

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE ENDOGEL GEL TÓPICO

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento.

Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

COMPOSICIÓN:

Cada 100 mL de gel contiene:

Lidocaína Clorhidrato 3,200 g

(Equivalente a 3,0 g lidocaína clorhidrato)

Clorhexidina Digluconato Solución 20% 0,250 g

Excipientes: Metilparabeno, Propilparabeno, Hipromelosa, Agua purificada (c.s.).

¿Para qué se usa?

- Anestesia y desinfección de la uretra, facilitando la dilatación instrumental de la misma.
- Lubricante de sondas e instrumental endoscópico.
- Indicado en todas las anestesias de la uretra por uretroscopía, citoscopía, dilataciones uretrales, cateterismo uretral, sondajes vesicales, reeducación vesical.

ADMINISTRACIÓN

<u>En el hombre</u>: Montar una sonda sobre la jeringa que contiene el gel. Se introduce la sonda por el conducto urinario y se inyecta lentamente el contenido de la uretra (sin forzar). Se debe cerrar la sonda con una pinza de manera de evitar el reflujo. La anestesia se completa dentro de 5 a 10 minutos.

<u>En la mujer</u>: Introducir el contenido de la jeringa en la uretra, taponear el orificio uretral para evitar el reflujo.

PRECAUCIONES – ADVERTENCIAS

Este medicamento solo debe ser administrado por personal médico o paramédico especializado.

- Excesiva dosificación (Ej.: aplicación en amplias áreas) puede incrementar la absorción y toxicidad sistémica.
- Aplicación sobre piel rota o inflamada puede llevar a un incremento de la absorción sistémica. Usar con precaución.
- No dejar en amplias zonas del cuerpo por más de dos horas. No es de uso oftálmico.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE ENDOGEL GEL TÓPICO

- Cuando los anestésicos tópicos son usados antes de un procedimiento cosmético o médico, la cantidad más baja de anestésico necesaria para aliviar el dolor debe ser aplicada.
- Este medicamento se absorbe en pequeña cantidad a través de la piel, es probable que su aplicación durante el embarazo no afecte al feto y que no pase a la leche materna, sin embargo se aconseja consultar a su médico.

Usted no debe utilizar este medicamento en los siguientes casos:

- Antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la formulación.
- Zona afectada presenta algún tipo de infección.

INTERACCIONES

Medicamentos

<u>Amiodarona:</u> Puede disminuir el metabolismo de lidocaína (tópica). *Monitorear terapia*. Beta-bloqueadores: Puede disminuir el metabolismo de lidocaína (tópica). *Monitorear terapia*.

EFECTOS ADVERSOS

Existen efectos adversos que rara vez se presentan pero que son severos, en caso de presentar alguno usted debe acudir de forma inmediata al médico: reacciones de hipersensibilidad (alergia), tales como ronchas, hinchazón, dificultad para respirar.

SOBREDOSIS

Cuando es aplicado sobre heridas o extensas áreas de piel, la absorción es mayor y con ello la aparición de eventos adversos. Se recomienda lavar la zona con abundante agua.

Los síntomas de una intoxicación corresponden a la intensificación de los efectos secundarios: visión borrosa, confusión, mareos, convulsiones, temblores, ritmo irregular del corazón, dificultad para respirar, entre otros.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad a temperaturas inferiores a los 25°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.