

**UNIVERSIDAD NACIONAL DE COLOMBIA
FACULTAD DE CIENCIAS
DEPARTAMENTO DE FARMACIA**

Santa Fé de Bogotá. DC Marzo 18 de 1999

Doctor

JOSE HERNAN JARAMILLO

Jefe Área Prevención y Promoción
Ministerio de Salud Pública
Santafé de Bogotá D.C

Apreciado Doctor:

Me permito informarle que la determinación de la DL50 vía dérmica en conejos se realiza de una manera diferente a la DL50 vía oral en ratones, dado que por ser el producto respectivamente no tóxico por vía dérmica, la dosificación debe hacerse de una manera piramidal en el mismo animal, administrando la dosis cada dos horas en parches sobre piel rasurada del conejo. Los animales se observan continuamente durante el día de dosificación y luego dos veces al día durante quince días más.

En el caso del producto NOPIKEX, no se observó ningún efecto en los animales durante ese tiempo.

Por este motivo no incluimos cuadros de seguimientos.

En cuanto al ensayo de irritación ocular me permito incluir el cuadro que resume las observaciones realizadas en cornea, iris y conjuntiva. Para el producto NOPIKEX, no se presentó ningún signo diferente al enrojecimiento conjuntival palpebral con las concentraciones utilizadas que fueron: 2%, 1% y 0.5% y el cual cedió completamente a las 24 horas de su aplicación.

Cordialmente,

DIEGO ARIAS HENAO Q.F . Msc.

Profesor- Toxicología
Departamento de Farmacia
Universidad Nacional de Colombia

ANALISTA RESPONSABLE : DIEGO ARIAS HENAO, Q. F. MSc
Profesor Toxicología
Departamento de Farmacia
Universidad Nacional de Colombia