente a patógenos aislados en ensayos clínicos recientes de pacientes con otitis externa aguda, tal como se muestra en la siguiente tabla:

Especie bacteriana	Aislado	CMI min	CMI50	CMI90	CMImax
	N=	ug/ml	ug/ml	ug/ml	ug/ml
Pseudomonas aeruginosa	1089	0.03	0.13	0.25	16
Staphylococcus aureus	221	0.13	0.50	1.0	128
Staphylococcus epidermidis	257	0.06	0.25	0.50	128
Staphylococcus caprae	75	0.13	0.50	0.50	2.0
Enterococcus faecalis	53	0.50	1.0	2.0	4.0
Enterobacter cloacae	45	0.004	0.016	0.032	0.25

Sensibilidad:

La prevalencia de las sensibilidades puede variar geográficamente y con el tiempo, por este motivo es importante tener información local de las resistencias sobre especies relacionadas sobre todo cuando se trata de infecciones graves.

Posología y forma de administración:

Agitar bien antes de usar.

Adultos y niños mayores de 1 año: instilar 3 gotas en el oído afectado, dos veces por día durante 7 días.

Es recomendable entibiar la suspensión manteniendo el frasco gotero tapado en la mano durante uno o dos minutos, para evitar las posibles reacciones por instilación de líquido frío en el canal auricular. Es conveniente que el paciente se encuentre recostado, con el oído afectado hacia arriba y que mantenga esa posición hasta 30 o 60

recostado, con el odrá adricular. Es conveniente que el paciente se encuentre recostado, con el oido afectado hacia arriba y que mantenga esa posición hasta 30 o 60 segundos después de la aplicación para facilitar la penetración de las gotas. Si es necesario, repetir el procedimiento en el oído opuesto. Evitar la contaminación del gotero con las manos, las secreciones de los oídos u otros elementos. Proteger de la luz. conservando el frasco dentro del estuche. Descartar el líquido no utilizado al

finalizar el tratamiento. Contraindicaciones:

Este producto está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a la hidrocortisona, a la Ciprofloxacina, a otras quinolonas o a cualquiera de los componentes de la suspensión. No debe emplearse si existe perforación timpánica, infecciones virales del oído externo. incluvendo varicela y heroes simplex.

Precauciones v Advertencias:

En caso de aparición de erupción cutánea o cualquier otro síntoma de hipersensibilidad, interrumpir el tratamiento y consultar al médico de inmediato. En pacientes en tratamiento con quinolonas sistémicas se han informado muy excepcionalmente reacciones de hipersensibilidad serias (anafilactoides) y en forma ocasional fatales, algunas luego de la primera dosis. Estas reacciones pueden requerir tratamiento de emergencia. Como sucede con todos los antibióticos, el uso de este producto puede ocasionar el desarrollo de gérmenes no susceptibles, incluyendo los hongos. Si la infección no mejora luego de una semana de tratamiento, deben

Embarazo: No se han efectuado estudios de reproducción en animales con la administración ótica de Ciprofloxacina e hidrocortisona. No existen estudios controlados en mujeres embarazadas. Se recomienda administrarlo con precaución durante el embarazo.

Lactancia: La Ciprofloxacina se elimina en la leche en el uso sistémico. Se desconoce

si pasa a la leche luego de la aplicación ótica. Debido a la posibilidad de reacciones adversas serias en el lactante, el médico deberá decidir sobre la conveniencia de discontinuar el tratamiento o de interrumpir la lactancia, teniendo en cuenta la importancia del tratamiento para la madre.

Uso pediátrico: No debe emplearse en niños menores de un año.

realizarse cultivos. No utilizar como gota oftálmica.

Reacciones adversas:

Ocasionalmente, cefalea, prurito. Excepcionalmente se ha informado: migraña, hipoestesia, parestesia, dermatitis fúngica, tos, rash, urticaria, alopecia.

Sobredosificación:

No se han descripto casos de sobredosis. Eventualmente, si lo considerara necesario, el médico tratante puede realizar lavajes con solución fisiológica en el oído que sufrió dicha sobredosis. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:
Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247,

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Conservación:

Conservar en lugar seco, en su envase original, a una temperatura de entre 15 y 30°C.

Presentaciones:

Envases conteniendo un frasco gotero con 5 ml de suspensión ótica.

AGITAR BIEN ANTES DE USAR / NO APTO PARA USO OFTÁLMICO NI ORAL

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE
LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº: 59.222

ELABORADO Y ACONDICIONADO PRIMARIO: Brobel S.R.L., Coronel Méndez 440, Wilde Poia de Bs. As.

ACONDICIONADO SECUNDARIO, COMERCIALIZADO Y DISTRIBUIDO POR: LABORATORIOS MAR S.A. Av. Gaona 3875. CABA. Tel: (5411) 4582-5090

DIRECTOR TÉCNICO: Di Battista Santiago H. – Farmacéutico

Fecha de última actualización: 22/06/2020

Código: OA2P-1621/A