

**GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% -
Solução com tensoativos**

Código: FT 064

Revisão: 00

Emissão: Julho/2019

DESCRIÇÃO

Gliconato de Clorexidina 2% - Solução Degermante ou com tensoativos - é um antisséptico tópico para degermação da pele. Seu princípio ativo é uma biguanida catiônica, totalmente solúvel. Sua atividade ocorre mais lentamente que a dos álcoois, porém a redução da microbiota é mais eficaz que os iodóforos no mesmo tempo de aplicação. Age por destruição da membrana celular e precipitação dos componentes da bactéria. Excelente ação contra bactérias gram-positivas, boa atividade contra gram-negativas, fungos e vírus, porém mínima ação contra o bacilo da tuberculose.

Sinônimos Químicos e Comerciais: Gluconato de Clorexidina, Digluconato de Clorexidina, Clorexidina Degermante.

INDICAÇÕES

Gliconato de Clorexidina 2% - Solução com tensoativos é um antisséptico tópico; indicado para degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex., cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes.

CONTRAINDICAÇÕES

Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.

ADVERTÊNCIAS

Evitar contatos com os olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas.

INSTRUÇÕES DE USO

Uso externo. Uso adulto e pediátrico, conforme orientação médica.

**GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% -
Solução com tensoativos**

Código: FT 064

Revisão: 00

Emissão: Julho/2019

Aplicar o Gliconato de Clorexidina 2% - Solução com tensoativos, para antissepsia das mãos: seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm>.

ANTISSEPSIA DO CAMPO OPERATÓRIO: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis.

BANHO PRÉ-OPERATÓRIO: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.

APRESENTAÇÕES

30 ml – Caixa contendo 24 frascos almotolias.

100 ml – Caixa contendo 24 frascos almotolias.

500 ml – Caixa contendo 12 frascos pump.

800 ml – Caixa contendo 6 refis com cartucho.

1000 ml - Caixa contendo 12 frascos litro.

1000 ml – Caixa contendo 12 frascos litro – Dispenser.

Escova – Caixa contendo 48 escovas de 22 ml cada.

PRECAUÇÕES DE SEGURANÇA

“Não ingerir.”

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.”

“Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico.”

“AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.”

COMPOSIÇÃO

Ativo: Gliconato de clorexidina 2 %.

Excipientes: Álcool etílico, glicerina, amina óxida, hidroxietilcelulose, essência, corante e água purificada.

VIC PHARMA Indústria e Comércio Ltda

R. Geraldo Rosa, 62 - Distrito Industrial – Taquaritinga – SP.

CNPJ: 39.032.974/0001-92

Responsável Técnico: Célia R. R. O. Sassi - CRF SP 14.815

SAC: 0800 606 8134 - sac@vicpharma.com.br

**GLICONATO DE CLOREXIDINA 2% -
Solução com tensoativos**

Código: FT 064

Revisão: 00

Emissão: Julho/2019

PROPRIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS

Cor da solução:..... Amarela.
Odor:..... Característico.
Aparência:..... Líquido viscoso com propriedades tensoativas.
pH:..... 5,5 a 7,0.
Viscosidade:..... 200 – 700 cP
Densidade:..... 0,990 a 1,020 g/ml.
Teor de clorexidina:..... 1,80 a 2,20 %.

PRAZO DE VALIDADE

36 meses.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em temperatura ambiente. Manter o produto em sua embalagem original ao abrigo da luz e calor excessivo.

DESCARTE

Resíduo do produto: Incineração ou coprocessamento de acordo com a legislação municipal, estadual e/ou federal vigentes e órgãos ambientais.
Embalagens contaminadas com o produto: Não reutilizar as embalagens vazias.

REGISTRO ANVISA

“MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº 199 de 2006.”
Autorização de Funcionamento ANVISA: AFE/MS Nº 1.03.382-8.