

Gel lat Efa®

Lidocaína clorhidrato 4% - Adrenalina 0,1% - Tetracaína clorhidrato 0,5%

Gel Estéril ANESTÉSICO LOCAL Vía tópica dérmica

Fórmula:

Cada mL contiene:
Lidocaína clorhidrato: 40 mg;
Adrenalina bitartrato: 1,8 mg (equivalente a 1 mg de Adrenalina);
Tetracaína clorhidrato: 5 mg;
Excipientes c.s.

Acción terapéutica:

La Lidocaína y la Tetracaína son anestésicos locales, estabilizan la membrana, previniendo el inicio y la propagación del impulso nervioso. Bloquean tanto la iniciación como la conducción de los impulsos nerviosos mediante la disminución de la permeabilidad de la membrana a los iones sodio y de esta manera la estabilizan reversiblemente. La Adrenalina causa una vasoconstricción local que:

- disminuye el sangrado y la absorción sistémica,
- prolonga la duración de la acción anestésica debido a la menor difusión vascular que produce,
- permite administrar dosis más altas con mayor eficacia y efecto más prolongado.

Indicaciones:

Gel lat Efa® está indicado para la aplicación en heridas abiertas simples, como en la reparación de laceraciones de piel, que requieren limpieza y sutura, especialmente en niños tratados en urgencias. Utilizar en heridas abiertas simples de hasta 5 cm de longitud, sobre todo cuando se localizan en cara y cuero cabelludo. No utilizar, por la acción vasoconstrictora de la adrenalina en: puntas de los dedos, pabellón auricular, pene, nariz, quemaduras y mucosas.

Su uso en niños permite evitar la aplicación de anestesia infiltrativa, así como la necesaria sedación previa a la inyección, la que puede producir distorsión en los tejidos.

Posología y modo de administración:

Usar el volumen de **Gel lat Efa®** necesario para alcanzar el grado de anestesia requerido, según criterio médico. Cada pomo debe ser utilizado en un único paciente. El contenido no usado de un pomo abierto debe ser descartado al terminar el procedimiento.

La dosis recomendada a emplear es de 0,5 a 1 mL/cm de longitud de la herida, hasta un máximo de:

- 2 mL para niños de 1 a 3 años,
- 3 mL para niños mayores de 3 años,
- 5 cm de longitud de la herida.

Colocar la mitad de la dosis a aplicar en la herida y cubrirla con un vendaje oclusivo (por ejemplo gasa estéril), al cual se le puso la otra mitad del producto. Oprimir firmemente el vendaje oclusivo con cinta o con un guante.

Una vez removida la gasa, probar la efectividad de la anestesia tocando con una aguja estéril.

La piel anestesiada por la acción del gel se torna blanquecina.

Remover el gel con gasa estéril.

Realizar la limpieza de la herida y su sutura dentro de los 15 – 20 minutos luego de removido el gel.

Contraindicaciones:

No utilizar este medicamento:

- Si el paciente es alérgico a los anestésicos locales tipo amida.
- En caso de contaminación importante de la herida.
- En laceraciones en membranas mucosas (ej. labios, vulva), o regiones donde puede ocurrir compromiso vascular (ej. dedos, pene, pabellón auricular, nariz) ni en quemaduras extensas.
- Metahemoglobinemia.
- Porfiria.
- Niños menores de 3 meses.
- Niños entre 3 y 12 meses que reciban tratamiento con agentes inductores de metahemoglobinemia como sulfamidas, paracetamol o fenobarbital.

Precauciones:

- Reacción adversa previa.
- Hipersensibilidad a alguno de los componentes del producto.

Reacciones adversas:

Las reacciones adversas se deben a la toxicidad sistémica debida a la absorción excesiva de Lidocaína y Tetracaína, cuya causa principalmente es por la exposición al producto en membranas mucosas o al empleo de grandes dosis. Las reacciones adversas son raras si no se exceden las dosis recomendadas y se evita su aplicación en membranas mucosas.

Los síntomas de las reacciones adversas se observan principalmente en el:

- Sistema Nervioso Central: dolor de cabeza, irritabilidad, inquietud, sabor metálico, hormigueo en los labios, somnolencia, visión borrosa y convulsiones.
- Sistema Cardiovascular: bradicardia, disminución de la contractilidad cardíaca, bloqueo uriculoventricular, vasodilatación, ectopia ventricular y paro cardíaco.

Embarazo y lactancia:

No existen estudios adecuados en humanos que demuestren su seguridad. El médico tratante deberá evaluar la relación riesgo-beneficio de su empleo.

Interacciones medicamentosas:

El uso concomitante con otros productos que contengan anestésicos locales debe ser considerado, ya que pueden ser aditivos y potencialmente sinérgicos con la Lidocaína y la Tetracaína.

Debe administrarse con precaución en pacientes que reciban tratamiento con antiarrítmicos clase IB (por ejemplo: Tocainida y Mexiletina).

Advertencias:

No utilizar el contenido de un pomo en más de un paciente. No debe usarse si contiene un precipitado o si presenta un color rosado o más oscuro que amarillo pálido. Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños. En caso de intoxicación recurrir al C.I.A.T. Tel.: 1722.

Conservación:

Conservar en heladera entre 2°C y 8°C.

Presentaciones:

Envases conteniendo un pomo de 2,5 mL o 3,5 mL.

EEA Laboratorios
Estero Bellaco 2782 - Montevideo
Industria Uruguaya

Contacto: 24872450 - atencionalcliente@efa.com.uy
www.efalaboratorios.com.uy

