

Fabricado por:**Appasamy Ocular Devices (P) Ltd.**

R.S. N° 9/1, 2&3, Nh-45ª, Villupuram Main Road,
Vadamangalam - Puducherry - 605102 - India

RHEX ID es un colorante tisular bio-compatible para uso como coadyuvante en la cirugía oftalmológica. Se trata de una solución estéril y libre de agentes pirógenos de azul tripán, no habiéndose observado ninguna reacción inflamatoria.

INDICACIÓN DE USO

Colorante para cirugías del segmento anterior del ojo.

RHEX ID ha sido desarrollado para intervenciones en la cirugía oftalmológica en el segmento anterior del ojo, como es el caso de las operaciones de cataratas. Mediante la coloración de la cápsula anterior del cristalino se mejora la visibilidad de ésta, con lo que se simplifica la capsulorrexia y se minimiza el riesgo de desgarro.

COMPOSICIÓN

1 ml de **RHEX ID** contiene 0.8 mg de azul tripán; Cloruro de sodio; Buffer fosfato; Agua para inyectables.

GUÍA DE UTILIZACIÓN

Con jeringa estéril con punta luer lock y aguja estéril, tomar la cantidad necesaria de colorante sin diluir. Reemplazar la aguja por una cánula roma 23 o 25 G. En primer lugar se inyecta una burbuja de aire en la cámara anterior para evitar la dilución del **RHEX ID** por el humor acuoso. A continuación, se inyecta cuidadosamente **RHEX ID** en la cápsula anterior del cristalino. Se consigue una coloración suficiente tan pronto como el colorante entra en contacto con la cápsula anterior del cristalino. Entonces se enjuaga la cámara anterior con solución fisiológica estéril, para eliminar el colorante sobrante. A continuación se inyecta una solución viscoelástica. La operación de cataratas se puede realizar entonces de la forma usual.

CONTRAINDICACIONES

Si se utiliza según las recomendaciones, no se conocen contraindicaciones.

EFFECTOS SECUNDARIOS

RHEX ID es muy bien tolerado por el ojo. Se recomienda eliminar el **RHEX ID** inmediatamente después de la inyección mediante un enjuague completo de la cámara anterior. Se sabe que cuando se usan colorantes vitales, pueden producirse reacciones inflamatorias y edemas corneales postoperatorios. Estas reacciones solamente se han observado en casos contadísimos cuando se ha utilizado azul tripán. No debe usarse **RHEX ID** en pacientes que reaccionen con hipersensibilidad o alergia a las sustancias que lo componen. No se recomienda su uso en niños, mujeres embarazadas o mujeres que deseen quedarse embarazadas.



ATENCIÓN: lea atentamente las instrucciones de uso antes de emplear este producto médico.

PRESENTACIÓN

Pouch conteniendo un Vial de 1,0 ml
Caja conteniendo 20 Viales de 1,0ml.

ESTERILIZACIÓN

La esterilidad se garantiza mediante tratamiento en autoclave.

ADVERTENCIAS

No use este producto una vez cumplida su fecha de caducidad. La fecha de caducidad aparece indicada en la caja. Utilice únicamente envases intactos con una solución azul. Los viales son para uso único en un solo paciente. La reutilización puede causar contaminación microbiana que podría provocar graves infecciones en el paciente.

Fecha de vencimiento y número de lote: Ver envase del producto.

Almacenamiento y conservación: Mantener al producto en su envase original, bien tapado, al abrigo de la luz y la humedad a < de 40°C.

ESTÉRIL

Esterilizado por vapor húmedo

Importador y representante en Argentina:

IMPLANTEC S.A.

Perdriel 1624 • CABA • ARGENTINA

Tel: (+54 11) 43 02 71 11 • info@implantecinumos.com

www.implantecinumos.com

Director Técnico: Pablo Iribarren, Farmacéutico - MN 11059 - Autorizado por la ANMAT PM-1623-46. VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES e INSTITUCIONES SANITARIAS

UA

08-2017

Ref. RHEX

1623-46-1-AOD