

BUCHEX FORTE**BENZIDAMINA 150 mg
HEXETIDINA 100 mg**

Colutorio

Composición:**Cada 100 ml contiene:**

Hexetidina	100 mg
Benzidamina clorhidrato	150 mg
Povidona K 304 g
Polisorbato 20	2,80 g
Ácido cítrico anhidro	100 mg
Sacarina sódica	100 mg
Ciclamato sódico	100 mg
Bicarbonato de sodio	100 mg
Butilhidroxitolueno	50 mg
Colorante verde sólido FCF	300 mcg
Alcohol etílico	12 ml
Esencia de menta	70 mcl
Esencia de anís60 mcl
Agua purificada c.s.p.	100 ml
Alcohol Etilico	9,6 g/100 ml

Acción terapéutica: Antiséptico y antiinflamatorio no esteroideo para uso local en la cavidad orofaríngea. Código ATC: A01AD02

Indicaciones: Tratamiento local coadyuvante de las infecciones limitadas a la mucosa bucal y de orofaringe, tales como: Estomatitis, Candidiasis, Aftas, Gingivitis, Enfermedad periodontal, Antisepsia pre y postclínica (endodoncia, caries, etc) y quirúrgica (exodoncia, implantes oseointegrados, cirugía periodontal y maxilofacial, alveolitis, etc).

Glositis, Halitosis. Si se presentaran manifestaciones generales de infección, un antimicrobiano por vía general debe ser administrado.

Acción farmacológica: Hexetidina es un agente antimicrobiano frente a bacterias gram-positivas y hongos. La hexetidina inhibe la enzima piruvato-dehidrogenasa donde la coenzima es la tiamina trifosfato e impide de este modo el desarrollo bacteriano. La inhibición se produce por la afinidad de la hexetidina por los iones metálicos (Mg⁺⁺, Zn⁺⁺) necesarios para activar las coenzimas polifosforiladas. Por este mecanismo su acción es bactericida. La benzidamina es un antiinflamatorio no esteroideo que reduce la inflamación y tiene acción analgésica y antiinflamatoria local. Inhibe el factor de necrosis tumoral- α (TNF- α) y disminuye los niveles de Interleukina-1 en los fibroblastos gingivales.

Farmacocinética: La benzidamina comienza su acción rápidamente en forma local y su efecto persiste durante 1 hora y media. La hexetidina tiene acción antiséptica local sin efectos sistémicos. Sin embargo, no se puede descartar la absorción sistémica de los componentes de este producto, particularmente, cuando es aplicado sobre zonas de mucosa inflamada y/o con solución de continuidad.

Posología - Modo de administración: Con 2 medidas de 15 ml de la solución pura, sin diluir, realizar buches, enjuagues o gargarismos 3 a 4 veces por día. Dosis máxima: 2 medidas de 15 ml 4 veces por día.

Contraindicaciones: Lactantes y niños menores de 6 años. Alergia a alguno de los componentes de la fórmula.

Advertencias: El tratamiento no debe ser prolongado más tiempo del necesario para evitar el desequilibrio de la flora bucal habitual. Por su contenido en alcohol como excipiente no debe administrarse en pacientes bajo tratamiento con disulfiram. Evítese su ingestión.

Precauciones: Basado en la presencia de alcohol como excipiente se deberán tener precauciones en cuanto a personas con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, embarazadas, niños. Por su contenido en benzidamina utilizar con precaución en pacientes con antecedentes de alergia a algún antiinflamatorio no esteroideo.

Interacciones medicamentosas: La utilización simultánea o sucesiva de otros antisépticos debe evitarse por el riesgo de interferencia notable con los derivados aniónicos. La hexetidina es inactivada por soluciones alcalinas.

Interacción e influencia sobre pruebas de laboratorio: No se conocen.

Carcinogénesis, mutagénesis, trastornos de la fertilidad: No se conocen.

Embarazo - Efectos teratogénicos: Dado que no se conocen estudios adecuados en humanos en este período, se recomienda usar este producto sólo cuando el beneficio supere ampliamente el riesgo potencial.

Lactancia: Dado que no se conocen estudios adecuados realizados en humanos, se recomienda usar este producto sólo cuando el beneficio supere ampliamente el riesgo potencial.

Pediatría: No utilizar en menores de 6 años.

Ancianos: No presenta variaciones para este grupo etario.

Reacciones adversas: *Locales:* luego del enjuague puede aparecer entumecimiento y ardor local. También ocasionalmente puede provocar alteraciones del gusto y del olfato.

Con el uso continuo de hexetidina está descrita una coloración amarillenta de los dientes que desaparece luego de un cepillado intenso. *Generales:* casos raros de reacciones alérgicas cutáneas o respiratorias pueden producirse con hexetidina, principalmente en pacientes con antecedentes de asma bronquial, urticaria crónica o alergia a los salicilatos.

Sobredosificación: Luego de la cuidadosa evaluación clínica del paciente, de la valoración del tiempo transcurrido desde la ingesta o administración, de la cantidad del producto ingerido y descartando la contraindicación de ciertos procedimientos, el profesional decidirá la realización o no del tratamiento general de rescate: vómito provocado o lavado gástrico, carbón activado y/o purgante salino.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez:

(011) 4962-2247 / 6666. Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

Mantener fuera del alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 30°C y protegido de la luz.

Presentación: Envases con 200 ml.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 41.702

Director Técnico: Gastón L. Landsman. Farmacéutico.

Fecha de última revisión: 21/4/05



Laboratorios Bernabó

Laboratorios Bernabó S.A.

Terrada 2346, C1416ARZ, CABA. Tel.: (011) 4501-3278/79,

www.laboratoriosbernabo.com

Elaboración: Cnel. Méndez 440, B1875 DQJ, Wilde, Provincia de Bs. As.

