

1. Denominación Genérica y Distintiva

Denominación Genérica: Prednisolona, Sulfacetamida

Denominación distintiva: Premid

2. Forma farmacéutica

Suspensión oftálmica

3. Concentración

- Acetato de Prednisolona: 5.00 mg
- Sulfacetamida Sódica: 100.00 mg
- Vehículo cbp: 1ml

4. Consideración de uso (si aplica)

Uso oftálmico. Se aplica directamente en los ojos

5. ¿Qué es Premid y para qué se utiliza?

Se usa para tratar inflamaciones oculares que están asociadas con infecciones bacterianas. Es útil en casos como conjuntivitis, queratitis, iritis, escleritis, entre otros.

6. ¿Qué debe saber antes de usar Premid?

No debe usarse si tienes alergia a los componentes, tuberculosis ocular, infecciones virales o micóticas, glaucoma, o si la infección es causada por bacterias resistentes a la sulfacetamida.

7. ¿Cómo debo usar este medicamento?

Consulte a su médico

8. ¿Cuándo no debo usar este medicamento?

No usar si tienes infecciones virales, micóticas, tuberculosis ocular, glaucoma, o si eres alérgico a las sulfonamidas o prednisolona.

9. Si estoy tomando otro(s) medicamento(s), ¿puede haber algún problema?

Sí. La sulfacetamida puede interferir con antibióticos bactericidas como gentamicina, neomicina, cefalosporinas, entre otros. También puede verse afectada por anestésicos tópicos como proparacaína y tetracaína.

10. ¿Debo tener cuidados o dieta especial a seguir mientras tomo este medicamento?

Consulte a su médico.

11. ¿Qué debo hacer si olvidé tomar una dosis de este medicamento?

Consulte a su médico

12. ¿Cuáles son los posibles efectos adversos?

Aumento de la presión intraocular con posible aparición de:

- Glaucoma
- Cataratas
- Infecciones secundarias
- Retardo en la cicatrización
- Irritación ocular
- Reacciones alérgicas como blefarconjuntivitis o síndrome de Stevens-Johnson
- Después de retardo en la cicatrización, perforación del globo ocular si la córnea o la esclerótica se encuentran delgadas.

13. ¿Cómo se o cuándo debo suspender la toma del medicamento?

Si se presentan efectos adversos graves o si el médico lo indica. La dosis debe reducirse gradualmente conforme mejora la infección de acuerdo con las indicaciones del médico tratante.

14. ¿Qué debo hacer si tomé más de la cantidad indicada?

Puede aumentar el riesgo de efectos secundarios. Si se ingiere accidentalmente, se recomienda beber líquidos para diluir el medicamento. Consulte a su médico tratante.

15. ¿Cómo y por cuánto tiempo puedo guardar este medicamento una vez abierto?

- Conservar a no más de 30 °C
- Proteger de la luz
- Mantener el frasco bien cerrado
- Desechar el producto 30 días después de abrirlo

16. Información adicional

Fabricante: Laboratorios Grin, S.A. de C.V.

Domicilio: Rodríguez Saro No. 630, Col. Del Valle, C.P. 03100, Benito Juárez, Ciudad de México, México

Leyendas de protección:

- Literatura exclusiva para pacientes bajo tratamiento
- No se deje al alcance de los niños
- En caso de embarazo o lactancia, consulte a su médico
- Su venta requiere receta médica
- Reporte sospechas de reacción adversa a:
farmacovigilancia@cofepris.gob.mx
farmacovigilancia@lgrin.com

17. Número de registro del medicamento ante la secretaría

Número de registro: 54544 SSA IV

Clasificación: Grupo IV (medicamento de venta con receta médica)

Advertencia: Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

Material de uso exclusivo para pacientes bajo tratamiento