٠

Hospital del Mar Hospital de l'Esperança Centre Geriàtric Centre Psiquiàtric

- 8 Prólogo
- 10 Presentación
- 13 Manejo de la Guía
- 17 Consideraciones generales y criterios de selección y redacción
- 18 Petición de medicación excepcional
- 18 Normas para la solicitud de medicamentos extranjeros
- 19 Normas para la solicitud de medicamentos de uso compasivo
- 20 Normas para la inclusión de un nuevo medicamento y/o modificaciones en la Guía Farmacoterapéutica
- 20 Consideraciones para la correcta conservación y estabilidad de productos farmacéuticos en las unidades de enfermería
- 21 Incompatibilidades
- 22 Alergia al látex
- 23 Abreviaturas utilizadas en la Guía Farmacoterapéutica
- 25 Clasificación de los grupos terapéuticos
- 34 Clasificación de los fármacos aprobados por la Comisión de Farmacia y Terapéutica
- 81 Información terapéutica de los fármacos aprobados
- 465 Tablas
- 469 Anexos
- 477 Índice cruzado (nombres genéricos/ comerciales/información terapéutica)

Pg. Marítim, 25-29 08003 Barcelona tel 93 248 30 00





Guía Farmacoterapéutica 6a Edición 2003 Reservados todos los derechos © 2003

No está permitida la reproducción total o parcial de este libro, ni su tratamiento informático, ni la transmisión por ninguna forma o por cualquier medio, ya sea electrónico, mecánico, por fotocopia, por registro u otros medios, sin el permiso previo y por escrito de los titulares del Copyright.

DL.: B-

ADVERTENCIA

Este documento se ha redactado en base a los acuerdos adoptados por la Comisión de Farmacia y Terapétitica del IMAS (Barcelona), en las sucesivas reuniones de consenso con los diferentes Servicios Clínicos de los Hospitales IMAS. En consecuencia, solamente se describen aquí los medicamentos seleccionados en estas condiciones.

Se ha tenido un especial cuidado en asegurar que la información contenida en esta edición sea la correcta, de acuerdo con la literatura especializada recogida tanto en el ámbito nacional como internacional.

Sin embargo, se hace preciso advertir a los lectores, que es necesaria la consulta y revi sión de la información que proporcionan la sautoridades sanitarias, las publicaciones de expertos y los propios fabricantes de los productos farmacéuticos.

No nos podemos hacer responsables de las consecuencias que podrían derivarse de cualquier error que haya podido pasar inadvertido.

Hay que tener en cuenta que la Terapéutica Farmacológica está en continua evolución y revisión, por lo que la información que contiene este documento refleja solamente los conocimientos correspondientes al momento en que se ha redactado, sujeta, por tanto, a la pérdida de actualidad consiguiente.

EDITORES

Assumpció Burrull Madero Alexia Carmona Yelo Santiago Grau Cerrato Xavier Mateu de Antonio Mercé Miró Anglada Pere Ortiz Sagristá Esther Salas Sánchez J. Alfonso del Villar Ruiz de la Torre de los Servicios de Farmacia IMAS

REDACCIÓN

Mercè Espona Quer Sandra P. Villalobos Tovar J. Alfonso del Villar Ruiz de la Torre del Centro de Información de Medicamentos de los Servicios de Farmacia IMAS

COMPOSICIÓN DE LA

COMISIÓN DE FARMACIA Y TERAPÉUTICA DEL INSTITUT MUNICIPAL D' ASSISTÈNCIA SANITÀRIA Dr. Jordi Bruguera i Cortada

Director Médico

Presidenta Dra. Esther Salas Sánchez Servicio de Farmacia

Secretario

Dr. J. Alfonso del Villar Ruiz de la Torre Servicio de Farmacia

Vocales

Dr. Francesc Alvarez Lerma, UCI

Sra. Margarita Bastida Cerqueda, Enfermería

Dr. Jordi Bruguera Cortada, Cardiología

Dr. Magí Farré Albadalejo, Farmacología Clínica. Instituto Municipal de

Investigación Médica

Dr. Leonardo Mellibosky Saidler, Medicina Interna

Dr. Jordi Ma Ramon Moros, Cirugía

CONSULTORES

Dr. Carles Besses Raebel (HEMATOLOGÍA)

Dr. Felipe Bory Ros (DIGESTOLOGÍA)

Dr. Antoni Bulbena Vilarrasa (INSTITUTO DE PSIQUIATRÍA)

Dr. Miguel Castilla Céspedes (INSTITUTO DE OFTALMOLOGÍA) Dr. Antón Ma Cervera Alemany (INSTITUTO DE GERIATRÍA)

Dr. Víctor Curull Serrano (PNEUMOLOGÍA)

Dr. Ludvic Drobnic Orazem (ENF. INFECCIOSAS)

Dr. Fernando Escolano Villen (ANESTESIOLOGÍA)

Dr. Xavier Fabregat Mayol (ONCOLOGÍA)

Dr. Antonio Martínez Roig (PEDIATRÍA) Dr. Ramón Pujol Vallverdú (DERMATOLOGÍA)

Dr. Pere Saballs Radresa (ENF. INFECCIOSAS)



- 8 Prólogo
- 10 Presentación
- 13 Manejo de la Guía
- 17 Consideraciones Generales y criterios de selección y redacción
- 18 Petición de medicación excepcional
- 18 Normas para la solicitud de medicamentos extranjeros
- 19 Normas para la solicitud de medicamentos de uso compasivo
- 20 Normas para la inclusión de un nuevo medicamento y/o modificaciones en la Guía Farmacoterapéutica
- 20 Consideraciones para la correcta conservación y estabilidad de productos farmacéuticos en las unidades de enfermería
- 21 Incompatibilidades
- 22 Alergia al Látex
- 23 Abreviaturas utilizadas en la Guía Farmacoterapéutica
- 25 Clasificación de los grupos terapéuticos
- 34 Clasificación de los fármacos aprobados por la Comisión de Farmacia y Terapéutica
- 81 Información terapéutica de los fármacos aprobados
- 465 Tablas
- 469 Anexos
- 477 Índice cruzado (Nombres Genéricos/Comerciales/ Información Terapéutica)



Las guías son in instrumento de referencia en la práctica clínica que no pretenden sustituir el pensamiento crítico ni la capacidad de decisión del clínico, sino facilitar la información a todos los que se incorporan a la práctica clínica hospitalaria de aquellas normas que han sido analizadas en la comisión de farmacia y terapéutica. Con un objetivo fundamental que es el de la búsqueda de una cierta racionalización en cuanto a la certeza de la eficacia con la mejor relación coste/beneficio, y una relativa selectividad para evitar la dispersión entre varios fármacos de similares efectos terapéuticos.

Hoy presentamos una nueva revisión ampliamente documentada y en la que han participado farmacéuticos, farmacólogos y clínicos de diferentes especialidades y por tanto basada en un sólido conocimiento científico de los avances que los tratamientos farmacológicos se han producido en el conjunto de la patología médica. A todos ellos les agradecemos el esfuerzo importante de documentación que han recogido de cada fármaco.

La existencia de guías, protocolos y vías o normas de actuación son una señal de que un hospital progresa en el camino de implantar la máxima calidad posible en la práctica clínica, y esto es así y en mayor grado cuando más amplio es el debate y el consenso que precede a la elaboración y redacción de éstas.

La Guía Farmacoterapéutica cumple estos requisitos y es por eso que es reconocida y ampliamente utilizada por nuestros profesionales y muy útil para los MIR que se incorporan anualmente a nuestros hospitales. Para mí, como actual director médico, es una satisfacción hacer su presentación y felicitar tanto a los impulsores y redactores de la publicación original, como a los redactores y revisores de la actual guía, y no menos a las secretarias médicas que han contribuido a la actual edición bilingüe.

Dr. Jordi Bruguera i Cortada, Director Médico.



La Guía Farmacoterapéutica que presentamos recoge, en su primera parte, la selección de medicamentos consensuada para ésta su 6a edición, en la CFT del Institut Municipal d'Assistència Sanitaria (IMAS) de Barcelona. Es preciso resaltar que se presentan fusionadas, en un solo documento, las Guías Farmacológicas de todos los centros sanitarios que componen el IMAS (Hospital General del Mar, Hospital de L'Esperança, Centre Geriàtric e Institut Municipal Psiquiàtric).

Ello ha supuesto un especial cuidado, tanto para adecuar las nuevas incorporaciones de fármacos a las necesidades de las distintas especialidades que cubre esta Guía, como para la selección/eliminación de fármacos similares, que supusieran reiteraciones innecesarias.

En la segunda parte se incluye la información terapéutica correspondiente a los fármacos aprobados por la CFT. Se presenta en forma de monografía técnica en la que se recogen los apartados de: indicaciones aprobadas, dosificación habitual y en condiciones especiales, presentación farmacéutica, características de la administración por enfermenía, incompatiblidades, efectos adversos, excipientes de declaración obligatoria, uso en embarazo y lactancia.

La experiencia adquirida a través de las consultas recibidas en el Centro de Información de Medicamentos de los Servicios de Farmacia del IMAS, nos ha ayudado a definir aquellos aspectos sobre los que debía incidir la información contenida en esta Guía, de modo que fueran de utilidad, tanto para la prescripción como para la administración de medicamentos en nuestros hospitales.

Pretendemos, además, que ésta sea una herramienta especialmente útil para la formación de los Residentes.

Como es obvio, la Guía Farmacoterapéutica no es un documento estático, por su propia naturaleza, ya que su contenido está sometido al desarrollo de los avances farmacológicos, a la evolución asistencial desde el punto de vista cualitativo y a las experiencias clínicas. Por tanto, este documento se irá modificando/actualizando en función de los criterios citados, contando con las aportaciones y sugerencias de los profesionales sanitarios del IMAS.

Los Editores





No descubrimos nada nuevo cuando decimos que todavía existe una gran cantidad de medicamentos comercializados en la actualidad. Muchos de ellos solamente tienen razón de ser en el medio ambulatorio. Otros, o bien son de una eficacia dudosa, o bien constituyen duplicidades terapéuticas innecesarias.

Por otra parte, es evidente que cuanto más grande es el número de medicamentos a emplear, se hace más difícil dominar el conocimiento de sus características o peculiaridades farmacológicas y terapéuticas.

Por tanto, en el ámbito hospitalario, se hace imprescindible realizar la selección de aquellos medicamentos que realmente amplían lo mejor posible las condiciones de ser necesarios, eficaces, seguros y equilibrados en cuanto a su coste/beneficio.

La presente Guía Farmacoterapéutica se presenta de forma que puedan conocerse fácilmente aquellos fármacos que han sido aprobados por la Comisión de Farmacia y Terapéutica del IMAS para esta edición.

En la primera parte se presentan los fármacos aprobados, clasificados por grupos y subgrupos terapéuticos. Se describen los fármacos por su Denominación Común Internacional (DCI. OMS), las presentacio-

nes aprobadas para el IMAS, vía de administración y observaciones o cautelas específicas.

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍAADMÓN	OBSERVACIONES
VERAPAMILO	400 mg	grageas	OR	No triturar
	80 mg	grageas	OR	
	120 mg	grageas	OR	
		retard		
	5 mg/2 ml	ampollas	IV	

En la segunda parte de la Guía se presenta la información terapéutica correspondiente a los fármacos descritos en la primera, ordenados de forma alfabética y respondiendo a unos apartados informativos tipificados, a modo de ficha.

FÁRMACO

- NOMBRE GENÉRICO: Denominación Común Internacional (DCI, OMS)
- ŠINÓNIMÓS: otras denominaciones
- NOMBRE COMERCIAL: aquel del que se dispone en el S. de Farmacia habitualmente (*)
- CÓDIGO DE CLASIFICACIÓN ANATÓMICA(ATC): según clasificación anatómica del Catálogo del Consejo General de Colegios de Farmacéuticos.
- INDICACIONES TERAPÉUTICAS: las aprobadas en España y, concretamente, por el CFT del IMAS.
- CARÁCTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Receta de Estupefacientes, Tratamiento de Larga Duración, de Uso Hospitalario, de Diagnóstico Hospitalario, etc.
- EFECTOS ADVERSOS: este apartado se ha redactado contando con la bibliografía internacional al respecto. Se han considerado reseñables aquellos efectos adversos de frecuencia superior al 10%. De entre los que presentan una frecuencia inferior al 10% se han descrito solamente aquellos de relevancia clínica, acompañados del porcentaje de frecuencia (%) si se han encontrado referencias. Por tanto, cabe la posibilidad de que, según otros criterios, se eche en falta la presencia de otros efectos adversos. La propia experiencia en el uso de los fármacos, a través del tiempo, puede hacer variar este capítulo, lo que se tendrá en cuenta para ediciones posteriores de esta Guía.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: categorías definidas por la FDA de menor a mayor riesgo conocido (A,B,C,D,X)

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: medicamentos termolábiles, estabilidad de soluciones inyectables después de su recomposición (ver apartado "conservación y estabilidad de productos farmacéuticos" (pág...)
- DOSIFICACIÓN USUAL: la(s) recomendada(s) en los protocolos aceptados por el CFT
- ADMINISTRACIÓN: normas específicas a seguir en el proceso de administración
- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERIA: consideraciones y normas a seguir por parte de enfermería
- PRESENTACIÓN: las formas galénicas y la dosis que contienen
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: para evitar su empleo en pacientes con intolerancia específica.

Excipientes de declaración obligatoria

B = Boratos, ácido bórico

D = Lidocaína

G = Gluten

J = Butilhidroxianisol(BHA)

K = Alcohol bencílico

L = Lactosa

M = Ricino aceite-polioxil

N = Almidón de trigo

O = Butilhidroxitolueno (BHT)

Q = Sacarosa

S = Sulfitos

T = Tartracina

U = Glucosa

V = Fructosa

W = Aspartamo

X = Alcohol etílico (etanol)

Y = Fenilmer curio (sales)

Z = Benzoico, ác y sus sales

(*) Hay que señalar que los nombres comerciales que aparecen en esta Guía únicamente tienen finalidad orientativa y, por tanto, pueden ser substituidos por otras especialidades de idéntica composición siempre que éstas cumplan los correspondientes estándares de calidad

La Guía concluye con un índice general cruzado entre NOMBRES GENÉRICOS y NOMBRES COMERCIALES, al que se ha añadido el número de la página donde se encuentra la ficha Farmacoterapéutica correspondiente, en cursiva y subrayado; por ejemplo, ACENOCUMA-ROL SINTROM (55, 89).

CONSIDERACIONES GENERALES Y CRITERIOS DE SELECCIÓN Y REDACCIÓN

En general, se han tenido en cuenta todos aquellos medicamentos disponibles en el mer cado (y aquellos no comercializados en nuestro medio, pero imprescindibles) de los que se dispone de suficiente documentación científica como para garantizar su calidad y eficacia y para valorar adecuadamente la relación beneficio-riesgo independientemente de los costes, rareza del fármaco, rareza de la enfermedad o complejidad de su administración.

A partir de estas premisas se ha procedido a una selección de los fármacos de uso intrahospitalario (en consecuencia se han obviado aquellos de uso estrictamente extrahospitalario) de acuerdo con los siguientes criterios:

- a) Frente a un conjunto de fármacos de eficacia similar, se ha seleccionado uno solo de ellos, en función de la posibilidad de administración por todas las vías, características de biodisponibilidad, accesibilidad comercial y costos.
- b) Limitación al máximo del número de asociaciones fijas, ya que se considera que, en medio intrahospitalario, se pueden administrar separadamente los principios activos y así individualizar el tratamiento farmacológico.
- c) Restricción del número de vías de administración disponibles para determinados fármacos, por razones de la toxicidad específica o de la baja biodisponibilidad que plantean algunas de dichas vías.
- d) Reducción del número y tipo de especialidades farmacéuticas existentes para cada uno de los fármacos seleccionados, a efecto de racionalización.
- e) Identificación mayoritaria de los fármacos de acuerdo con la DCI (Denominación Común Internacional de la OMS), lo que permite utilizar un lenguaje común, unificar los sistemas de identificación e información, así como una mayor flexibilidad en la gestión de adquisición.
- f) Presentación comercial en dosis unitaria.

PETICIÓN DE MEDICACIÓN EXCEPCIONAL

Existe la posibilidad de realizar peticiones excepcionales al Ser vicio de Farmacia, convenientemente razonadas, para la obtención de substancias no incluidas en la Guía Farmacoterapéutica. Este puede ser el caso de la presentación de una enfermedad poco frecuente (p.ej. tropical), o el caso del ingreso de un paciente en condiciones peculiares (p.ej. enfermo psiquiátrico).

En casos excepcionales de pacientes hospitalizados por enfermedades intercurrentes, pacientes bajo tratamiento con antiepilépticos, antidepresivos, antidiabéticos orales, etc., o pacientes en los cuales no se considere oportuno modificar el tratamiento establecido, se suministrará la medicación habitual del paciente.

En cualquier caso, se considera que ningún paciente hospitalizado puede tomar otra medicación que no sea aquella que esté correctamente consignada en el documento de prescripción y haya sido suministrada por el Servicio de Farmacia.

NORMAS PARA LA SOLICITUD DE MEDICAMENTOS EXTRANJEROS

En ocasiones, se requiere establecer una terapéutica con un medicamento que no está comercializado en el Estado Español. En estos casos se dispone de una vía para solicitar del Ministerio de Sanidad y Consumo (MSC) la importación del mismo, siempre que se acompañe la solicitud de la documentación exigida oficialmente:

- Informe clínico del paciente realizado por su médico responsable.
 Se explicarán en él las razones que justifican el uso de esta medicación y la inadecuación o inexistencia de otras alternativas terapéuticas.
- 2. Cumplimentación, por parte del médico solicitante, de los impresos oficiales "A-2" y "A-3" que se encuentran a su disposición en el Servicio de Farmacia.

Estos tres documentos (Informe Médico, "A-2" y "A-3"), son tramitados por el Servicio de Farmacia, siempre y cuando el medicamento solicitado sea para un paciente ingresado en el hospital. En el caso de que el paciente sea ambulatorio, la solicitud solamente le será tramitada por el Servicio de Farmacia si el medicamento es de "Uso Hospitalario". En caso contrario será el propio paciente quien tramitará los documentos citados a través del Área Sanitaria que le corresponda.

Si el MSC da su aprobación, se podrá disponer del medicamento en cuanto el Laboratorio Farmacéutico autorizado realice la importación y el envío del mismo. El medicamento se autoriza siempre en cantidad suficiente para cubrir las necesidades terapéuticas durante el tiempo máximo que determina el propio MSC.

NOTA: En la autorización, el MSC requiere del médico responsable una información periódica sobre la evolución del enfermo. En cualquier caso, este requisito será necesario e indispensable siempre que el paciente requiera continuar el tratamiento por encima del tiempo autorizado en la primera solicitud.

NORMAS PARA LA SOLICITUD DE MEDICAMENTOS DE USO COMPASIVO

En determinados casos puede requerirse la utilización de un fármaco para una indicación no autorizada en el Estado español.

La documentación que se precisa para solicitar la autorización ministerial correspondiente es la siguiente:

- 1. Informe clínico del paciente realizado por su médico responsable. Se explicarán en él las razones que justifican el uso de ese medicamento para esa indicación determinada y la inadecuación o inexistencia de otras alternativas terapéuticas.
- 2. Firma del documento de Consentimiento de dicho tratamiento por el propio paciente (o de su representante legal).
- 3. Firma del documento de Conformidad por el Director Médico del Hospital

Los impresos correspondientes a los puntos 2 y 3 se pueden solicitar en el Servicio de Farmacia. Los documentos debidamente cumplimentados deberán entregarse en el Servicio de Farmacia, el cual llevará a cabo la tramitación oficial con el Ministerio de Sanidad y Consumo.

NORMAS PARA LA INCLUSIÓN DE UN NUEVO MEDICAMENTO Y/O MODIFICACIONES EN LA GUÍA FARMACOTERAPÉUTICA

Es preciso recordar que la Guía Farmacoterapéutica es un patrimonio de todos los Hospitales del IMAS, por lo tanto, es también responsabilidad de todos el mantenerla actualizada y operativa.

Por lo tanto, cualquier facultativo podrá proponer la inclusión de un determinado medicamento siguiendo los canales establecidos, como a continuación se detallan.

Se presentará la solicitud de inclusión/modificación, por escrito, al secretario de la Comisión de Farmacia y Terapéutica, quien la canalizará al resto de miembros de la Comisión.

La Comisión contemplará todas las solicitudes de inclusión / modificación de fármacos en la Guía Farmacoterapéutica, siempre que se acompañen de una breve y razonada justificación de la propuesta. En este sentido se aconseja adjuntar a la solicitud las referencias bibliográficas pertinentes, en particular aquellas que incluyan estudios clínicos bien planteados desde el punto de vista estadístico, para valorar la significación de los resultados clínicos expresados.

CONSIDERACIONES PARA LA CORRECTA CONSERVACIÓN Y ESTA-BILIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS EN LAS UNIDADES DE ENFERMERÍA

- Todo medicamento que no requiera condiciones especiales de conservación (nevera) tendrá que almacenarse, como mínimo, en lugar no sometido a temperaturas extremas ni a humedad ni a iluminación intensa.
- En los casos en que el medicamento llegue a la Unidad de Enfermería en el envase (cartonaje) original del fabricante, se evitará que las unidades que contiene se almacenen dispersas, fuera de su envase, a no ser que cada unidad de medicamento (cápsula, comprimido, supositorio..), pueda ser identificada en cuanto a nombre, dosis, lote de fabricación y/o fecha de caducidad.
- En lo que respecta a medicamentos orales reacondicionados por el Servicio de Farmacia en Dosis Unitaria, la apertura del envase unitario supone la pérdida de la información que éste contiene (identificación, caducidad) por lo que, bajo ningún concepto, podrá almacenar-

se la dosis fuera de su envase unitario.

- Se controlará regularmente la caducidad de los medicamentos almacenados en el stock de la Unidad de Enfermería, devolviendo al Servicio de Farmacia aquéllos que estén caducados o próximos a caducar
- Las formas farmacéuticas orales sólidas deben estar en lugar fresco y seco, principalmente, los comprimidos efer vescentes o fácilmente disgregables.
- Los jarabes, por su contenido en azúcar, pueden contaminarse con facilidad por lo que, una vez abiertos, deberán usarse en pocos días (15) tras los cuales deberán desecharse. En cualquier caso deberán eliminarse cuando el paciente se vaya de alta.
- Los colirios y las pomadas oftálmicas deben usarse siempre para un solo paciente y deben desecharse de acuerdo con las indicaciones del prospecto de la especialidad. En cualquier caso deberán eliminarse cuando el paciente se vaya de alta.
- Los inyectables (ampollas y viales) pierden su estado de esterilidad cuando se rompe el cuello de la ampolla o se atraviesa con la aguja el tapón elástico del vial. Su administración debe ser realizada seguidamente, desechando el envase con el líquido sobrante (si lo hubiera). Solamente en determinados casos, algunos medicamentos en vial (nunca en ampolla) pueden fraccionarse en dos administraciones sucesivas espaciadas algunas horas. En cualquier caso, consultar con el Servicio de Farmacia.

INCOMPATIBILIDADES

Muchos medicamentos en forma inyectable pueden reaccionar con otros inyectables cuando ambos se mezclan en un mismo recipiente, jeringa o frasco de suero. El resultado puede ser la pérdida total o parcial de su actividad o la formación de precipitados o productos con actividad nociva.

Las posibilidades de interacción entre unos medicamentos y otros, o entre un medicamento y el suero en el que se pretende diluir, pueden ser numerosas y complejas.

Por tanto, ante la opción de mezclar medicamentos inyectables entre sí, o con sueros, se recomienda informarse previamente mediante la consulta al Servicio de Farmacia.

ALERGIA AL LÁTEX

Algunas personas presentan reacciones alérgicas al entrar en contacto directo con objetos (guantes, etc.) o con líquidos, que a su vez, hayan estado en contacto con materiales en cuya composición entre el látex.

El Servicio de Farmacia tiene preparada una selección de medicamentos inyectables exentos de látex para este tipo de casos.

ABREVIATURAS UTILIZADAS EN LA GUÍA FARMACOTERAPÉUTICA

(*) Medicamentos que se han de conservar en

frigorífico por ser termolábiles

ác ácido

aer aerosol API agua para inyección

amp ampolla cal calorías cap cápsulas

Clcr aclaramiento de creatinina

(Clearance of creatinine)

col colirio

comp comprimido

CFT Comisión de Farmacia y Terapéutica depot forma de liberación prolongada,

vía intramuscular

DCI denominación común internacional

DH diagnóstico hospitalario

eferv efervescente
Eq equivalente químico
EUT envase unitario

FM Medicamentos preparados por el Servicio

de Farmacia como Fórmulas Magistrales

FS Medicamento fotosensible

fr frasco
g gramos
grag grageas
gran gránulos
gts gotas
h horas

uso hospitalario Η hemodiálisis Hemodial. IΑ vía intraarticular IC vía intracardíaca ID vía intradérmica IM vía intramuscular INH vía inhalatoria inyectable Inyect. vía intraperitoneal IPT IV vía intravenosa **IVES** vía intravesical

Kcal kilocalorías kg kilogramos 1 litros M Molar masticable mast mcg microgramos

Med. Ext. Medicamento extranjero

microgramos mg miligramos mg miliEquivalentes mEq micr micronizado min minuto ml mililitros N Normal nebuliz nebulización OFT vía oftálmica OR vía oral parche parche dérmico

РМ peso molecular

pomada pda

pomada oftálmica pda oft

REC RIN vía rectal vía rinológica

forma de liberación prolongada, vía oral retard

SC vía subcutánea SG suero glucosado suero glucosalino SGS SF suero fisiológico SL vía sublingual SNG sonda nasogástrica sol solución

solución Ringer lactato supositorios SRL

supos suspensión susp

TLÔ tratamiento de larga duración

TOP vía tópica transd vía transdérmica

UI unidades internacionales

ungüento ung VAG vía vaginal

armacoterapéutica CLASIFICACIÓN DE LOS GRUPOS TERAPÉUTICOS

GRUPOS TERAPÉUTICOS GENERALES

- 1. AGENTES DE DIAGNÓSTICO Y CONTRASTES
- 2. ANESTÉSICOS
- 3. ANTIANÉMICOS Y VITAMÍNICOS
- 4. ANTÍDOTOS
- 5. ANTIINFECCIOSOS DE USO GENERAL
- 6. ANTINEOPLÁSICOS
- 7. BALANCE CALÓRICO-PROTEICO Y ELECTROLÍTICO
- 8. CARDIO-V ASCULAR Y HEMATOLÓGICOS
- 9. DERMA TOLÓGICOS
- 10. DIGESTIVO
- 11. ENDOCRINOLÓGICOS
- 12. MUSCULOESQUELÉTICO
- OFTALMOLOGÍA
- 14. OTORRINOLARINGOLOGÍA
- 15. RESPIRATORIO
- 16. SISTEMA NERVIOSO
- 17. UROLÓGICOS
- 18. VACUNAS E INMUNOGLOBULINAS
- 19. OTROS PRODUCTOS SIN CLASIFICAR

uía armacoterapéutica ÍNDICE

SUBGRUPOS FARMACOLÓGICOS

1. AGENTES DE DIAGNÓSTICO Y CONTRASTES CONTRASTES ECOGRÁFICOS CONTRASTES ORALES Y RECTALES CONTRASTES PARENTERALES IÓNICOS CONTRASTES PARENTERALES NO IÓNICOS TUBERCULINAS OTROS AGENTES DE DIAGNÓSTICO

2. ANESTÉSICOS

ANESTÉSICOS INHALA TORIOS ANESTÉSICOS GENERALES PARENTERALES ANESTÉSICOS LOCALES BLOQUEADORES NEUROMUSCULARES

3. ANTIANÉMICOS Y VITAMÍNICOS HIERRO MULTIVITAMINICOS HIDRO + LIPO VITAMINAS HIDROSOLUBLES VITAMINAS LIPOSOLUBLES

4. ANTÍDOTOS ANTÍDOTOS

5. ANTIINFECCIOSOS DE USO GENERAL

ANTIBACTERIANOS AMINOGLUCÓSIDOS ANTIMICOBACTERIAS CABAPENÉMICOS Y MONOBACTÁMICOS CEFALOSPORINAS

- · Primera generación
- · Segunda generación
- Tercera generación
- Cuarta generación

GLUCOPÉPTIDOS LINCOSAMINAS MACRÓLIDOS NITROIMIDAZÓLICOS PENICILINAS

- · Penicilinas naturales
- Penicilinas resistentes a penicilinasas
- Penicilinas de amplio espectro
- · Penicilinas antipseudomónicas

QUINOLONAS

SULFAMIDAS Y COTRIMOXAZOL

TETRACICLINAS

OTROS ANTIBACTERIANOS

ANTIFÚNGICOS

AZOLES

POLIÉNICOS

ANTIHELMÍNTICOS

ANTIPROTOZOARIOS

ANTIVÍRICOS

ANTIRRETROVIRALES

- Inhibidores de la Transcriptasa Inversa
- a) Análogos de nucleósidos
- b) No análogos de nucleósidos
- c) Análogos de nucleótidos
- Inhibidores de la proteasa

OTROS ANTIVÍRICOS

6. ANTINEOPLÁSICOS

AGENTES ALQUILANTES

- Mostazas Nitrogenadas
- Nitrosoureas y Otros Alquilantes

ANTIMETABOLITOS

- Análogos del Ácido Fólico
- Antagonistas de Pirimidinas
- · Antagonistas de Purinas

ANTIBIÓTICOS CITOTÓXICOS

- · Antraciclínicos
- Otros Antibióticos Citostóxicos

ANTICUERPOS MONOCLONALES

DERIVADOS DEL PLATINO

DERIVADOS VEGETALES

- · Alcaloides de la Vinca
- Camptotecinas
- Epipodofilotoxinas
- Taxoides

HORMONAS EN TERAPIA ANTINEOPLÁSICA

- · Análogos de Gonadotropinas
- Andrógenos
- · Antiandrógenos
- Antiestrógenos
- · Antiprogestágenos
- Estrógenos
- Glucocorticoides
- Progestágenos

OTROS CITOSTÁTICOS

PREVENTIVOS TOXICIDAD CITOSTÁTICOS

7. BALANCE CALÓRICO PROTEICO ELECTROLÍTICO ALCALINIZANTES

AGUA

DIETAS PEDIÁTRICAS ASTRINGENTES

DIETAS PEDIÁTRICAS INTOLERANCIA GLUTEN

DIETAS PEDIÁTRICAS INTOLERANCIA LACTOSA Y/O VACA

DIETAS PEDIÁTRICAS NORMALES

DIETAS PREMATUROS

ELECTROLITOS

MEZCLAS NUTRICIÓN PARENTERAL

NUTRICIÓN ENTERAL ESPECIAL

NUTRICIÓN ENTERAL ESTÁNDAR

OTRAS SOLUCIONES

SOLUCIONES DE CLORURO SÓDICO

SOLUCIONES DE DIÁLISIS

SOLUCIONES GLUCOSALINAS

SOLUCIONES GLUCOSADAS

SUSTITUTOS DEL PLASMA

8. CARDIOVASCULAR Y HEMATOLÓGICOS

CARDIOVASCULAR

ADRENÉRGICOS VASCULARES

ANTIARRÍTMICOS

ANTIHIPERTENSIVOS

ANTIMIGRAÑOSOS

BLOQUEADORES BETA-ADRENÉRGICOS

CARDIOTÓNICOS

DIAGNÓSTICO DE ARRITMIAS

DIURÉTICO AHORRADORES DE POTASIO

DIURÉTICOS DE TECHO ALTO

DIURÉTICOS INHIBIDORES DE ANHIDRASA CARBÓNICA

DIURÉTICOS OSMÓTICOS

DIURÉTICOS TIAZÍDICOS

IECA Y ANTAGONISTAS ANGIOTENSINA II

VASODILATADORES ANTIANGINOSOS

OTROS CARDIOVASCULARES

HEMATOLÓGICOS

ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS

ANTICOAGULANTES

ESTIMULANTES DE COLONIAS

ESTIMULANTES DE ERITROPOYESIS

FACTORES DE COAGULACIÓN

FIBRINOLÍTICOS HEMOSTÁTICOS HIPOLIPEMIANTES

9. DERMATOLÓGICOS ANESTÉSICOS TÓPICOS ANTIBACTERIANOS TÓPICOS ANTIFÚNGICOS TÓPICOS

ANTIHEMORROIDALES Y SIMILARES

ANTIINFECCIOSOS + COR TICOIDES TÓPICOS

ANTIINFLAMATORIOS TÓPICOS ANTIP ARASITARIOS TÓPICOS ANTIPRURIGINOSOS TÓPICOS

ANTIPSORIÁSICOS ANTISÉPTICOS

ANTIVÍRICOS TÓPICOS

COR TICOIDES APLICACIÓN TÓPICA DESBRIDANTES Y CICATRIZANTES

DETERGENTES

PREPARADOS PARA QUEMADURAS PROTECTORES Y EMOLIENTES

QUERA TOLÍTICOS Y CAUTERIZANTES

OTROS PREPARADOS TÓPICOS

10. DIGESTIVO ANTIÁCIDOS ANTIDIARREICOS

ANTIEMÉTICOS

ANTIFLATULENTOS

ANTIULCEROSOS

EMÉTICOS

ENCEFALOPATÍA HEPÁTICA ENZIMAS PANCREÁTICOS

ESPASMOLÍTICOS

FÁRMACOS PARA ENFERMEDAD INFLAMATORIA INTESTINAL

LAXANTES

OTROS FÁRMACOS APARATO DIGESTIVO

PREPARACIÓN A CIRUGÍA, RX, ENDOSCOPIA

11. ENDOCRINOLÓGICO

CORTICOIDES

- Glucocorticoides
- · Mineralocorticoides

HORMONAS HIPOFISARIAS

HORMONAS SEXUALES

- Andrógenos
- Antiandrógenos
- · Antiestrógenos
- Antiprogestágenos
- Estrógenos
- Progestágenos

METABOLISMO DEL CALCIO

METABOLISMO DE LA GLUCOSA

- Glucagón
- Hipoglucemiantes orales
- Insulinas humanas
- · Sustitutos del azúcar

OXITÓCICOS/RELAJANTES UTERINOS

- Estimulantes del útero
- · Relajantes del útero

TIROIDALES

- · Antitiroideos
- Tiroideos

OTRAS SUSTANCIAS ENDOCRINOLÓGICAS

12. MUSCULOESQUELÉTICO ANTIARTRÍTICOS NO AINE ANTIGOTOSOS 13. OFTALMOLOGÍA
ANESTÉSICOS OFTÁLMICOS
ANTIINFECCIOSOS OFTÁLMICOS
ANTIINFLAMATORIOS OFTÁLMICOS
ANTIINFLAM + ANTIINFECC. OFTÁLMICOS
DESCONGESTIVOS OFTÁLMICOS
HIPOTENSORES Y ANTIGLAUCOMA
MIDRIÁTICOS
OTROS PREPARADOS OFTÁLMICOS

14. OTORRINOLARINGOLOGÍA PREPARADOS BUCO-FARÍNGEOS VASOCONSTRICTORES RINOLÓGICOS OTROS RINOLÓGICOS

15. RESPIRATORIO
ANTITUSÍGENOS
BRONCODILAT ADORES BETAADRENÉRGICOS
BRONCODILATADORES XANTINAS
CORTICOIDES VÍA INHALATORIA
EXPECTORANTES Y MUCOLÍTICOS
OTROS ANTIASMÁTICOS Y EPOC

16. SISTEMA NERVIOSO

ANALGÉSICOS

- AINES y paracetamol sistémicos
- · Analgésicos opiáceos

PSICOFÁRMACOS

- · Antidepresivos
- Antimaníacos
- Benzodiazepinas e hipnóticos
- Deshabituantes del alcohol
- Neurolépticos
- Placebos

SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

- · Anticolinérgicos
- Antiepilépticos
- Antihistamínicos
- Antiparkinsonianos
- Colinérgicos
- Relajantes musculares centrales
- Otros relacionados con SNC

17. UROLÓGICOS

- Hormonas análogas LHRH
- Otros medicamentos genitourinarios

18. VACUNAS, INMUNOGLOBULINAS E INTERFERONES INMUNOGLOBULINAS INESPECÍFICAS INMUNOGLOBULINAS ESPECÍFICAS INTERFERONES INTERLEUKINAS VACUNAS

19. OTROS PRODUCTOS SIN CLASIFICAR

IMMUNOSUPRESORES

armacoterapéutica
CLASIFICACIÓN
DE LOS FÁRMACOS
APROBADOS POR LA
COMISIÓN DE FARMACIA
Y TERAPÉUTICA

AGENTES DIAGNÓ STICO S Y CONTRASTE S

AULNILS DIAGNOSTIG	Joi Colvinas i	E O		
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
C ONTRAS TES ECOGRÁFICO	S			
GALACTO SA + PALMÍTICO	2,5 g	vial	IV	
	4 g	vial	IV	
CONTRASTES ORALES Y R	ECTALES			
AMIDOTRIZOATOS № y	100 ml	fr	OR	Contiene 370 mg
MEGLUMINA	(76%)			Iodo/ml
BARIO/SULFATO	454 g	enema	REC	
	340 g	fr	OR,REC	2
C ONTRAS TES PARENTERAI	ES IÓNICOS			
AMIDOTRIZOATOS Na y C a	250 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
+ MEGLUM INA	(30%)			Iodo/ml
AMIDOTRIZOATOS Na y	20 ml	amp	IV	Contiene 370 mg
MEGLUMINA	(76%)	_		Iodo/ml
	50 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(76%)			Iodo/ml
C ONTRAS TES PARENTERAI	LES NO IÓNICOS			
ICDIXANCL	50 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(65,2%)			Iodo/ml
	100 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(65,2%)			Iodo/ml
IOP ROMIDA	75 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(62,3%)			Iodo/ml
	100 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(62,3%)			Iodo/ml

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	OBSERVACIONES
	500 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(62,3%)			Iodo/ml
IOVERSO L	100 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(67,8%)			Iodo/ml
	500 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(67,8%)			Iodo/ml
ΓUBERCULINAS				
TUBERCULINA PPD	2 U T	vial	ID	(*)
OTROS AGENTES DE DIAGI	NÓ STICO			
META COLINA	100 mg	vial	INH	(*) Med Ext.
CLORHIDRATO				

ANESTÉSICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA OBSERVACIONES
A NESTÉSICO S INHALATOR	RIOS		
HALOTANO	250 ml	fr	INH
ISOFLUORANO	250 ml	fr	INH
S EVOFLUO RA NO	250 ml	fr	INH
A NESTÉSICO S CENERALE	S PARENTERALES		
ALFENTANILO	1 mg/2 ml	amp	IM,IV
	5 mg/10 ml	amp	IM,IV
DROPERID CL	7,5 mg/3 ml	amp	IM,IV
ETOMIDATO	20 mg/10 ml	amp	IM,IV
FENTANILO	2,5 mg	parche	Transdérmica,
			top 25 mcg/h
	5 mg	parche	transdérmica,
			top 50 mcg/h
	10 mg	parche	transdérmica,
			top 100 mcg/h
	0,15 mg/3 ml	amp	IM,IV
KETAMINA	50 mg/10 ml	vial	IM,IV,OR
PRO PO FOL	200 mg/20 ml	amp	IV
	(1%)		
	500 mg/50 ml	amp	IV
	(1%)		
	1000 mg/100 ml	vial	IV
	(1%)		
	1000 mg/50 ml	vial	IV
	(2%)		
REMIFENTANILO	1 mg/3 ml	vial	IV
	2 mg/5 ml	vial	IV
	5 mg/10 ml	vial	IV
TIOPENTALS ÓDIC O	500 mg	vial	IV
	1 g	vial	IV
A NESTÉSICO S LOCALES			
BUPIVACA ÍN A	25mg/10ml(0,25%	6) Amp	
	-	-	

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	OBSERVACIONES
	50 mg/10 ml	amp		
	(0,5%)			
	75 mg/10 ml	amp		
	(0,75%)			
BUPIVACAÍNA/	25 mg B/	amp		Bupivacaína
ADRENALINA	0,05 mg A			
	10 ml (0,25%)			
	50 mg B/0,05mg A	amp		Bupivacaína
	/10 ml (0,5%)			
BUPIVAC AÍNA	10 mg/2 ml	amp		
HIPERBÁRICA	(0,5%)			
CARTICAÍNA/	72 mg C+	cartucho		4% C+1% A
ADRENALINA	0,018 mg A/			
	1,8 ml			
LIDOCAÍNA	100 mg/ 5 ml	amp		
	(2%)			
	200 mg/10 ml	amp		
	(2%)			
	500 mg/10 ml	amp		
	(5%)			
	2000 mg/500 ml	fr		
	(0,4%)			
LIDOCAÍNA	100 mg/2 ml	amp		
HIPERBÁRICA	(5%)			
	250 mg/5 ml	amp		
	(5%)			
MEPIV ACAÍNA	100 mg/10 ml	amp		
	(1%)			
	100 mg/5 ml	amp		
	(2%)			
	200 mg/10 ml	amp		
	(2%)			
	60 mg/2 ml	amp		
	(3%)			
	54 mg/1,8 ml	cartucho		
	(3%)			
B LOQUEAD ORES NEURO I				
ATRACURIO BESILATO	25 mg/2,5 ml	amp	IM,IV	
	50 mg/5 ml	Amp	IM,IV	
CISATRACU RIO	10 mg/5 ml	amp	IM,IV	
DANTROLENO SÓDICO	20 mg	vial	IM,IV	M ed. Ext.
ROCURONIO	50 mg/5 ml	amp	IM,IV	
S UCC IN ILC CLINA	20 mg/2 ml	amp	IM,IV	
(SUXAMETONIO)				
	100 mg/2 ml	Amp	IM,IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
HIERRO				
FERRITINA	300 mg	Sobre	OR	60 mg de hierro
				elemental/sobre
	100 mg/10 ml	amp	OR	20 mg de hierro
		bebibles		elemental/amp
H JERRO SACA ROSA	100 mg/5 ml	amp	IV	100 mg de hierro
				(III)/amp
HIER ROSULFATO	525 mg	comp	OR	105 mg de hierro
				elemental/comp.
				No admini strar
				por S NG.
	125 mg/ml	gts	OR	46 mg de hierro
				elemental/ml. 25
				gts=1 ml. No
				administrar por
				SNG.
MULTIVITAMINIC OS(HIDRO	+LIPO)			
C OMPLEJO	ASOC	comp	OR	
VITAMÍN IC O MINERAL				
	ASOC	gts	OR	
VITAMIN AS HIDROSOLU BL	ES			
A SCÓRBICO Á CIDO	1 g	sobre	OR	
	1 g/ 5 ml	amp	IV	
C IANOCOB ALAM INA (B 12)	1 mg/2 ml	amp	IM	
COMPLEJO	Asoc	grag	OR	
VITAMÍNIC O B+ C				
COMPLEJO V TRAMÍNICO	Asoc	comp	OR	
B1+B6+B12				
	Asoc	amp	IM	
FÓLICO Á CIDO	5 mg	comp	OR	
	10 mg	cap	OR	
FOLINATO CÁLCICO	15 mg	comp	OR	
	3 mg/1 ml	amp	IV	
PIRIDOXINA(B6)	200 mg	comp	OR	
	300 mg	comp	OR	Inst. Geriatría.
	300 mg/2 ml	amp	IV	
TIAMINA (B 1)	300 mg	comp	OR	
	100 mg/1 ml	amp	IM	
VITAMIN AS LIPOSOLUB LE				
COLECALC IF EROL(D3)	20000UI/10 ml	sol oleo	OR	2000 UI = 30
				gotas = 1 ml
F ITOM ENADIO NA (K 1)	2 mg/0, 2 ml	amp	OR	Pediatría
		bebible		

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	OBSERVACIONES
	10 mg/1 ml	amp	OR,IV	,IM
RETINGL (A)	50000 UI	cap	OR	
TOCOFERCL	200 mg	cap	OR	

ANTÍDOTOS				
DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	TÓXICO
ANTÍDOTOS				
ACEITE DE PARAFINA	100 ml	fl	OR	Gas olina, petróleo, esencia de trementina (aguarrás)
A ŒTÎLCÎSTEÎNA	2 g	vial	IV	Paracetamol, tetracloruro de carbono
A LCOHOL ETÍLICO -ETANOL	10 ml	amp	IV	FM Metanol, etilenglicol
ANTICUERPOS ANTIDIGOXINA (Fab Antidigoxina)	80 mg	vial	IV	Intoxicación digitálicos
APOMORFINA	10 mg/2 ml	amp	SC	Emético. Siempre que no esté contraindicada la emesis: intoxicaciones por opiáceos, irritantes (ácidos, bases), sustancias volátiles, pacientes cirrosis hepática con várices esofágicas. FM
ASCÓRBICO, ÁCIDO	1 g/5 ml	amp	IV	Metahemoglobini- zantes con déficit de G6PDH
ATROPINA SULFATO	1 mg/ml	amp	IM IV lenta	Colinérgicos, ins exticidas, organofos forados, carbamatos, setas con actividad

muscarínica

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	TÓXICO
A ZUL DE METILEN O	10 mg/1 ml	amp	IV	Metahemoglobini-
	(1%)			zantes sin déficit
				de G 6PDH (agen-
				tes oxidantes, nitri-
				tos, anilinas, etc).
				FM
BICARBONATO SÓDICO	5 g	sobre	OR	SNG/ Ácidos. FM
BIPERIDENO	5 mg/ml	amp	IV	Inductores de
				trastornos
				extrapiramidales
C ALCIO GLUCONATO	4,9 mEq/	amp	IV	0 xalatos,
	10 ml		lenta	fluoruros
				magnesio y
				antagonistas del
				calcio
CARB ÓN A CTIVO	50 g	EUT	OR	Actividad
				adsorbente s obre
				muchos tóxicos
DEFEROX AMIN A	500 mg	vial	IV	Hierro
EDETATO CÁLCICO	935 mg/5 ml	amp	IV	Pb, Cd, Cu, Co, Zn
DISÓDICO		•		
EDETATO DE COBA LTO	300 mg/	amp	IV	Cianuros,
	20 ml			Sulfhídrico. Med.
				Ext.
F IS OS TIGMINA (ESERINA)	2 mg/5 ml	amp	IV	MEDEXT
				Anticoliné gicos,
				éxtas is .Med. Ext.
FITOMENADIONA	10 mg/1 ml	amp	IM,SC,	Anticoagulantes
			IV	cumarínicos
FLUMAZENILO	0,5 mg/5 ml	amp	IV,IM	Benzodiazepinas
	1 mg/10 ml	amp	IV,SC	Benzodiazepinas
GLUCAGÓN	1 mg	vial	IV,IM,SC	C Bloqueantes B-
				adrenéigicos,
				hipoglucemia
				grave (*)
GLUCOSA	10 g/20 ml	amp	IV	Insulina,
	(50%)		lenta	hipoglucemiantes
	*			orales
HEPARINA SÓDICA	50 mg/	vial	IV	Ácido
	5 ml (1%)			tranexámico,
				ácido
				aminocaproico
	250 mg	vial	IV	•

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	TÓXICO
IPECA CUANA JARA BE	500 ml	fr	OR	Emético,
				contraindicado en
				intoxicación por
				opiáceos,
				irritantes(ácidos,
				bases), sustancias
				volátiles, pacientes
				inconscientes,
				cirrosis hepática
				con varices
				esofágicas. FM.
ISOPRENALINA	0,2 mg/1 ml	amp	IV	B-bloque antes,
	, 0	•		cloroquina
LEVOFOLINATO CÁ LCICO	25 mg	vial	IV	Metotrexato
	Ü			Trimetoprim,
				Pirimetamina.
				Metanol.
	175 mg	vial	IV	
MAGNESIO SU LEATO	1,5 g/10 ml	amp	IV	Sales de bario
	-,- 8			solubles. 1,5 g
				12,2 mEq Mg++
NALOXONA	0,4 mg/ ml	amp	IV,IM,	Opiáceos
	-,		SC	
			OD	0 ''
NALTREXONA	50 mg	comp	OR	Opiáceos
NALTREXONA	50 mg	sol	OR	Opiáceos Opiáceos
NITROPRUSIATO SÓDICO				_
	50 mg	sol	OR	Opiáceos
	50 mg	sol	OR	Opiáceos Ergotamina,
NITROPRUSIATO SÓDICO	50 mg 50 mg	sol vial	OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA	50 mg 50 mg 250 mg	sol vial	OR IV OR	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA	50 mg 50 mg 250 mg	sol vial	OR IV OR	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amanita
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENCILINA G SÓDICA	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U	sol vial comp vial	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amanita phalloides
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENICILNA G SÓDICA PERMANGANATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U	sol vial comp vial	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amanita phalloides Diluir en 500 ml
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENICILNA G SÓDICA PERMANGANATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U	sol vial comp vial	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amanita phalloides Dihir en 500 ml de agua, fósforo blanco, ak akoides,
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENICILNA G SÓDICA PERMANGANATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U	sol vial comp vial	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amanita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo
NITROPRUSIATO SÓLICO PENICILAMINA PENICUNA G SÓDICA PERMANGANATO POTÁS ICO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U	sol vial comp vial	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENICILNA G SÓDICA PERMANGANATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg	sol vial comp vial sobre	OR IV OR IV SNG	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. IM. Isoniazida
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENCUINA G SÓDICA PERMANGANATO POTÁS ICO PRIDCK N A(Vit B6)	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg	sol vial comp vial sobre	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu.Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Dibir en 500 ml de agua, fósforo blanco, ak aloides, excepto cocaína y atropina. FM.
NITROPRUSIATO SÓDICO PENICILAMINA PENCILINA G SÓDICA PERMANGANATO POTÁS ICO PIRIDOX N A/Vit B6) POLIESTIREN-	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg	sol vial comp vial sobre	OR IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. HM. Isoniazida Hipopotasemia
PERIOCI NAVIT B6) POLIESTIREN- SULFONATOCA	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g	sol vial comp vial sobre amp sobre	OR IV OR IV SNG IV OR	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. IM. Isoniazida
PERIOCE N AVITE B6) POLIESTIREN- SULFONATO CA PRALIDOXIMA	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg	sol vial comp vial sobre	OR IV OR IV SNG IV OR IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua fósforo blanco, al: abiódes, excepto cocaína y atropina. FM. Isoniazida Hipopotasemia
PERIOCI N AVIT BO POLISTIREN- SULFONATO CA PRALIDOXIMA PROTAMINA SULFATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial vial	OR IV OR IV SNG IV OR IV IV IV	Opiáceos Frgotamina, Metisergida Cu.Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Dibir en 500 ml de agua, fósforo blanco, akrabóides, excepto cocaína y atropina. PM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina
PERIOCI N AVIT BO POLISTIREN- SULFONATO CA PRALIDOXIMA PROTAMINA SULFATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 UI 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial vial	OR IV OR IV SNG IV OR IV IV IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. FM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina Cianuros,
PERIOCI N AVIT B6) POLIESTIREN- SULFONATO CA PRATIDOXIMA PROTAMINA SULFATO S COLOTIOSULFATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml 1.6 M (10 ml)	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial amp	OR IV SNG IV OR IV IV OR IV IV IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. IM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina Cianuros, Bromuros
PERIOCI N AVIT B6) POLIESTIREN- SULFONATO CA PRATIDOXIMA PROTAMINA SULFATO S COLOTIOSULFATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml 1.6 M (10 ml) 0.9%	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial amp	OR IV OR IV SNG IV OR IV IV IV IV	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua fósforo blanco, alcabóides, excepto cocaína y atropina. FM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina Cianuros, Bromuros Bromuros Sales solubles de
PERIOCI N AVIT B6) POLIESTIREN- SULFONATO CA PRATIDOXIMA PROTAMINA SULFATO S COLOTIOSULFATO	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml 1.6 M (10 ml) 0.9%	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial amp	OR IV OR IV SNG IV OR IV IV IV IV	Opiáceos Frgotamina, Metisergida Cu.Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Dibir en 500 ml de agua, fósforo blanco, ak aloides, excepto cocaína y atropina. PM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina Cianuros, Bromuros Bromuros Sales solubles de plata
PERIOLINAG SÓDICA PERMANGANATO POTÁS ICO PIRIDOK N AVIT B6) POLIESTIREN- SULFONATO CA PRALIDOXIMA PROTAMINA SULFATO S ODIO TIOSULFATO S ODIO CLORUR O	50 mg 50 mg 250 mg 1.000.000 U 100 mg 300 mg/2 ml 5 g 200 mg 50 mg/5 ml 1.6 M (10 ml) 0.9%	sol vial comp vial sobre amp sobre vial vial amp fr	OR IV OR IV SNG IV OR IV IV OR IV IV IV SNG	Opiáceos Ergotamina, Metisergida Cu,Au,Hg,Zn,Pb Amarita phalloides Diluir en 500 ml de agua fósforo blanco, alcabóides, excepto cocaína y atropina. FM. Isoniazida Hipopotasemia Organofosforados Heparina Cianuros, Bromuros Bromuros Sales solubles de

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTIBACTERIANOS				
AMINOGLUCÓSIDOS				
AMIKACINA	500 mg	vial	IM, IV	
ESTREPTOMICINA	1 g	vial	IM	1,25 g sulfato de
				estrep = 1g estrep
				(Ver
				Antimicobacterias
GENTAMICINA	40 mg	vial	IM, IV	
	80 mg	vial	IM, IV	
	240 mg	vial	IM, IV	1 mg genta base =
				1,67mg de sulfato
				de genta
PA RO MOMICINA				(Ver
				Antiprotozoarios)
ANTIMICOBACTERIAS				
A MIKACINA				(Ver
				Aminoglucósidos
C ICLOSERIN A	250 mg	cap	OR	Med. Ext.
C LARITRO MICINA				(Ver M acrólidos)
CLOFA ZIM INA	100 mg	cap	OR	No admini strar
				por S NG
DAPS ONA	100 mg	comp	OR	
ESTREPTOMICINA				(Ver
				Aminoglucósidos)
ETAMBUTOL	400 mg	comp	OR	
	1g/5 ml	amp	IV,IM	
ISONIAZIDA	300 mg/5 ml	amp	IV,IM	
ISO NAZIDA + V it B6	50 mg I+	comp	OR	
	15 mg B 6			
	150 mg I+	comp	OR	
	25 mg B 6			
OFLOXACINA				(Ver Quinolonas)
PAS(PARAMINOSA-	500 mg	cap	OR	FM.
LICÍLICO , ÁCID O)				
PIRAZIN AM IDA	250 mg	comp	OR	
P ROTIONA MIDA	250 mg	cap	OR	F.M.
RIFABU TINA	150 mg	cap	OR	
RIFAMPIC INA	300 mg	cap	OR	
	600 mg	comp	OR	
	100 mg/5 ml	susp	0 R	
	600 mg	vial	IV	
RIFAM PIC + IS ONIA ZID A	300 mg	grag	OR	
	R+150 mg I			

DOI	DOGIG	DDEGENZE	ΣÉΑ	ODGEDVA GIONEG
DCI RIFAMP+ISON+PIRAZ	DOSIS 120 mg R+	PRESENT.	VÍA OR	OBSERVACIONES
KIFAMP+ISON+PIKAZ	_	grag	OK	
	50 mg I + 300 mg P			
C ABAP EN ÉMICOS Y MONO				
A ZIREON AM	1 g	vial	IV,IM	
IMIPENEM/CILASTATINA	500 mg I +	vial	IV	No administrar la
IVIII EIVENDELLIGITATIVA	500 mg C	vitti	.,	s uspensión IM
	20011150			por vía IV
CEFALOSPORINAS				
Primera generación				
CEFAZOLIN A	1 g	vial	IM,IV	
	2 g	vial	IM,IV	
 S egunda generación 				
CEFONICIDA	1 g	vial	IM	
	1 g	vial	IV	
 Tercera generación 				
C EHXIM A	400 mg	cap	OR	
	200 mg	сар	OR	
	100 mg/5 ml	susp	OR	
CEFOTAX IM A	1 g	vial	IM,IV	
C EFTRIAX ON A	1 g	vial	IM,IM	
Cuarta generación				
CEFEPIMA	1 g	vial	IM,IV	
	2 g	vial	IM,IV	
GLUCOPÉPTIDOS				
TEICOPLANINA	200 mg	vial	IM,IV	
	400 mg	vial	IM,IV	
VANCO MICIN A	500 mg	vial	IV,OR	
	1 g	vial	IV,OR	
LINCOSAMINAS	4.50		on	
CLINDAMICINA	150 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	300 mg	amp	IM,IV	
MA CRÓLIDOS	600 mg	amp	IM,IV	
MACRÓLIDOS	200 5 1		OD	
AZITROMICINA	200 mg/5 ml	susp	OR	Nt Justintur
C LARITROMICINA	250 mg	comp	OR	No administrar por S NG
	500 ma	Comp	ΩP	No administrar
	500 mg	Comp	OR	no administrar por S NG
	250 mg/5 ml	enen	OR	No administrar
	250 Hig/5 Hill	susp	UK	no administrar por S NG
	500 mg	vial	IV	por S IV
NITROIMIDAZÓLICOS	JOUTING	vidi	1 1	
METRONIDAZOLICOS	250 mg	comp	OR	
METRONIDAZUL	200 mg/5 ml	sol	OR	
	200 mg/5 mi	501	OK	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍΑ	OBSERVACIONES
bei	500 mg/100 ml	bolsa inf	IV	OBSERVACIONES
	500 mg	comp vag	VAG	
PENICILINAS	<u> </u>	1 5		
Penicilinas naturales				
PENICILINA GBENZATINA	600000 UI	vial	IM	1 millón U I
				contienen
				1,7 mEq de
				sodio
	1200000 U	vial	IM	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de sodio
P EN ICILINA G SÓDIC A	1000000 U	vial	IM,IV	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de sodio
	2000000 UI	vial	IM,IV	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de sodio
	5000000 UI	vial	IM,IV	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de s odio
PENICILINA GPROCAÍNA	600000 UI	vial	IM	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de sodio
	1200000 UI	vial	IM	1 millón UI
				contienen 1,7 mEq
				de s odio
P EN ICILINA V POTÁSICA	250 mg	sobre	OR	250 mg contienen
				0,7 mEq de
				potasio
• Penicilinas resistentes a	penicilinasas			
C IOXACILINA	500 mg	cap	OR	
	125 mg/5 ml	jarabe	OR	
	500 mg	vial	IM,IV	
	1 g	vial	IM,IV	
• Penicilinas de amplio es	•			
AMOXICILINA	500 mg	cap	OR	
	250 mg	sobre	OR	
	500 mg	sobre	OR	
	100 mg/ml	gts	OR	
A MOXICILINA /	500 mg A/	comp	OR	
CLAVULÁNICO	125 mg C			
	250 mg A/	sobre	OR	
	62,5 mg C			

DCI	DOSIS	PRESENT.	Μ́А	OBSERVACIONES
	500 mg A/	sobre	OR	
	125 mg C			
	100 mg A/	gts	OR	
	12,5 mg C	Ü		
	125 mg A/	susp	OR	
	31,25 mg C	•		
	500 mg A/	vial	IV	
	50 mg C			
	1 g A/ 200 mg C	vial	IV	
	2 g A/ 200 mg C	vial	IV	
A MPICILIN A	500 mg	vial	IM,IV	
	1 g	vial	IM,IV	
Penicilinas antipseud:				
P IPERACILIN A -	4 g P/0,5 gT	vial	IV	
TAZOBACTAN	0			
QUINOLONAS				
CIPROFLOXACINA	500 mg	comp	OR	
		recub		
	750 mg	comp	OR	
		recub		
	500 mg	sobre	OR	
	200 mg/100 ml	vial	IV	
	400 mg/200 ml	vial	IV	
LEVOFLOXACINA	500 mg	comp	OR	
DD TOT DOTE TO THE	500 mg	recub	010	
	500 mg/100 ml	vial	IV	
NORFLOXA CINA	400 mg	comp	OR	
OFLOXACINA	200 mg	comp	OR	
SULFAMIDAS Y COTRIM				
COTRIMOXAZOL	400 mg S+	comp	OR	
(Sulfametoxazol +	80 mg T	comp	010	
Trimetoprim)	*** 8 -			
	800 mg S+	comp	OR	
	160 mg T	comp	010	
	200 mg S+	susp	OR	
	40 mg T/5 ml			
	800 mg S+	vial	IV	
	160 mg T	*****	•	
SULFADIAZINA	500 mg	comp	OR	
TETRACICLINAS	Jooning	comp	JI	
DEMECIO CICLINA	300 mg	cap	OR	FM(SIADH)
DOXICICLINA DOXICICLINA	100 mg	cap	OR	(Бинат)
DOMERCEIVA	50 mg/5 ml	susp	OR	
	50 mg/5 m	susp	OK.	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	100 mg/5 ml	amp	IV	Conservar en
				Nevera
TETRACICLINA	250 mg	grag	OR	
CLORHIDRATO				
OTROS ANTIBA CTERIAN	IOS			
COLISTINA	80 mg	vial	IV,NEB	80 mg=
				1.000.000U⊫33,
				mg de colistina
				base. Med.Ext.
FOSFOMICINA	3 g	sobre	OR	
TROMETAMOL				
NITROFURANTO INA	50 mg	grag	OR	
,				
ANTIFÚNGICOS				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONE
AZOLES				
FLUCONAZOL	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
	50 mg/5 ml	susp	OR	
	200 mg/5 ml	susp	OR	
	200 mg/100 ml	vial	IV	
	400 mg/200 ml	vial	IV	
ITRACON AZO L	50 mg/5 ml	susp	OR	
K ETOCONA ZOL	200 mg	comp	OR	
	100 mg/5 ml	jarabe	OR	
POLIÉNICOS				
A Nº OTERICINA B	50 mg	vial	IV	
DESOXICOLATO				
A NFOTERICIN AB	50 mg/30 ml	vial	IV	
LIPOSOMAL				
NISTATINA	500000 U I	grag	OR	
	500000 U I/5 ml	susp	OR	
	100000 U I	comp vag	VAG	

O TROS ANTIFÚ NGICO	OS			
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTIHELMÍNTICOS				
ALBEND AZO L	400 mg	comp	OR	No administrar por S NG
DIETILCAR BAMAZINA	50 mg	Cap	OR	F.M.
MEBENDAZOL	100 mg	comp	OR	
TIABENDA ZOL	350 mg	cap	OR	
ANTIPROTOZOARIOS		•		
ANTIMONIATO M ECLUMINA	1500 mg/5 ml	amp	IM	1 amp contiene 450 mg S b pentavalente
ATOVACUONA	750 mg/5 ml	susp	OR	Med. Ext.
CLORQ) UN A (DIFOSFATO)	250 mg	comp	OR	250 mg clornaquina difosfato=150 mg cloroq. base
PAROMO MICINA	250 mg	cap	OR	
	125 mg/5 ml	sol	OR	
PENTAMIDIN A ISETION A	TO 300 mg	vial	IV	
PIRIMETAMINA	25 mg	comp	OR	
PRAZIQUANTEL	600 mg	comp recubiertos	OR s	Med.Ext
QUININA SULFATO ANTIVÍRICOS	300 mg	cap	OR	FM
ANTIRRETROVIRALES				
• Inhibidores de la trascr	intas a invers a			
a) Análogos de nucleósio				
ABACAV IR (ABC)	300 mg	comp	OR	
	20 mg/ml (240 ml)	sol	OR	
DIDANOSINA(ddI)	25 mg	comp	OR	Tamponados con hidróxido de magnesio (8,6 mEq/comp)
	50 mg	comp	OR	Tamponados con hidróxido de magnesio (8,6 mEq/comp)
	100 mg	comp	OR	Tamponados con hidróxido de magnesio (8,6 mEq/comp)
	125 mg	cap gastroresis	OR st	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	150 mg	comp	OR	Tamponados con
				hidróxido de
				magnesio
				(8,6 mEq/comp)
	200 mg	comp	OR	Tamponados con
				hidróxido de
				magnesio
				(8,6 mEq/comp)
	200 mg	cap gas-	OR	
		trorresist		
	250 mg	cap gas-	OR	
		trorresist		
	400 mg	cap gas-	OR	
		trorresist		
	4 g	polvo para	OR	
		solución		
ESTAVUDINA(d4T)	15 mg	cap	OR	
	20 mg	cap	OR	
	30 mg	cap	OR	
	40 mg	cap	OR	
	200 mg	polvo para	OR	
		solución		
LAMIVUDINA(3TC)	150 mg	comp	OR	
		recubiertos	;	
	10 mg/ml	sol	OR	
	(240 ml)			
ZALCIT ABINA (ddC)	0,75 mg	comp	OR	
		recubiertos	;	
ZIDOVUDINA(AZT)	10 mg/ml	sol	OR	
	(200 ml)			
	100 mg	cap	OR	
	200 mg/20 ml	vial	IV	
	250 mg	cap	OR	
COMBIVIR, (AZT/3TC)	300/150 mg	comp	OR	
TRIZIVIR, (AZT/3TC/ABC)	300/150/300 mg	comp	OR	
 b) No análogos de nucleó. 	s idos			
EFAVIRENZ (EFV)	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
NEVIRAPIN A (NVP)	200 mg	comp	OR	
	10 mg/ml	susp	OR	
	(240 ml)			
c) Análogos de nucleótido	S			
TENOFOV IR (TFV)	245 mg	comp	OR	Med Ext

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES		
Inhibidores de la proteas a						
AMPRENAV IR (A PV)	150 mg	cap	OR			
	15 mg/ml	sol	OR			
	(240 ml)					
INDINAMR (IDV)	200 mg	cap	OR			
	400 mg	cap	OR			
LOPINAVIR/RTV	133,3 ₺/	cap	OR	(*)		
(KALETRA®)	33,3 R mg	gelatina				
		blanda				
	80 L/20	sol	OR	(*)		
	R mg/ml					
	(160 ml)					
NELFINAV IR (NFV)	250 mg	comp	OR			
	-	recubiertos				
	50 mg/g	polvo	OR			
	(144 g)					
RITONA VIR (RTV)	100 mg	cap	OR	(*)		
		gelatina				
		blanda				
	80 mg/ml	solución	OR			
	(90 ml)					
SAQUINAVIR (SQ V)	200 mg	cap	OR	SQV mesilato		
	200 mg	cap	OR	SQ V bas e. Ne vera		
		gelatina				
		blanda				
OTROS ANTIVÍRICOS						
ACICLOVIR	200 mg	comp dis p	OR			
	800 mg	comp dis p	OR			
	400 mg/5 ml	susp	OR			
	250 mg	vial	IV			
CIDOFOVIR	375 mg/5 ml	vial	IV	CMV		
FOS CARNET	6 g/250 ml	vial	IV	CMV		
	(24 mg/ml)					
GANCICLOVIR	500 mg	vial	IV	CMV		
LA MIVUD INA	100 mg	comp	OR	Hepatitis C		
PALIVIZUMAB	50 mg	vial	IV	VRS		
	100 mg	vial	IM	VRS		
RIBAVIRINA	200 mg	cap	OR	Hepatitis C		
ANTINEOPLÁSICOS						
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES		
A CENTES A LQU ILANTES						
Mostazas Nitrogenadas						
CICLOFOSFAMIDA	50 mg	grag	OR	No administrar		

C LORAMB UC ILO	2 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
ESTRAMUS TINA	140 mg	cap	OR	No admini strar
				por S NG
	300 mg	vial	IV	_
IFOSFAM I DA	1 g	vial	IV	
MELFALAN	2 mg	comp	OR	N o admini strar
		_		por S NG
	5 mg	comp	OR	
PREDNIMUSTINA	20 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
 Nitrosoureas y Otros A 	lqui lantes			
BUSULFAN	0,5 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
C ARMUSTIN A	100 mg	vial	IV	
DACARBA ZIN A	100 mg	vial	IV	
PROCARBAZINA	50 mg	сар	OR	
TEMOZOLAMID A	5 mg	cap	OR	
	20 mg	сар	OR	
	100 mg	cap	OR	
	250 mg	cap	OR	
TIOTEPA	10 mg/ml	amp	IV	
ANTIMETABOLITOS				
 A nálogos del Ácido Fó. 	lico			
METOTREXATO	2,5 mg	comp	OR	
	50 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
RALTITR EXED	2 mg	vial	IV	
Antagonistas de Pirim	idinas			
CAPECITABINA	150 mg	comp	OR	
		recubiert	os	
	500 mg	comp	OR	
	_	recubiert	os	
CITARABINA	100 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
FLUOROURACILO	250 mg/5 ml	vial	IV	
GEMCITABINA	200 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
TEGAFUR	400 mg	cap	OR	
TEGAFUR + UR ACILO	100 mg T+	sobre	OR	
	224 mg U		-	
	-250			

DOSIS

200 mg

1 g

PRESENT. VÍA OBSERVACIONES

IV

IV

vial

vial

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
Antagonistas de Purina	ıs			
CLADRIBINA	10 mg/10 ml	vial	IV	
FLUDARABINA	50 mg	vial	IV	
MERC APTO PURINA	50 mg	comp	OR	No administrar por S NG
PENTOSTATINA	10 mg	vial	IV	
A NITBIÓ TICOS CITOTÓ X	ICO S			
 Antraciclínicos 				
DAUNORU BICINA	20 mg	vial	IV	
DOXORUBICINA	10 mg/5 ml	vial	IV	
	50 mg/25 ml	vial	IV	
DOXORUBIC INA LIPOSOMAL	20 mg/50 ml	vial	IV	
EP IRUBICINA	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
IDARUBICINA	10 mg	cap	OR	
	25 mg	cap	OR	
	10 mg	vial	IV	
MITOXAN TRON A	20 mg/10 ml	vial	IV	
Otros Antibióticos Citos				
B LEOMICINA	15 mg = 15 U I	vial	IV	
DACTINOMICINA	0,5 mg	vial	IV	Med Ext.
MITOMICINA	2 mg	vial	IV	
	10 mg	vial	IV	
A NITICUER PO S MONOCL				
RITUXIMA B	100 mg/10 ml	vial	IV	
	500 mg/50 ml	vial	IV	
TRASTUZUM AB	150 mg	vial	IV	
DERIVADOS DELPLATIN				
CARBOPLATINO	50 mg	vial	IV	
	150 mg	vial	IV	
	450 mg	vial	IV	
CISPLATINO	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
OXALIPLATIN O	50 mg/10 ml	vial	IV	
	100 mg/20 ml	vial	IV	
DERIVADOS VEGETALES				
A lcaloides de la Vinca				
V INBLASTINA	10 mg	vial	IV	
V INCRISTINA	1 mg/1 ml	vial	IV	
	2 mg/2 ml	vial	IV	
V INORELBINA	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
Camptotecinas				
IRINOTECAN	100 mg	vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TOPOTEC AN	4 mg	vial	IV	
 Epipodofilotoxinas 				
ETOPÓSIDO	50 mg	cap	OR	N o admini strar por S NG
	100 mg/5 ml	amp	IV	
TENIP ÓSIDO	50 mg	amp	IV	
Taxoides				
DOCETAXEL	20 mg	vial	IV	
	80 mg	vial	IV	
PACLITAXEL	30 mg	vial	IV	
	100 mg	vial	IV	
HORMONAS EN TERAPIA	AN TINEOP LÁSICA			
 A nálogos de Gonadoro 	opinas			
GOSERRELINA	3,60 mg	jeringa	SC	
 A ndrógenos 				
TESTOSTERONA	250 mg/2 ml	amp	IM	"Depot"
 A ntiandrógenos 				
CIPROTERONA	50 mg	comp	OR	
FLUTAMIDA	250 mg	comp	OR	
 A ntiestrógenos 				
AMINOGLUTETIMIDA	250 mg	comp	OR	
MEGES TROLACETATO	160 mg	comp	OR	
TAMOXIFENO	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
 A ntiproges tágenos 				
DANAZOL	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
Es trógenos				
FOS FESTR CL D ISÓDICO	100 mg	comp	OR	
	250 mg/5 ml	amp	IV	
Glucocorticoides				
DEXAMETASONA	1 mg	comp	OR	
	4 mg/1 ml	amp	IV	
	40 mg/5 ml	amp	IV	
PREDNISONA	2,5 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
	30 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
METILPREDNISOLONA	4 mg	comp	OR	
	8 mg	comp	OR	
	16 mg	comp	OR	
	40 mg	comp	OR	
	8 mg	amp	IV	
	omg			

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	40 mg	amp	IV	
	125 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
Proges tágenos				
MEDROXIPROGESTERONA	100 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	1 g	vial	IM	"Depot"
INMUNOMODULADORES				
OTROS CITOSTÁTICOS				
ASPAR AG INASA	10000 UI	vial	IV	
COLASPASA				
ASPAR AG INASA	10000 U I	vial	IV	Med Ext.
ERWINIA SA				
HIDROXIUREA	500 mg	cap	OR	
TRETINOÍNA	10 mg	cap	OR	
PREVENTIVOS TOXICIDAD	CITOS TÁ TICOS			
A MIFOSTINA	500 mg	vial	IV	
DEXRAZOS ANO	500 mg	vial	IV	
LEVOFOLINATO CÁ LCICO	25 mg	vial	IV	
	175 mg	vial	IV	
MESNA	200 mg/2 ml	amp	IV	

BALANCE CALÓRICO PROTEICO EL ECTROL ÍTICO

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ALCALINIZANTES				
BICARBONATO SÓDICO	500 mg	comp	OR	
	1 M (10 ml)	amp	IV	
	1 M (250 ml)	fr	IV	
	1/6 M (500 ml)	fr	IV	
AGUA				
A CJUA BID ESTILADA	1000 ml	fr	IRRIG.	ACIÓN
A CUA DESIONIZADA	10000 ml	cubitainer		
AGUA DESTILADA	10 ml	amp	IV	
APIROGENA				
	1000 ml	fr	IV	
DIETAS PEDIÁTRICAS AST	RINGENTES			
PA PILLA AS TRINGENTE	300 g	EUT	OR	
ARROZ				
DIETAS PEDIÁTRICAS INT	O IERANCIA GLUTEI	V		
PAPILLA SIN GLUTEN	300 g	EUT		
DIETAS PEDIÁTRICAS INT	O IERANCIA LACTO	SA LOPROT	HN AVA	CA
DIETA ENDIARREA	400 g	fr	OR	
PROLONGADA				

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
INTOLERA NCIA	400 g	fr	OR	
LACTOSA/PROTEÍNA	-			
LECHE INTO LERA NC IA	400 g	fr	OR	
P ROTEÍNA V ACA				
DIETAS PED IÁ TRICAS NOR	MALES			
B IBERÓN GLU COS ADO	100 ml	fr	OR	
LECHEN ORM ALINICIO	400 g	fr	OR	
LECHENORMAL	400 g	fr	OR	
SEGUIMIENTO				
LECHE		fr	OR	
ANTIREGURGITACIÓN				
PA PILLA 5 CEREALES +	300 g	EUT	OR	
LECHE				
PA PILLA 7 C EREALES	300 g	EUT	OR	
SINLECHE				
PAPILLA AVENA	250 g	EUT	OR	
DIETAS PREMATUROS				
DIETA PR BMATURO S	400 g	fr	OR	
B AJO PESO				
ELECTROLITOS				
FOSFATOM CNOS ODIC O	1M (10 ml)	amp	IV	NPT
FOSFATOM ONOPOTÁS ICO	1M (10 ml)	amp	IV	NPT
MAGNESIO LACTATO	500 mg	comp	OR	$500 \mathrm{mg} = 4,96$
				mEq Mg [↔]
MAGNESIO/SULFATO	12,2 mEq/10 ml	amp	IV	12,2 mEq
				$Mg^{++}=1,5 g$
				SO ₄ Mg
POTASIO ASC ORBATO	10 mEq	compelerv	OR	
POTASIO ASCORBATO	25 mEq	compelerv	OR	
+ ASP ÁRTICO				
POTASIO CLO RURO	600 mg	cap	OR	
	10 mEq/5 ml	amp	IV	
SODIO CLORURO	1 g	cap	OR	
	34 mEq/10 ml	amp	IV	
	(20%)			
MEZCLAS NUTRICIÓN PARE				
MEZCLAS NUTRICIÓN PARE	EN TERA L'TO TAL			Se e labora en el
				Servicio de
				Farmacia según
				protocolos
				nutricionales.
N UTRICIÓN PARENTERAL	1000 ml	fr	IV	
PERIFÉRICA				

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA OBSEI	RVACIONES
NUTRICIÓN EN TERAL ESPE	CIAL			
DIETA ENTER ALDIABETES	500 ml	EUT	OR	
DIETA ENTERAL		sobre	OR	
HEPATOPATÍA				
DIETA ENTERAL	236 ml	EUT	OR	
INS UF R ENAL				
DIETA ENTERAL	500 ml	EUT	OR	
INS UF R ESPIR ATORIA				
DIETA ENTERAL		sobre	OR	
OLIGOMÉRICA IH	,			
NUTRICIÓN EN TERAL ESTA	ÁN DAR			
DIETA ENTER AL		fr	OR	
ES TÁNDAR F IB RA				
DIETA ENTERAL		fr	OR	
ES TÁNDAR SIN FIB RA				
DIETA ENTERAL	500 ml	fr	OR	
HIPERCALÓRICA				
DIETA ENTERAL	500 ml	fr	OR	
HIPERPROTEICA				
DIETA ENTERAL	500 ml	fr	OR	
OLIGOMÉRICA				
S UPL COMPLETO FIBRA	200 ml	fr	OR	
SUPL COMPLETO	200 ml	fr	OR	
S IN FIB RA				
OTRASS CLU CTONES				
COLLINS SOLUCION	500 ml	fr	IV	
	3000 ml	bolsa	IV	
GLICINA	3000 ml	bolsa	Intravesical	
RINGER TRANSPLANTE	500ml	fr	IV	
RINGER LACTATO	500 ml	fr	IV	
	1000 ml	fr	IV	
S CLU CIÓN CINa	1000 ml	fr	Intraquístico	FM
QUISTE HIDATÍDICO	(20%)			
SUERO OR AL		sobre	OR	
S LERO OR AL HIPO SODICO)	sobre	OR	
S CLUCIO NES DEC LORURO	O SÓ DICO			
S CODIO C LOR URO 0.45%	250 ml	fr	IV HIPOT	ÓNICA
SODIO CLORURO 0,9%	10 ml	amp	IV, LAVADOS	
	50 ml	fr	IV	
	100 ml	fr	IV; LAVADOS	
	250 ml	fr	IV	
	500 ml	fr	IV; LAVADOS	
	1000 ml	fr	IV; LAVADOS	
	3000 ml	fr	IRRIGACIÓN	
S CLUCIO NES DEDIÁLIS IS				
D IÁ LISIS	5000 ml	bolsa	IPT	

DOSIS PRESENT. VÍA OBSERVACIONES DIÁLISIS 2000 ml bolsa IPT PERITONEAL1,5% 5000 ml bolsa IPT D IÁ LISIS 5000 mlR IPT bolsa PIRITONEAL3,86% DIÁLISIS 5000 ml bolsa IPT PIRITONEAL4,25% S OLUCIO NES GLUCOSA LIN AS GLUCOSALINO IV 500 ml fr IV IV 1000 ml GLUCOSA LIN O 1/5 500 ml IV Uso pediátrico S OLUCIO NES GLUCOSA DAS GLUCOSA 5% 50 ml 100 ml IV 250 ml fr IV 500 ml IV 1000 ml IV GLUCOSA 10% 500 ml IV GLUCOSA 15% IV 500 ml fr GLUCOSA 33% 10 ml amp IV GLUCOSA 50% 20 ml IV amp S USTITUTO S DEL PLASMA A IBUMN A 20% IV 50 ml vial (*) DEXTRANO 40 SALINO 500 ml IV fr DEXTRANO 70 GLUCOSA 500 ml fr IV GELATINA SUCCINILA DA 4%(500 ml) IV HIDROXIETILALMIDON 6%(500 ml) bolsa IV

CARDIOVASCULAR Y HEMATOLÓGICO

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES	
C ARDIOVASCULAR					
A DRENÉRCICO S VASCUI	LARES				
ADRENALINA	1 mg/1ml	amp	IM,in	tracardíaca	
	(1/1000)				
	1 mg/1 ml	jeringa	IM,intracardíaca		
	(1/1000)				
	0,1 mg/1 m1	amp	IM,intracardíaca FM.		
	(1/10000)				
DOBUTAMIN A	250 mg	vial	IV		
DOPA MINA	200 mg/5 ml	amp	IV		
FENILEIR INA	10 mg/1 ml	amp	IV	FM.	
	(1%)	_			
IBOPAM IN A	100 mg	comp	OR		
DCI	DOSIS	PRESENT	VÍΔ	ORSERVACIONES	

55 PERITON EAL 1,36%

METOXAMINA	20 mg/1 ml	amp	IM,IV	
NORADRENALINA	10 mg/10 ml	amp	IV	
ANTIARRÍTMICOS				
AMIODARONA	200 mg	comp	OR	
	150 mg/3 ml	amp	IV	
APRINDINA	50 mg	cap	OR	
FLECAINIDA .	100 mg	comp	OR	
	150 mg/15 ml	amp	IV	
LIDOCAÍNA	2 g/500 ml	fr	IV	
	(0,4%)			
PROCAINAMIDA	250 mg	cap	OR	
	1 g/10 ml	vial	IV,IM	
PROPAFENONA	150 mg	comp	OR	
	300 mg	comp	OR	
VERAPAMILO	80 mg	grag	OR	
	120 mg	comp	OR	
		retard		
	180 mg	comp	OR	
		retard		
	5 mg/2 ml	amp	IV	
ANTIHIPERTENSIVOS				
CLONIDINA	0,15 mg	comp	OR	
D OX AZOS INA	4 mg	comp liber	OR	
		controlada		
FENTOLAMINA	10 mg/1 ml	amp	IV	Med Ext.
HIDRALAZINA	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	20 mg	amp/1 ml	IV	Med Ext.
METILDOPA	250 mg	comp	OR	
NITROPRUSIATO SOLICO	50 mg	vial	IV	
PRAZOSINA	1 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
TAMSUIOSINA	0,4 mg	cap	OR	
URAPIDILO	50 mg/10 ml	amp	IV	
ANTIMIGRAÑOSOS				
ERGOTAMINA/CAFEÍNA	1 mg E/100 mg C	comp	OR	
B LOQUEAD ORES BETAADE		•		
ATENOLOL	50 mg	comp	OR	No administrar
	-	•		por S NG
	100 mg	comp	OR	•
	5 mg/10 ml	amp		
BISOPROLOL	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
CARVEDILOL	6,25 mg	comp	OR	
•	. 0			

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	25 mg	comp	OR	
ESMOLOL	100 mg/10 ml	vial	IV	
	2500 mg/10 ml	amp	IV	
LABETALO L	100 mg	comp	OR	
	100 mg/20 ml	amp	IV	
METROPROLOL	100 mg	comp	OR	
	5 mg/ 5 ml	amp	IV	
PROPRANOLOL	10 mg	comp	OR	
	40 mg	comp	OR	
	160 mg	cap	OR	
	5 mg/5 ml	amp	IV	
CARDIOTÓNICOS	o mgo mi	шпр		
DIGOXINA	0,25 mg	comp	OR	
DIGOMETE	0,25 mg/5 ml	sol	OR	
	0,25 mg/1 ml	amp	IM	
DIAGNÓS TICO DE ARRITM I		шир	11V1	
A DENOSINA TRIFOSFATO	100 mg/10 ml	vial	IV	
		Viai	1 V	
DIURÉTICO A HORRADOR ES			OD	
ESPIRONOLACTONA	25 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
DIURÉIICOS DE TICHO A L'				
FUROSEMIDA	40 mg	comp	OR	
	20 mg/2 ml	amp	IM,IV	
	250 mg/25 ml	amp	IM,IV	
DIURÉTICOS INHIBIDORES	DEANHIDRA SA CAI	RBÓNICA		
ACETAZO LAMIDA	250 mg	comp	OR	
DIURÉIICOS OSMÓTICOS				
MANITOL	10% (500 ml) fr	IV		
	20% (500 ml)	fr	IV	
DIURÉTICOS TIAZÍDICOS				
AMILORIDA/	5 mg A/50 mg H	comp	OR	
HIDROCLOROTIAZIDA		-		
HIDROCLO ROTI AZIDA	50 mg	comp	OR	
INDAPA MIDA	1,5 mg	comp	OR	
	, 0	retard		
	2,5 mg	comp	OR	
		recub		
IECA Y ANTAGONISTASAN	GIOTENS IN A II	recus		
CAPTOPRILO	12,5 mg	comp	OR	
CALI TOT KILO	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
ENALAPRILO	•	*	OR	
ENALAPKILU	5 mg	comp		
	20 mg 1 mg/1 ml	comp	OR	
		amp	IV	
LOGIPTÍN		_	OB	
LOSARTÁN	12,5 mg 50 mg	comp	OR OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
VASODILATADOR ES ANTIA				
ALPROSTAD IL O	20 mcg/5 ml	amp	IV	
	500 mcg/1 ml	vial	IV	
A MLODIPINO	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
DIHIDROERGOTOXINA	4,5 mg	cap	OR	
	1 mg/ml	gts	OR	
DILTIAZEM	60 mg	comp	OR	
	120 mg	comp	OR	
		retard		
	300 mg	cap	OR	
	25 mg/4 ml	vial	IV	
ISOSORBIDA MONONITRATO	20 mg	comp	OR	
	40 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
		retard		
ISO SO RBIDA D INITRATO	20 mg	comp	OR	No administrar
100 00 1010.10 1 1111110	201115	retard	011	por S NG
MOLS IDOM INA	2 mg	comp	OR	pororio
NIFEDIPINA	10 mg	cap	OR	
	20 mg	cap retard	OR	
	30 mg	cap retard	OR	
	30 mg	comp	OR	
	30 mg	"oros"	OR	
NIMODIPINA	30 mg	comp	OR	
	10 mg/50 ml	vial	IV	
NIIROGLICERIN A	0,4 mg	comp S L	OR	No triturar
THIT COLLECTION TO	5 mg	parche	OIL	trans dérmica, tóp
	10 mg	parche		trans dérmica, tóp
	15 mg	parche		trans dérmica, tóp
	5 mg/5 ml	amp	IV	trus derman, top
	50 mg/10 ml	amp	IV	
	0,4 mg/pulv	aer	SL	
PENTOXIFILINA	400 mg	comp	OR	
I LATOAH ILIMA	300 mg		IV	
HEMATOLÓGICOS	Journa	amp	1 4	
A NITACR EGANTES PLAO U	ELVDIU &			
CLOPIDOGREL	75 mg		OR	
CLUPIDOGREL	/ J III g	comp	UK	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TIROFIBA N	12,5 mg/	bolsa	IV	
	250 ml	infusion		
ANTICOAGULANTES				
A CENOCUMA RO L	4 mg	comp	OR	No triturar
ENOXAPARINA	20 mg/0, 2 ml	je ii nga	SC	2000 UI Anti Xa
	40 mg/0,4 ml	jeringa	SC	4000 UI Anti Xa
	60 mg/0,6 ml	je ii nga	SC	6000 U I Anti Xa
	80 mg/0, 8 ml	jeringa	SC	8000 UI Anti Xa
	100 mg/1ml	jeringa	SC	10000 U I Anti Xa
HEPARINA Na	50 mg/5 ml	vial	IV	5000 UI
	(1%)			
	250 mg/5 ml	vial	IV	25000 UI
	(5%)			
	5000 U I/1000 ml	bolsa	IV	HEMODIÁLISIS
ESTIMULAN TES DE COLO	NAS			
FILGRASTIM	300 mcg	je ii nga	SC,IV	
		precargada	ı	
	480 mcg	je ii nga	SC,IV	
		precargada	ı	
LEN OGRASTIM	263 mcg	vial	SC,IV	1 mcg = 0,128
				millones U I
ESTIMULAN TES DE ERITR	OP0IESIS			
ERITROPOYETINA ALFA	1000 UI/0,5 ml	jeringa	SC,IV	
	2000 U I/0,5 ml	jeringa	SC,IV	
	3000 U I/0,3 ml	jeringa	SC,IV	
	4000 U I/0,4 ml	jeringa	SC,IV	
	10000 U I/1 ml	jeringa	SC,IV	
	40000 U I/1 ml	vial	SC,IV	
ER ITROPOYETINA BETA	50000 UI	vial	IV	
		multidosi		
FACTO RES DECOAGULA C	IÓN			
FACTOR VIII + FACTOR	1000 UI +	vial	IV	(*)
V ON WILLEB RA ND	2200 UW			
FIBRINÓ GENO	1000 mg/50 ml	vial	IV	
FIBRINOLÍTICOS				
ALTEPLASA	20 mg/ 20 ml	vial	IV	
	50 mg/50 ml	vial	IV	
ESTREPTOQUINASA	250000 UI	vial	IV	
	750000 U I	vial	IV	
TENECTEPLASA	10000 111	vial	IV	· ·
TENECTEPLASA	10000 UI	* 1661		
TENECTEPLASA	(50 mg)			
UROKINA SA		vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	N/Í A	OBSERVACIONES
HEMOSTÁTICOS	DOSIS	TRESERVI.	VIA	OBSERVACIONES
A PROTIN INA	500000 KIU	vial	IV	(Ki u = K al likrein
ATROHAM	300000 KIC	VICT	.,	Inhibitor Units)
FIBRINÓ GENO	1 ml	jeringa	top	Sistema 2 jeringas
S ISTEMA ADHESIVO		Jerman.	юр	con proteínas
				coagulación
	2 ml	jeringa	top	Sistema 2 jeringas
			_	con proteínas
				coagulación
	5 ml	jeringa	top	Sistema 2 jeringas
			_	con proteínas
				coagulación
TRANEXÁMICO, ÁCIDO	500 mg	comp	OR	
	500 mg/5 ml	amp	IM,IV	
HIPOLIPEMIANTES				
ATORVASTATINA	10 mg	comp	OR	
GEMFRIBOZILO	600 mg/900 mg	comp	OR	
PRA VASTATINA	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	

DERMATOI ÓGICOS

DERMATOLÓGICOS				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
A NESTÉSICO S TÓPICOS				
LIDO CAÍN A+	25 mg L +	tub	top	
PRILOCAÍNA(EMLA)	25 mg P/g			
TETRACAÍN ALUBRICA NITE	7,5 mg/g	tub	URETRA	AL
	(0,75%)	unidosis		
	7,5 mg/g	tub	URETRA	AL
	(0,75%)			
A NITBACTER IA NOS TÓ PICO	S			
B ACTRACINA+NEOMICINA	400 U I B+	pda	top	
+POLIMIXINA	3,5 mg N+			
	8000 U I P/g			
FUS ÍD IC O ÁCIDO	20 mg/g (2%)	pda	top	Sulfadiazina
				argéntica
MUP IRCC IN A	20 mg/g (2%)	pda	top nas	al
	20 mg/g (2%)	pda	top	
NITROFURAZONA	20 mg/g (2%)	Pda	top	
A NITIFÚNCICO S TÓPICOS				
C ICLOPIRO X	10 mg/lg(1%)	polvo	top	
	10 mg/lg(1%)	crema	top	
K ETOCONA ZOL	20 mg/g (2%)	crema	top	
	20 mg/g (2%)	gel capilar	top	
MICONAZOL	20 mg/g (2%)	gel	top OR	
NISTATINA	100000 UVg	pda	top	
		-	-	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TINTURA DECASTELLAN	50 ml	sol	top	OBSER VACIONES
A NITHEMOR ROIDALES YS		801	юр	
A NTIHEMOR ROIDAL	JIV I LI IICIL	pda	REC	
C ON CORTICOIDE		paa	REC	
ANTIHEM ORRO IDAL		Pda	REC	
S IN CORTICOIDE				
A NITINFECCIOSOS + CORT	TCODES TÓPICOS			
BECLOMETA SONA +	0,025% B +	pda	top	
CLIOQUINOLONA	3% C			
GENTAMICINA +	1 mg G +	pda	top	
BETAMETASONA	0,5 mg B/lg			
ANTIINFLAMATO RIO S TÓP				
B ENCIDA MINA	500 mg	sobre	irrig vag	
IBUPROFENO	50 mg/1g(5%)	gel	top	
ANTIPARASITARIOS TÓPIC	OS			
LINDANO	3 mg/1g(0,3%)	emulsión	top	
PERMETR INA	50 mg/1g(5%)	crema	top	
PIRETRINA	4 mg/1g(0,4%)	champú	top	
	3 mg/1ml(0,3%)cc	olonia	top	
A NITPRU RIG INOS OS TÓPI	COS			
CALAMINA	50 g	polvo	top	
C ALAMINA MEN TOLADA	20 mg/1g(2%)	EUT	top	FM
CROTAMITÓN	100 mg/ml	loción	top	
	(10%)		-	
	100 mg/lg(10%)	crema	top	
ANTIPSORIÁSICOS				
B REA DE ALQUITRÁ N	150 ml	champú	top	'coaltar" emoliente
	350 ml	solución	top	"coaltar"
CALCIPOTRIOL	0,05 mg/g	pda, crema	top	
	(0,005%)			
ANTISÉPTICOS				
AGU A OXIGENADA	3% (10	fr	top	
	volúmenes)			
A ICOHOL ETÍLICO	70%	fr	top	con indicador de
				s abor amargo
A LCOHOL YO DA DO	1% (500 ml)	fr	top	
CLORHEXIDINA	5%	sol	top	
C IORHEXIDINA +	4%	sol	top	
DETERGENTE				
EOSINA	2%	sol	top	FM
PERMANGANATO K	1/10000	sol	top	FM
POVIDONA Y ODADA	10%	pda	top	
	7,5%	Scrub	top	con detergente
	10%	sol	top	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TOSILCLOR AM INA	2.5 g	sobre	top	OBSERVACIONES
A NITIVÍR ICOS TÓPICOS	2,J g	SOULE	юр	
A CICLOVIR	5% 2 g	pda	top	
A CICLO VIIC	5% 15 g	crema	top	
CORTICO IDES APLICACIÓN		Cicina	юр	
BETAMETA SONA	0.5 mg/g (0,05%)	ung	top	
DIPROPIONATO	0,5 fig/g (0,05/0)	ung	юр	
DII KOTIONATO	0,5 mg/g (0,05%)	crema	top	
	0,5 fig/g (0,05/0)	Cicina	юр	
BETAMETA SONA	1 mg/ml (0,1%)	loción	capilar	
VALERATO	1 Hig/III (0,1 /0)	юстоп	сарпаі	
CLOBETASO L	0,5 mg/g (0,05%)	pda, crema	ton	
PROPIONATO	0,5 fig/g (0,05/0)	pua, crana	юр	
FLID (INOLONA	0,1 mg/g (0,01%)	crema	top	
ACETÓNIDO	0,1 Hg/g (0,01/0)	Cicina	юр	
HIDROCOR TISONA	10 mg/ml(1%)	loción	top	
HIDROCOK HIJONA	25 mg/ml (2,5%)	loción	top	
TRIA MCIN CLONA	1 mg/l ml(0, 1%)	crema	_	FM
ACETÓNIDO	1 IIIg/1 IIII(0, 1%)	ciema	top	LIM
DESBRID AN TES Y CICATRIZ	ANTEC			
CLOSTRD IOPEP TIDASA+		pda	40.00	
PROTEASA	13 g	pua	top	
DEXTRANÓMERO	4 g	Sobre	top	
TRIPSINA +	5 mg T +	pda	top	
QUIMIOTRIPSINA	5 mg Q/g	pua	юр	
DETERGENTES	Jing Q/g			
JABON LÍQUIDO		fr	top	
PREPARADOS PARA QUEM	A DI ID A S	11	юр	
A POS ITO G RA SO	7 X 9	sobre	top	
A POS ITO G RA SO	14 X 23	sobre	top	
SULFADIAZINA PLATA	1%	crema	top	
PROTECTOR ES YEMOLIEN	- / -	Cicina	юр	
AVENA 100%	11111	fr emuls ión	ton	
EMOLIENTE ASOCIADO		pda adultos	_	
EVIOLET VIE ASOCIALO		pda infanti l	_	
LANOLINA	7 g	Pda	top	
LECHEC UTÁNEA	7 g	fr	top	
PASTA LAS SAR		pda	top	
S ILICON A ZINC		pda	top	
SILICOVAZINO		BOT	_	
TALCO		polvo	top top	
ÚREA	10%	EUT loción	_	
UNLA	20%	Crema	_	
VASELIN A ESTÉRIL	2070		top	
VASILIN A ESTERIL		pda	top	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
QUERATOLÍTIC OS Y CAUTE	RIZANTES			
PLATA NITRATO		varillas	top	
OTROS PRIPARADOS TÓ PI	COS			
A CUA DE BUR OW	1000 ml	fr	top	FM
A PÓS ITO PLÁ STICO		aerosol	top	
PENT ANOPOLIS LLFÚRIC O	0,1%	pda	top	
ÁCIDO				
DIGESTIVO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
FARMA COLOG ÍA DEL APAR	ATO DIG ESTIVO			
ANTIÁCIDOS				
ALGELDRATO	450 mg	comp	OR	
	350 mg/5 ml	susp	OR	
ALMAGATO	500 mg	comp	OR	
	1,5 g/15 ml	sobre	OR	
	1 g/7,5 ml(225 ml)	susp	OR	
CITRATO SÓDICO	30 ml	sol	OR	FM
ANTIDIARREICOS				
LOPERAMIDA	2 mg	cap	OR	
	0,2 mg/ml	gts	OR	
ANTIEMÉTICOS				
DOMPERID ONA	5 mg/5 ml	susp	OR	
ESCOPOLAM INA N-BUTIL	20 mg/1 ml	amp	IV,SC	
GRANISETRON	1 mg	comp	OR	
METOCLOPRAMIDA	10 mg	comp	OR	
	5 mg/5 ml	jarabe	OR	
	10 mg/2 ml	amp	IV	
	100 mg/20 ml	amp	IV	
ONDANSETRON	4 mg	comp	OR	
	8 mg	comp	OR	
	4 mg/2 ml	amp	IV	
	8 mg/4 ml	amp	IV	
TROP ISETR ON	5 mg/5 ml	amp	IV	
ANTIFLATULENTOS				
DIMETIC ON A	40 mg	comp	OR	
	100 mg/ml	gts	OR	
ANTIULCEROSOS				
OMEPRAZOL	20 mg	cap	OR	
PANTOPRAZOL	40 mg	vial	IV	
RANITIDINA	150 mg	comp	OR	
	200		OD	

300 mg

50 mg/5 ml

comp

amp

OR

IV

			4.	
DCI	DOSIS	PRESENT.		OBSERVACIONES
SUCRALFATO	1 g	comp	OR	
	1 g	sobre	OR	
EMÉTICOS				
APOMORFINA	10 mg/2 ml	amp	SC	
IPECACUA NA JARABE		jarabe	OR	FM
ENCEFALOPATÍA HEPÁTICA				
LA CITTOL	10 g	sobre	0 R, RE	C
LA CTULOSA	10 g	sobre	OR, R E	C
ENZIMAS PANCREÁTICAS				
PÁNCREAS EM ULSIONADO	100 mg	cap	OR	
ESPASMOLÍTICOS				
ES COPOLAM INA N-BUTIL	20 mg/1 ml	amp	IM,IV,S	C
FÁRMACOS PARA ENFERM	EDAD			
INFLAMATORIAIN TES TINAI	L			
B UDESON IDA	3 mg	cap	OR	
MESALAZINA	400 mg	comp	OR	
	1 g	enema	REC	
LAXANTES				
CITRATO TRISÓDICO	5 ml	enema	REC	con detergente
ENEMA SA LIN O	250 ml	enema	REC	
GLICERINA		enema	REC	
		supos	REC	
		supos inf	REC	
ISPAGUIA	3,5 g	sobres	OR	
(PLANTAGO OVATA)				
MAGNESIO H IDRÓXIDO	3,9 g	sobre	OR	
METILCELULOSA	500 mg	cap	OR	
PICOSULFATO SÓDICO	7,5 mg/ml	gts	OR	
S CDIO F OSFATO	250 ml	enema	REC	
PREPARACIÓN A CIRUGÍA,	RX, ENDOS COPIA			
S ENÓSID OS A Y B	150 mg/5 ml	sol	OR	
S CLUCIÓ N	17,52 g	sobre	OR	
EVACUA NITE BOHM				
SCLUCIÓN	45 ml	sol	OR	
EVACUA NITE FOSFOSO DA				
OTROS FÁRMACOS APARA	TO DIGESTIVO			
C CLESTIRA MINA	4 g	sobre		
ETANCLAMINA CLEATO	50 mg/1 ml(5%)	amp	IV	
POLIDOCAN OL	10 mg/2 ml(0,5%)	amp	IV	
	60 mg/2 ml(3%)	amp	IV	

ENDOCRINOLÓGICO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
C ORTICOIDES				
GLUCOCORTICOIDES				
BETAMETA SONA	12 mg/2 ml	vial	IM, IA	
DEXAMETA SONA	1 mg	comp	OR	
	4 mg/1 ml	amp	IV, 0 R	
	40 mg/5 ml	amp	IV	
HIDROCORTISONA	20 mg	comp	OR	
	100 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
METILPREDNISOLONA	4 mg	comp	OR	
	8 mg	comp	OR	
	16 mg	comp	OR	
	40 mg	comp	OR	
	8 mg	amp	IV	
	20 mg	amp	IV	
	40 mg	amp	IV	
	125 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
PREDNISOLONA	13,3 mg/ml	gts	OR	0,15 ml = 6 gotas
PREDNISONA	2,5 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
	30 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
TRIAMONOLO NA	40 mg/1 ml	amp	IA	"depot"
MINERALCORTICOIDES				
FLUDROCORTISONA	0,1 mg	comp	OR	
 HORMONAS HIPOFIS ARI 	AS			
DESMOPRESINA	10 mcg/dosis	aerosol	INH	
	4 mcg/1 ml	amp	SC,IM,l	IV
GONADORELINA	100 mcg	vial	SC,IM.I	V
	500 mcg	vial	SC,IM,I	V
SOMATROPINA	1,8 UI	jeringa	SC	
TETRACOSÁCTIDO	1 mg/1 ml	amp	IM	"depot"
	250 mcg/1 ml	amp	IV	
HORMONAS SEXUALES				
ANDRÓGENOS				
TESTOSTERONA	250 mg/1 ml	amp	IM	"depot"
ANTIANDRÓGENOS				
FLUTAMID A	250 mg	comp	OR	
ANTIESTROGÉNICOS				
A MINOGLUTETIM IDA	250 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
A NAS TROZOL	1 mg	comp	OR	
FOS FESTR OL	100 mg	comp	OR	
	250 mg/5 ml	amp	IV	
TAMOXIFENO	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
ANTIPROGESTAGENOS				
DANAZOL	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
ESTRÓGENOS		•		
ES TRADIO L	1 mg	grag	OR	
	10 mg/1 ml	amp	IM	
ES TR ÓŒN OS	0,625 mg	comp	OR	
CONJUGADOS	, 0			
PROGESTÁGENOS				
MEDROXIPROGESTERONA	100 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	500 mg	vial	IM	"depot"
	1 g	vial	IM	"depot"
MEGES TR OLAC ETATO	160 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	susp	OR	
NORETISTERONA	5 mg	comp	OR	
TORDIDIERO	40 mg/ml	susp	OR	
META BOLISMO DEL CALC		Биор	- OIL	
A LENDRÓNICO ÁCIDO	10 mg	comp	OR	
CALCIFEDIOL	100 mcg/ml	gts	OR	1 gota = 4 mcg =
C. II.C.II III.C.I		B		240 U I
	15.960 UI/	amp	OR	15960 UI =
	1.5 ml			266 mcg
C ALCIO CAR BO NATO	1260 mg	comp	OR	500 mg Ca ⁺⁺ = 25
		r		mEq Ca ⁺⁺
CALCIO CAR BO NATO+	300 mg C +	compelerv	OR	
C ALCIO GLU BIONATO	2.94 g G			
C ALCIO CARBONATO+	1250 mg C +	comp	OR	
COLECALC FEROL(D3)	400 UI D3			
C ALCIO CAR BO NATO+	300 mg C +	comp	OR	
CALCIO GLUCOHEPANATO	2,94 gG+	eferv		
+ COLEC ALCITEROL (D3)	400 UI D3			
CALCIOCLORURO	100 mg/10 ml	amp	IV	18 mEq C a ²⁺
	(10%)	шир	•	/10 ml
C ALCIO GLU CO NATO	4,9 mEq/10 ml	amp	IV	
C ALCIO PIDO LATO	500 mg/5 ml	sol	OR	
C ALCITO NIN A SALMON	200 UI	aer	INH	
	100 U I	vial	IM,IV,SO	3
CALCITRIOL	0,25 mcg	cap	OR	-
	-,	P		

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	0,5 mcg	cap	OR	
	1 mcg/ml	amp	IV	
C CLECALC F EROL (MTD 3)	20000 UI/10 ml	sol oleosa	OR	2000 U I = 300 gts
C LODRÓNICO Á CIDO	400 mg	cap	OR	
	300 mg/10 ml	amp	IV	
ETIDRÓN ICO ÁCIDO	200 mg	comp	OR	
PAMIDR ÓNICO ÁCIDO	30 mg	vial	IV	
	60 mg	vial	IV	
	90 mg	vial	IV	
ZOLENDRÓ NICO ÁCIDO	4 mg	Vial	IV	
META BOLISMO DE LA GLI	U CO SA			
GLUCAGO N	1 mg	vial	IV	
HIP OGLUC BMI ANTES ORAL	ES			
A CARBOS A	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
GLIBENCLA MIDA	5 mg	comp	OR	
GLICLAZID A	80 mg	comp	OR	
GLIPIZIDA	5 mg	comp	OR	
METFORM INA	850 mg	grag	OR	
INSULINAS HU MANAS				
INSULINA RAPIDA	100 U I/ml	vial	IV,SC	
	100 U I/ml	bolígrafo	IV,SC	
	100 U I/ml	jeringa	IV,SC	
INSULINA INTERMEDIA	100 UI/ml	vial	SC	
	100 U I/ml	bolígrafo	SC	
	100 U I/ml	jeringa	SC	
INSULINA PRO IONGAD A	100 UI/ml	bolígrafo	SC	
	100 U I/ml	vial	SC	
S USTITUTO S DEL AZÚCAR				
SACARINA	20 mg	comp	OR	
OXITÓCICO S/RELAJ AN TE				
ESTIMULAN TES DEL ÚTERO				
M ETILERGOMETR INA	0,25 mg/ml	gts	OR	1 m⊫ 20 gotas
				=0,25 mg
	0,2 mg/ml	amp	IV	
OXITOCINA	10 UV1 ml	amp	IV	
PROSTAGLA NDINA	10 mg	disp vag	VAG	
(P _G E ₎ -DINOPROSTONA				
RELAJANIES DEL ÚTERO	10		0.0	
RITODRINA	10 mg	comp	OR	
TWO CAR IT FOR	50 mg/5 ml	amp	IV	
TIROIDALES				
ANTITIROIDEOS	-		OD	
CARBIMAZOL	5 mg	comp	OR	
TIROIDEOS	50		OD	
LEVOTIROXINA	50 mcg	comp	OR	
	100 mcg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VIA	OBSERVACIONES
	500 mcg	vial	IV	
LIOTIRO NIN A	25 mcg	comp	OR	
POTASIO IOD URO	625 mg/ml	gts	OR	
• OTRAS SUS TANCIAS EN	DOCRINO LÓGICAS			
C ABERGOLIN A	0,5 mg	comp	OR	
PROTIRRELINA	600 mcg/4 ml	vial	IV	
SOMATOSTATINA	250 mcg	amp	IV	
	3 mg	vial	IV	
MUSCULOESQUELÉTICO				
ANTIARTRÍITCO S NO AINE	S			
HIALURÓN ICO ÁCIDO	10 mg/2,5 ml	jeringa	IA	
	20 mg/2 ml	jeringa	IA	
	40 mg/50 ml	jeringa	IA	
PENICILAMINA	250 mg	comp	OR	
ANTIGOTOSOS				
A LOPURINOL	100 mg	comp	OR	
	300 mg	comp	OR	
C CLCHIC IN A	1 mg	gran	OR	

OFTALMOLOGÍA

OI IIIDIIIODOODII				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
A NESTÉSICO S OFTÁLMIC	OS			
FLUORES CEÍNA +	2,5 mg F+	col	OFT	
OXIBUPROCAÍNA	4 mg O			
OXIBUPROCAÍNA +	4 mg 0 +	col	OFT	
TETRACAÍNA	1 mg T/ml			
TROPICAMIDA	10 mg/ml (1%)	col	OFT	
A NITINFECCIOS OS OFTÁ I	MICOS			
ACICLOVIR	30 mg/g(3%)	pda	OFT	
CIPROFLOXACINA	3 mg/ml(0, 3%)	col	OFT	
ERITROMICINA	5 mg/g(0,5%)	pda	OFT	Neonatos
GENTAMICINA	3 mg/g(0,3%)	pda	OFT	
	3 mg/ml(0, 3%)	col	OFT	
	6 mg/ml(0,6%)	col	OFT	
GRA MICIDINA +	25 G+	col	OFT	
NEOMICINA+	1700 N+			
POLIMIXINA B	5000 UI P /ml			
OFLOXACINA	3 mg/ml(0,3%)	col	OFT	
TOBRAMICINA	3 mg/ml(0,3%)	col	OFT	
	3 mg/g(0,3%)	ungüento	OFT	
ANTIINFLAMATO RIO S OF	TÁLMICOS			
DEXAMETASONA	1 mg/ml(0, 1%)	col	OFT	
	0,5 mg/g	pda	OFT	
	(0,05%)			
DICLOFENA C	1 mg/ml(0, 1%)	col	OFT	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
HIDROCORTISONA	15 mg/g(1,5%)	pda	OFT	
SODIO CLORURO	50 mg/g(5%)	pda	OFT	
	50 mg/ml (5%)	col	OFT	
A NITINFLAM + A NITINFE	CC. OFTÁLMICOS			
GENTAM IC INA +	3 mg G +1 mg D	col	OFT	
DEXAMETASONA				
NEOMIC+POLIMIX+	5 mg N +	col	OFT	
PREDNISOLONA	10000 U I P+			
	5 mg P/ml			
TO BR AMICINA +	3 mg T +1 mg D	col	OFT	
DEXAMETASONA				
DESCONG ESTIVOS OFTÁ	LMICOS			
NAFAZOLINA	0,3 mg/ml	col	OFT	
	(0,03%)			
HIPOTENSORES Y ANTIG	LA UCOMA			
ACETILCOLINA	10 mg/ml(1%)	vial	Intraoc	ular
A PRACLON IDINA	5 mg/ml(0,5%)	col	OFT	
	10 mg/ml (1%)	col	OFT	
P ILOCARPINA	20 mg/ml (2%)	col	OFT	
	30 mg/g (3%)	pda	OFT	
TIMOLOL	5 mg/ml(0,5%)	col	OFT	
	2,5 mg/ml(0,25%)	col	OFT	
MIDRIÁTICOS				
ATROPINA	5 mg/ml(0,5%)	col	OFT	
	10 mg/g (1%)	col	OFT	
	10 mg/g (1%)	pda	OFT	
CICLOPENTOLATO	10 mg/ml (1%)	col	OFT	
FENILEIR INA	100 mg/ml(10%)	col	OFT	
OTROS PREPARADOS OF	TÁLMICO S			
FLUORES CEÍNA	20 mg/ml (2%)	col	OFT	
FLUORES CEÍNA +	2,5 mg F+	col	OFT	
OXIBUPROCAÍNA	4 mg O/ml			
HIALURÓN IC O ÁCIDO	10 mg/0,55 ml	amp	OFT	
	14 mg/0,55 ml	amp	OFT	
	10 mg/0, 85 ml	amp	OFT	
HIDROXIPROPIL-	3 mg/1 ml(0,3%)	col	OFT	"Iágrimas
METILCELULOSA				artificiales"
(HIPROMELOSA)				
	17,5 mg/1 ml	sol	OFT	Gonioscopia 1500
	(1,75%)			centipoises
LUBRICA NITE OCULAR	Vaselina +	pda	OFT	•
	Lanolina			
S OLUCIÓN SALINA	15 ml	col	OFT	
EQUILIBRADA(BSS)				

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
GENTA + V IT A +	3 mg/10000	pda	OFT	
METIONINA	U I/5 mg/g			

\cap	m	DE	NIS	(ľΛ	D	INI	CI	AI.	\cap	വി	۸
•	w	ĸг	u١		LΑ	ъĸ.	ΠN	ιn	JL	יטו	LΠ	Н

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA OBSERVACIONES
PREPARADOS BUCO-FAR	ÍNGEOS		
BICARBONATO SÓDICO		enjuagues	top bucal
C LORHEXIDN A	5 mg	comp	top bucal
HEXETIDINA	0,1%	sol	top 0 R
LIDOCAÍNA	10%	aerosol	top bucal
POVIDONA YODADA	10%	enjuagues	top bucal
PREPARADOS Ó TICOS			
CLOROBUTANOL		gts	tópica ótica
VASOC ON STRICTORES R	INOLÓGICO S		
OXIMETAZOLINA	0.5 mg/ml(0.05%)	nebuliz	top rinol

RESPIRATORIO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTITUSÍGENOS				
DEXTROMETORFANO	15 mg/ml	gts	OR	
BRONCODILATAD CRES B ET	AADRENÉRGICOS			
FENOTEROL	200 mcg	cap	INH	
SALBUTAMOL	2 mg	comp	OR	
	4 mg	comp	OR	
	2 mg/5 ml	jarabe	OR	
	100 mcg/inh	aerosol	INH	
	5 mg/ml	sol	NEB	
	0,5 mg/ml	amp	SC,IM,IV	1
SALMETEROL	25 mcg/inh	aerosol	INH	
BRONCODILATAD CRES X AN	VIIIN AS			
TEOFILINA	100 mg	sol	OR	
	200 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	81,8 mg/5 ml	sol	OR	
TEOFILIN A MONOHIDRATO	193,2 mg/	amp	IV	157 mg teofil ina
	10 ml			anhidra= 193,2
				mg teofilina
				monohidrato
CORTICO IDES VÍAINHALAT	ORIA			
B UDESON IDO	0.25 mg/ml	susp	NEB	
	0.5 mg/ml	susp	NEB	
	200 mcg/puls	aerosol	INH	
			INH	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	400 mcg/puls	polvo	INH	
	50 mcg/puls	aerosol	INH	
EXPECTOR AN TES Y MUCO	LÍTICOS			
A CETILCISTEÍNA	300 mg/3 ml	amp	IM,IV	
B ROMHEXINA	4 mg	comp	OR	
	2 mg/ml	gts	OR	
MESNA	600 mg/3 ml	amp	NEB	
OTROS ANTIAS MÁTICOS Y	EPOC			
EFERINA	50 mg/ml	amp	IM, SC.	, IV lenta
IPRATROPIO BRO MUR O	250 mcg/2 ml	amp	NEB	
	500 mcg/2 ml	amp	NEB	
	20 mcg/inh	aerosol	INH	0,4 mg/ml
ZAFIRLUKAST	20 mg	comp	OR	

ICTEMA NEDVIOCO

SISTEMA N ERVIOSO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• A nalgésicos				
A INES Y PARACETAMOL SI				
ACETILSALICILATO LIS INA	900 mg	vial	IV	
A CETILSA LICILICO, ÁC IDO	125 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
		micron		
DICLOFENAC	50 mg	comp	OR	No admini strar
				por S NG
	100 mg	comp	OR	"Retard"
	75 mg/3 ml	amp	IM	
DIPIRONA (METAMIZOL)	575 mg	cap	OR	
	500 mg	supos	REC	
	1 g	supos	REC	
	2 g/5 ml	amp	OR, IM	IV
IBUPROFENO	400 mg	grag	OR	
	600 mg	grag	OR	
	400 mg	sobre	OR	(I. Geriatría)
	100 mg/5 ml	susp	OR	
INDOMETAZINA	25 mg	cap	OR	No admini strar
				por S NG
	50 mg	supos	OR	
	100 mg	supos	OR	
NAPROXENO	500 mg	comp	OR	
PARACETAMOL	500 mg	comp	OR	
	500 mg	compelerv	OR	(I. Geriatría)
	1 g	compelerv	OR	(I. Geriatría)
	100 mg/ml	gts	OR	25 gotas = 1 ml
	150 mg	supos	REC	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	250 mg	supos	REC	
		infant		
	300 mg	supos	REC	
	650 mg	supos	REC	
PARACETAM OL+	325 mg P+	comp	OR	
CODEÍNA	15 mg C			
	500 mg P+	comp	OR	
	15 mg C			
	650 mg P +	supos	REC	
	28 mg C			
PROPACETAMOL	1 g	vial	IV	
	2 g	vial	IV	
A NALGÉSICOS OPIÁCEOS				
B UPRENO RHNA	0,2 mg	comp	OR	No triturar
	0,3 mg/1 ml	amp	IV	
CODEÍNA	30 mg	comp	OR	
	7 mg/5 ml	jarabe	OR	
DEXTROPROPOXIFENO	150 mg	cap	OR	
DIHIDROCODEÍNA	60 mg	comp	OR	N o administrar
				por SNG
METADONA	5 mg	comp	OR	
	30 mg	comp	OR	
	40 mg	comp	OR	
	5 mg/1 ml	jarabe	OR	FM
	10 mg/1 ml	amp	SC,IM	
MORFINA	10mg/1ml(1%)	amp	SC,IM,I	V
	40mg/2ml(2%)	amp	SC,IM,I	V
	250 mg/5 ml(5%)	vial	SC,IM,I	V FM
MORFINA RAPIDA ORAL	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
MORFINA RETARD	5 mg	comp	OR	
	10 mg	cap	OR	
	10 mg	comp	OR	
	30 mg	comp	OR	
	30 mg	cap	OR	
	60 mg	comp	OR	
	60 mg	cap	OR	
	100 mg	comp	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	comp	OR	
PETIDINA (MEPERIDINA)	100 mg/2 ml	amp	OR,IV	
S OLUCIO N BRO MPTON	1 mg/ml	sol	OR	
TR AM ADOL	100 mg/2 ml	amp	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
Psicofármacos				
ANTIDEPRESIVOS				
AMITRIPTILINA	10 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	75 mg	comp	OR	
A MITRIPTILINA +	25 mg A+	cap	OR	
MEDAZEPAM	10 mg M			
CITALOP RA M	20 mg	comp	OR	
CLOMIPRAMINA	10 mg	grag	OR	
	25 mg	grag	OR	
	75 mg	Comp	OR	
	25 mg/2 ml	amp	IV	
FENELZINA	15 mg	grag	OR	
FLU0 XETINA	20 mg	comp	OR	
	Ü	dispers		
FLUVOXAMINA	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
IMIPRAMINA	10 mg	grag	OR	
	25 mg	grag	OR	
	50 mg	grag	OR	
IMIPRAMIN A PAMOATO	75 mg	cap	OR	
I.M. I.M. I.M. I.M. I.M. I.M. I.M. I.M.	150 mg	cap	OR	
MAPROTILINA	10 mg	comp	OR	
MI I ROTILIO	25 mg	comp	OR	
	75 mg	comp	OR	
MIANSERINA	10 mg	comp	OR	
THE HOLDING	30 mg	comp	OR	
PAROXETINA	20 mg	comp	OR	
REBOXETINA	4 mg	comp	OR	
SERTRALINA	50 mg	comp	OR	
SERIKALIVA	100 mg	comp	OR	
TRANILCIPR OMINA	10 mg	grag	OR	
VENLAFAXINA	37,5 mg	comp	OR	
VENEAI AAINA	50 mg	comp	OR	
	75 mg		OR	
	75 mg	comp cap retard	OR	
			OR	
ANTIMANÍACOS	150 mg	cap retard	OK	
LITIO CARB ON ATO	400		OR	No administrar
LI IIO CARD ON AIU	400 mg	comp	OK	
D DATACODIA ZEDINA C E HIDA	ÓTTCOS			por S NG
B ENZODIAZEPINAS E HIPN A IPRAZO LAM	0,25 mg	aomn	OR	
A IF KAAJ LAW		comp		
	0,5 mg	comp	OR	
	1 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	1 mg	comp retardOR		
	2 mg	comp retar	dOR	
B USP IRON A	10 mg	comp	OR	
CLOMEIIAZOL	192 mg	cap	OR	No administrar por S NG
CLORAZEPATO	5 mg	comp	OR	+ vit B6
DIPOTÁSICO				(I.Psiquiatria)
	10 mg	comp	OR	+ vit B6
				(I.Psiquiatria)
	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	5	cap	OR	
	10	cap	OR	
	15	cap	OR	
	20 mg/2 ml	vial	IM,IV	
	50 mg/2,5 ml	vial	IM,IV	
DIAZEPAM	2,5 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
	2 mg/ml	gts	OR	(40 gts/ml)
	5 mg	enema	REC	
	10 mg	enema	REC	
	10 mg/2 ml	amp	IM,IV	
FLUNITRAZEPAN	1 mg	comp	OR	
	2 mg/1 ml	amp	IM,IV	
HIDRATO CLORAL	1 g/5 ml	jarabe	OR	FM
LORAZEPA M	1 mg	grag	OR	
	5 mg	grag	OR	
LORMETAZEP AM	1 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
MIDAZOLAM	7,5 mg	comp	OR	
	5 mg/5 ml	amp	IM,IV	
	15 mg/3 ml	amp	IM,IV	
	50 mg/10 ml	amp	IM,IV	
ZOLPIDEM	10 mg	comp	OR	
DESHABITUANTES DEL AL	CO HOL			
ACAMPROSATO	333 mg	comp	OR	
CARBIMIDA	60 mg/ml	gts	OR	20 gotas = 1 ml
DISULFIR AM O	250 mg	comp	OR	
NEUROLÉPTICOS				
CLORPROMAZINA	25 mg	comp	OR	
			OR	
	100 mg	comp	OIL	
	100 mg 40 mg/ml	gts	OR	40 gotas = 1 ml
		-		40 gotas = 1 ml
C LOTTAPINA	40 mg/ml	gts	OR	40 gotas = 1 ml

DCI	DOSIS	PRESENT.		OBSERVACIONES
FLUFENAZINA	25 mg/1 ml	amp	IV	
HALOPERIDOL	10 mg	comp	OR	
	2 mg/ml	gts	OR	20 gotas = 1 ml
	5 mg/1 ml	amp	IM	
LEVOMEPROMAZINA	25 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	gts	OR	40 gotas = 1 ml
	25 mg/ml	amp	IV	
OLANZAPINA	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
PERFENAZINA	8 mg	comp	OR	
PERICIAZINA	10 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	gts	OR	
RISPERIDONA	1 mg	comp	OR	
	3 mg	comp	OR	
	1 mg/ml	sol	OR	
TIORIDAZINA	10 mg	grag	OR	
	50 mg	grag	OR	
	100 mg	grag	OR	
	200 mg	comp	OR	
		retard		
	30 mg/ml	gts	OR	30 gotas = 1 ml
TRIFLUOPERAZINA	1 mg	grag	OR	
	2 mg	grag	OR	
	5 mg	grag	OR	
ZUCLOPENTIXOL	10 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	20 mg/ml	gts	OR	
	50 mg/1 ml	amp	IV	"Acufase"
	200 mg/1 ml	amp	IV	"Depot"
PLACEBOS		•		
LACTOSA PLACEBO		cap	OR	
P LACEBO AMARGO		cap	OR	
S is tema Nervioso Cent	ral			
ANTICOLINÉRGICOS				
ATROPINA	1 mg/1 ml	amp	IM,SC	,IV
ANTIEPILÉPTICOS	<u> </u>		,	,
C ARBAMA ZEPINA	200 mg	comp	OR	
	400 mg	comp	OR	
CLONAZEPAM	0,5 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
		gts	OR	
	2,5 mg/ml 1 mg/1 ml	gts amp	OR IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
FENITOÍNA	100 mg	comp	OR	
	250 mg	vial	IV	
FENOBARBITAL	15 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
	200 mg/1 ml	amp	IV	
FENOBARBITAL	126 mg/1 ml	gts	OR	1 ml = 30 gotas =
DIETILAMINA				95,76 mg de
				Fenobarbital base
GABAPENTINA	100 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	400 mg	cap	OR	
LA MOTRIGINA	5 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
	200 mg	comp	OR	
P RIMIDO NA	250 mg	comp	OR	
VALPRO IC O ÁCIDO	200 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	200 mg/ml	sol	OR	
	400 mg	vial	IV	
VALPRO MID A	300 mg	grag	OR	grageas entéricas
VIGABATRIN A	500 mg	comp	OR	
	500 mg	sobre	OR	
ANTIHISTAMÍNICOS				
CLEMASTINA	1 mg	comp	OR	
	0,5 mg/5 ml	sol	OR	
DEXCLORFENIRAMINA	2 mg	comp	OR	
	6 mg	comp	OR	
	2 mg/5 ml	jarabe	OR	
	5 mg/ 1 ml	amp	IV	
HIDROXIZINA	25 mg	comp	OR	
LORATADINA	10 mg	comp	OR	
	5 mg/5 ml	jarabe	OR	
FÁ RMACOS ANTIPARKINSO	ONIANOS			
AMANTADINA	100 mg	cap	OR	
BIPERIDENO	2 mg	comp	OR	No administrar por S NG
	4 mg	grag netard	OR	F-1010
	5 mg/ml	amp	IV	
B ROMOCR IP TIN A	2,5 mg	comp	OR	
DIG.TOCKE HITT	5 mg	comp	OR	
LEVODOPA + C ARBID OPA	100 L/25 C	comp	OR	"Plus". No admi-
Com reliable		p	J	nis trar por SNG
	250 L/25 C	comp	OR	"Normal" .No admi-

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA OBSERVACIONES
	200 L/50 C	comp	OR "Retard". No admi-
		retard	nis trar por SNG
TRIHEXIFENIDILO	2 mg	comp	OR
	5 mg	comp	OR
COLINÉRGICOS			
EDROFONIO	25 mg/2 ml	amp	IV
NEOS TIGMINA	0,5 mg/1 ml	amp	IV
PIRIDOS TIG MINA	60 mg	comp	OR
RELAJANTES MUSCULARE	S CENTRALES		
BACLOFENO	10 mg	comp	OR
	25 mg	comp	OR
	0,05 mg/1 ml	amp	intratecal
	10 mg/20 ml	amp	intratecal
TOXINA BO TULÍNICA	100 UI	vial	SC,IM (*)
	500 U I	vial	IM (*)
OTROS RELACIONADOS CO	ON SNC		
METILFENIDATO	10 mg	comp	OR
RILUZOL	50 mg	comp	OR

UROLÓGICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
HORMONAS AN ÁLOGAS L	HRH			
GOS ERELINA	3,6 mg	jeringa	IM,SC	
		precarg		
OTROS MEDIC AMENTOS O	GENTOUR INARIOS			
ALPROSTADILO	20 mcg	vial	Intraca	vernoso
LIDOCAÍNA	2 mg/g (2%)	gel	top	
		acordeón		
OXIBU TINI N A	5 mg	comp	OR	
PERMANGANATO	1/10000	fr	IVES	
P YGEUM AF RICANUM	50 mg	cap	OR	
TETRACAÍNA	7,5 mg/g	pda	top	
(LUBRICA NIE UROLÓGIO) (0,75%)(6g)			
	7,5 mg/g	pda	top	·
	(0,75%)(25 g)			

VACUNAS, INMUNOGLOBULINAS Y INTERFERONES

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
IMMUNOGLO BU LINAS IN E	ESPECÍFICAS			
INMUNOGLO BU LINA IV	500 mg/10 ml	vial	IV	
	2500 mg/50 ml	vial	IV	
	5000 mg/100 ml	vial	IV	
	10000 mg/200 ml	vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
INMUNOGLO BU LINAS ESPI	ECÍFICAS			
INMUNOG AN TIHEPATTITS I	3 200 UV1 ml	amp	IM	Pediátrica
	600 U I/3 ml	amp	IM	
	1000 U I/ 5 ml	amp	IM	
INMUNOG.ANTITETÁNICA	500 UI	jeringa	IM	(*)
		precargada		
INMUNOG AN TI RH(D)	250 mcg	amp	IM	
INTERFERONES				
INTERFER ON ALFA-2B	3 millones U I	vial	SC,IV	(*)
INTERFERON BETA-1A	22 mcg	jeringa	SC	(*)
		precargada		
	30 mcg	vial	IM	
	44 mcg	jeringa	SC	
		precargada		
INTERIER ON BETA-1B	9,6 millones UI	jeringa	SC	(*)
PEGINTERIER ÓN ALFA-2B	50 mcg	vial	SC	(*)
	80 mcg	vial	SC	(*)
	100 mcg	vial	SC	(*)
	120 mcg	vial	SC	(*)
INTERLEUKINAS				
INTERLEUK IN A-2	18 millones UI	vial	SC	(*)
VACUNAS				
TOXOIDETETÁNICO		amp	IM	(*)
TO XO IDETETÁN IC O+	40 UI + 4U I	jeringa	IM	(*)
TOXOIDED IFTÉRICO		precargada		
VA CUNA ANTIGRIPAL		jeringa	IM,SC	(*)
INACTIVA FRA CCIONADA		amp		
VA CUNA ANTIHEPATITIS		jeringa	IM	(*)
B PED.		precargada		
VACUN A AN TIHEPATITIS		jeringa	IM	(*)
B ADUITO		precargada		
VA CUNA ANTIH EPATITIS		vial	IM	(*)
B ESPECIAL				
VACUN A AN TINEUMOC ÓCIO	CA	vial	IM	(*)
VACUN A AN TIRRÁBIC A		amp	SC	(*)
VACUN A AN TIVAR ICELA		amp	IM	(*)
VACUN A BCG		vial	IVES	(*)
VACUN A PO LIO I II III S ABI	N	amp	IM	(*)
VACUN A PO LIO S ALK		vial	OR	(*)
VA CUNA POLIO		vial	OR	(*)
TRIVALENTE				

OTROS PRODUCTOS SIN CLASIFICAR

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
IMMUNOSUPRESORES				
AZATIOPRINA	50 mg	comp	OR	
	50 mg	vial	IV	
CICLOSPORINA	25 mg	cap	OR	No admini strar
				por S NG
	50 mg	cap	OR	No admini strar
		_		por S NG
	100 mg	cap	OR	No administrar
				por S NG
	50 mg/1 ml	amp	IV	
	250 mg/5 ml	amp	IV	
DACLIZUMAB	25 mg/5 ml	vial	IV	
INFLIXIM AB	100 mg/20 ml	vial	IV	
INMU NOGL	25 mg	vial	IV	
ANTITIMOCÍTICA(CONEJO)				
MICOFENOLATO	250 mg	cap	OR	
MOFETILO				
	500 mg	comp	OR	
TACROLIMUS	1 mg	cap	OR	
	5 mg	cap	OR	

79



500mg (2 viales) en 210cc * (2.000 mcg/ml) o 1.000 mg (4 viales) en 500 ml* (2.000 mcg/ml) *= SG, SF, SRL

La dosificación de esta solución se calculará:

Peso enfermo x 3/10 = n (en ml de solución preparada/h).

Cuando n=1 corresponde a 10 mcg/kg/minuto

Dosis mcg/kg/min	ml/h
2	n/5
2,5	n/4
5,0	n/2
7,5	n/1,33
10,0	n
12,5	1,25n
15,0	1,5n
20	2n

Por ejemplo: enfermo de 65 kg con dosis de 12,5 mcg/ml/min: $65 \times 3/10 = 19,5$ (n); en la tabla de dosis le corresponderá $1.25 \times 19,5=24.37$ ml/h

• PRESENTACIÓN: Vial: 250 mg

DOCET AXEL

- NOMBRE GENÉRICO: docetaxel
- NOMBRE COMERCIAL: Taxotere®
- CÓDIGO ATC: L01CD
- USO: tratamiento del cáncer de mama progresivo o metastásico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN. H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: SNC: fiebre; Dermatológico: alopecia; Gastrointestinal: náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis; Hematológico: neutropenia, leucopenia, trombocitopenia, anemia; músculo-esquelético: mialgia.
- <10%: Cardiovascular: retención de líquidos, edema periférico generalizado, efusión pleural, disnea, distensión abdominal pronunciada.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: las soluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 8h a temperatura ambiente y en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de oncología
- ADMINISTRACIÓN: para evitar las reacciones anafilácticas, debe administrarse con dexametasona(administrar la infusión en 1h).
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 20 mg, 80 mg

DOMPERIDONA

- · NOMBRE GENÉRICO: domperidona
- NOMBRE COMERCIAL: Motilium®
- CÓDIGO ATC: A03FA
- USO: tratamiento de náuseas y vómitos de cualquier etiología(incluyendo los producidos durante el postoperatorio e inducidos por medicamentos). Dispepsia y síntomas asociados a retardo del vaciado.

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Náuseas v vómitos: 10-20 mg/4-8h

Dispepsia: 10-20 mg/8h antes de las comidas y 10 a 20 mg en la noche. Duración del tratamiento máximo

12 semanas.

Niños: Náuseas v vómitos:

4 a 7 años: 5 mg/8h 1 a 3 años: 2.5 mg/8h

Lactantes: 250 mcg/kg/8h

Dispepsia: no es recomendado en niños

- · ADMINISTRACIÓN: preferiblemente antes de las comidas
- PRESENTACIÓN: Suspensión: 5 mg/5 ml

DOPAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: dopamina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Clorhidrato Dopamina®
- CÓDIGO ATC: C01CA
- USO: Coadyuvante en el tratamiento del shock cardiogénico. Efecto vasopresor e inotrópico positivo. Estimulante dopaminérgico y de los receptores alfa y beta-adrenérgicos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: taquicardia, vasoconstricción hipotensión, arritmias ventriculares, náuseas, vómitos, disnea, cefalea
- <10%: bradicardia, hipertensión, ansiedad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las soluciones no deben usarse si están ligeramente amarillas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: Infusión IV
- 1-5mcg/kg/min, valorar la respuesta. En infusión puede incrementarse a razón de 1-4mcg/kg/min a intervalos de 10-30min, hasta 50mcg/kg/min.
- ADMINISTRACIÓN: La infusión se preparará como sigue:
- 400mg (2 ampollas) en 190cc* (2.000 mcg/ml)
- o 1.000 mg (5 ampolla) en 500 ml* (2.000 mcg/ml)
- *= SG, SF, SRL

Ш

La dosificación de esta solución se calculará: Peso enfermo x 3/10 = n (en ml de solución preparada/h). Cuando n=1 corresponde a 10 mcg/kg/minuto

Dosis mcg/kg/min	ml/h	
1	ml/h	
2	n/5	
4	n/2,5	
8	n/1,25	
10	n	
20	2n	
30	3n	
40	4n	

Por ejemplo: enfermo de 55 kg con dosis de 8 mcg/ml/min: $55 \times 3/10 = 16.5$ (n); en la tabla de dosis le corresponderá $16.5 \times 1.25 = 13.2$ ml/h

En caso de extravasación usar como antídoto fentolamina (5mg en 9 ml de suero fisiológico)

- PRESENTACIÓN: Ampollas: 200 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: S (bisulfito sódico)

DOXAZOSINA

- NOMBRE GENÉRICO: doxazosina mesilato
- NOMBRE COMERCIAL: Neocarduran®
- CÓDIGO ATC: C02CA
- USO: Hipertensión arterial, solo o junto a otros fármacos antihipertensivos (diuréticos, betabloqueantes etc). Insuficiencia cardíaca congestiva (junto a cardiotónicos). Tratamiento sintomático del síndrome de Raynaud primario o secundario. Hipertrofia prostática benigna.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: vértigo, hipotensión ortostática, cefalea, mareos, desorientación
- <10%: palpitaciones, arritmias, vértigo, nerviosismo, somnolencia, ansiedad, náuseas, vómitos, sequedad de boca, diarrea, edema, rinitis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos. Inicial 4 mg/24h, después de 1-2 semanas de tratamiento puede incrementarse a 8 mg/24h (dosis máxima).
- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: tomar las primeras dosis por la

noche para disminuir el riesgo de hipotensión postural.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos de liberación controlada: 4 mg

DOXICICLINA

- NOMBRE GENÉRICO: Doxiciclina hiclato
- NOMBRE COMERCIAL: Retens, Vibravenosa®
- CÓDIGO ATC: J01AA
- USO: Infecciones por microorganismos intracelulares (clamidia, micoplasma y legionela). Enfermedades de transmisión sexual: linfogranuloma venéreo, sífilis, uretritis no gonocócica y post- gonocócica). Rickettsiosis. Paludis mo. Brucelos s. Orquiepidilimitis Micobacteriosis. Angiomatosis bacilar. Infección por arañazo de gato. Granuloma inguinale.
- EFECTOS ADVERSOS:

Niños:

- >10%: Otros: decoloración de los dientes en niños
- <10%: Gastrointestinales: esofagitis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar las ampollas en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos: 100-200 mg/12-24h

< 45 kg: 2-4 mg/kg/día en 1-2 dosis

> 45 kg: igual que en adultos

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las formas orales con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Administrar con un vaso lleno de agua. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 100 mg

Suspensión: 50 mg/5 ml

Ampollas: 100 mg/5 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

DOXORUBICINA

- NOMBRE GENÉRICO: doxorubicina clorhidrato
- · SINÓNIMOS: Adriamicina; Hidroxidaunomicina; ADR
- NOMBRE COMERCIAL: Farmiblastina®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: Leucemias. Linfomas. Mieloma múltiple. Sarcomas óseos y de tejidos blandos. Mesoteliomas. Cáncer: cerebro, esófago, tiroides, mama, intestinal, estómago, páncreas, hígado, próstata, endometrio. Neuroblastoma. Adenocarcinomas. Osteosarcoma.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cardiomiopatía, insuficiencia cardíaca congestiva, arritmias

L

cardíacas, flebitis(si se usan venas pequeñas), sofocos(con inyecciones rápidas), náuseas, vómitos, anemima aplásica

<10%: estomatitis, úlceras y necrosis del colon, conjuntivitis, lagrimeo, orina oscura, hiperuriciemia, hiperpigmentación de uñas y pliegues cutáneos, onicolisis.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las soluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 5 días a temperatura ambiente y 21 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Elimimar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 10 mg, 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

DOXORUBICINA (LIPOSOMAS)

- NOMBRE GENÉRICO: doxorubicina en liposomas no pegilados (Myocet®); doxorubicina en liposomas pegilados (Calyx®)
- NOMBRE COMERCIAL: Myocet®, Caelyx®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: Carcinoma de mama, en combinación con ciclofosfamida.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: mielosupresión

<5%: fiebre, rigidez, sofocos, cefalea, mareos, pérdida de peso, sepsis, arritmia, dolor en el pecho, hipotensión, estreñimiento, ictericia, hipocaliemia, hiperglucemia, insomnio, agitación, somnolencia, prurito, mialgia, debilidad muscular oliguria.

- F ACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Proteger de la
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar protocolos. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50mg (Myocet®) Vial: 20mg (Caelyx®)

DROPERIDOL

- NOMBRE GENÉRICO: droperidol
- · SINÓNIMOS: Dehidrobenzperidol
- NOMBRE COMERCIAL: Dehidrobenzperidol®
- CÓDIGO ATC: N01AX
- · USO: sedante, tranquilizante y antiemético en procedimientos qui-

rúrgicos y/o diagnósticos. Coadyuvante en la anestesia regional y general.

- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, taquicardia, somnolencia postquirúrgica
- <10%: hipertensión, reacciones extrapiramidales, depresión respiratoria, ansiedad, agitación, apnea, vértigo, escalofríos, alucinaciones postquirúrgicas, espasmo de laringe, broncoespasmos, mareos,
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM. IV lenta.

Premedicación y uso diagnóstico: IM o IV lenta. 2,5-5 mg(1,2 ml) de 30-60 min antes del procedimiento quirúrgico.

Coadyuvante de anestesia general: IV Inducción: 2,5 mg/10 kg(1 ml/10 kg)

Mantenimiento: $1,25-2,5\,$ mg($0,5-1\,$ ml). Asegurar un volumen de circulación suficiente.

Coadyuvante de anestesia local: IM o IV lenta. 2,5 – 5 mg(1-2 ml) en los casos en que se precise sedación adicional.

PRESENTACIÓN: Ampollas: 7,5 mg/3 ml

EDROFONIO

- NOMBRE GENÉRICO: edrofonio bromuro
- · NOMBRE COMERCIAL: Anticude®
- CÓDIGO ATC: N07AA
- USO: Diagnóstico de la miastenia gravis. Diagnóstico diferencial entre crisis colinérgicas y crisis de miastenia. Revocación del bloqueo neuromuscular no despolarizante.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: arritmia cardíaca, bradicardia, broncoespasmo.
- <10%: náuseas, vómitos, diarrea, sialorrea, calambres abdominales.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos:

Diagnóstico: Dosis de prueba: 2 mg administrados en 15-30 segundos; 8 mg 45 segundos más tarde si no hay respuesta visible.

La dosis de prueba puede ser repetida a los 30 minutos.

Valoración terapia anticolinesterásica: OR: Administrar 1-2 mg 1h después de la dosis de anticolinesterásico, si la fuerza mejora, está indicado un aumento en las dosis de neostigmina y piridostigmina. Revertir efecto de agentes bloqueantes neuromusculares no despolarizantes (normalmente es preferido neostigmina+atropina): 10 mg IV puede repetirse cada 5-10 minutos hasta un máximo de 40 mg.

D E Niños:

Diagnóstico:0,04mg/kg seguido de 0,16mg/kg si no hay respuesta, dosis total máxima: 5mg para niños £34kg o 10mg para niños > 34kg.

Valoración terapia anticolinesterásica: OR: 0,04mg/kg dosis única; si hay respuesta y la fuerza muscular mejora, está indicado un aumento en las dosis de neostigmina y piridostigmina.

Lactantes: 0.1 mg seguido de 0.4 mg si no hay respuesta.

Dosis total máxima: 0,5 mg

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 25 mg/2 ml

EDTA CALCIO-DISÓDICO

- NOMBRE GENÉRICO: edta calcio-disódico
- NOMBRE COMERCIAL: Complecal®
- CÓDIGO ATC: V03B
- USO: Tratamiento del envenenamiento agudo y crónico por plomo, cadmio, cobalto, cobre y zinc.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: necrosis tubular renal, hipotensión, arritmias, cefalea, náuse-

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

50mg/kg cada 4-6 h disuelto en SF o SG 5%. Tiempo de infusión: 1h durante 5 días.

Dosis máxima:

80 mg/kg/día Adultos. Niños: 70 mg/kg/día

> Nota: El ciclo de terapia puede ser repetido a los 2-3 semanas hasta que el nivel de plomo en sangre sea

normal.

Aiuste de dosis en insuficiencia renal

Es eliminado exclusivamente por vía renal por lo que no debería ser administrado durante periodos de anuria.

- · ADMINISTRACIÓN: En infusión IV intermitente, administrar las dosis, como mínimo en 1h, en pacientes asintomáticos y 2h en pacientes sintomáticos.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 935 mg/5 ml

EDETATO DE COBALTO

- NOMBRE GENÉRICO: edetato de Cobalto
- SINÓNIMOS: Edta Cobalto
- NOMBRE COMERCIAL: Kelocyanor®
- USO: Intoxicación por cianuros y sulfídrico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.

- EFECTOS ADVERSOS: hipotensión transitoria, taquicardia y vómitos
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV directa

600 mg seguidos de 50 ml de suero glucosado al 5%. Si no hay respuesta en 1 minuto, administrar 300 mg más. En casos graves, asociar con hidroxicobalamina.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 300 mg/20 ml.

EFAVIRENZ

- NOMBRE GENÉRICO: Efavirenz (EFV)
- NOMBRE COMERCIAL: Sustiva®
- CÓDIGO ATC: J05AG
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Alteraciones del SNC (mareos, insomnio, somnolencia, trastornos de la concentración, alteraciones del sueño), erupción cutánea, náuseas, vómitos, diarrea, cefalea, cambios de humor.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (está contraindicado en el embarazo).

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 600 mg/24h Niños: según peso:

> 10-15 kg: 200 mg/24h 15-20 kg: 250 mg/24h 20-25 kg: 300 mg/24h

25-32 kg: 350 mg/24h 32-40 kg: 400 mg/24h >40 kg: 600 mg/24h

• ADMINISTRACIÓN: Se recomienda tomar la dosis por la noche para minimizar los efectos a nivel del SNC. Puede tomarse con o sin alimentos. No se afecta por la administración conjunta de antiácidos. Es preferible evitar comidas ricas en grasas ya que aumentan su biodisponibilidad y con ella el riesgo de efectos adversos.

• PRÉSENTACIÓN: Cápsulas: 50 mg, 100 mg, 200 mg.

EFEDRINA

- NOMBRE GENÉRICO: efedrina
- GRUPO TERAPÉUTICO: R03CC
- USO tratamiento del asma bronquial. Congestión nasal Broncoespasmo agudo. Hipotensión ortoestática idiopática.
- EFECTOS ADVERSOS:

- >10%: Nerviosismo, ansiedad, insomnio, agitación, irritabilidad.
- <10%: palpitaciones, cefalea, vértigo, náuseas, debilidad muscular.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IM, SC, IV lenta

Adultos.

IM, SC: 25-50 mg/dosis

IV: 25-50 mg/dosis, puede repetirse después de 5-10 min en caso necesario. No exceder de 150 mg en 24h.

PRESENTACIÓN: Ampolla: 50 mg/ml

ENALAPRILO

- NOMBRE GENÉRICO: enalaprilo
- NOMBRE COMERCIAL: Crinoren ®: Dabonal®: Renitec®
- CÓDIGO ATC: C09AA
- USO: Tratamiento de la hipertensión de moderada a grave y del fallo cardíaco congestivo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: tos seca persistente, mareos, cefalea
- <10%: dolor abdominal, palpitaciones, taquicardia, insomnio, cefalea, vértigo, fatiga, astenia, rash, diarrea, vómitos, náuseas, restricción, parestesia, disnea, bronquitis, alteración del gusto.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (1º trimestre); D (2º y 3º tri-
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV. Utilizar dosis iniciales bajas en pacientes con hiponatremia, hipovolemia, fallo cardíaco congestivo, función renal disminuida o en pacientes que reciben diuréticos. Adultos. 2.5-5 mg/día inicial, después incrementar según

necesidad:

hipertensión: 10-40mg/día fraccionados en 1-2 dosis.

fallo cardíaco congestivo: 5-20mg/día.

fallo cardíaco congestivo: 0,1 mg/kg/día e incrementar Niños: cada 2 semanas en 0,12-0,43mg/kg/día.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min.: Administrar del 75-100% de la

Clcr <10 ml/min.: Administrar el 50% de la dosis

- ADMINISTRACIÓN: La absorción no se afecta por las comidas.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Puede causar depresión en algunos pacientes. Parar el tratamiento si se produce angioedema en cara, extremidades, labios, lengua o glotis. Vigilar el efecto hipotensivo a las 1-3h tras la primera dosis o tras un aumento de la dosis. Administrar las formas orales con o sin alimentos.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg, 20 mg Ampollas: 1 mg/1 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

ENOXAPARINA

- EXCIPIENTES NOMBRE GENÉRICO: enoxaparina sódica
- NOMBRE COMERCIAL: Clexane®
- CÓDIGO ATC: B01AA
- USO: prevención de trombosis venosa profunda en cirugía ortopédica y cirugía general(ginecológica etc.). Tratamiento de la trombosis venosa profunda establecida con o sin embolia pulmonar).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hemorragia, hematuria(difícil de detectar)
- <10%: hematoma, dolor, fiebre, confusión, echimosis, urticaria, eritema, náuseas, rinitis, trombocitopenia, irritación.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC

Adultos 1 sola dosis diaria de 40 mg en pacientes de alto

1 sola dosis diaria de 20 mg en pacientes de riesgo moderado

- INFORMACIÓN ADICIONAL: 1 mg de enoxaparina tiene una actividad antiXa de 100UI
- PRESENTACIÓN: Jeringa precargada:

20 mg/0,2 ml (2.000 U A Xa) 40 mg/0,4 ml (4.000 U A Xa) 60 mg/0,6 ml (6.000 U A Xa) 80 mg/0,8 ml (8.000 U A Xa) 120 mg/1 ml (10.000 U A Xa)

EPIRUBICINA

- NOMBRE GENÉRICO: epirubicina
- SINÓNIMOS: 4í-epidoxirrubicina; 4í-epidriamicina; Pidorrubicina.
- NOMBRE COMERCIAL: Farmorubicina®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: Cáncer de mama, de pulmón (células pequeñas y no peque-
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, anemia aplásica, insuficiencia ventricular izquierda aguda, sofocos
- <10%: estomatitis, esofagitis, orina oscura, hiperuriciemia, hiperpigmentación de uñas y pliegues cutáneos, onicolisis

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las soluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 14 días a temperatura ambiente y 28 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, Intravesical Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 10 mg, 50 mg.
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ERGOTAMINA + CAFEINA

- NOMBRE GENÉRICO: ergotamina + cafeína
- NOMBRE COMERCIAL: Cafergot®
- CÓDIGO ATC: N02CA
- USO: Tratamiento de las jaquecas de origen vascular como migraña o similares.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, vómitos, parestesia, dolor y debilidad en las extremidades, vasoconstricción periférica(en tratamientos prolongados y dolor precordial).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 2 co

2 comprimidos al comienzo del ataque y después 1 comprimido cada 30 minutos según necesidad. Máximo: 6 comprimidos, no exceder de 10 comp/semana.

PRESENTACIÓN: comprimidos: 1 mg(ergotamina)+100 mg(cafeína)

ERITROMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: Eritromicina, etilsuccinato
- SINÓNIMOS: Eritromicina A: Ermicina.
- NOMBRE COMERCIAL: Pantomicina®
- CÓDIGO ATC: J01FA
- USO: Procinético
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: dolor abdominal, calambres, náuseas, vómitos.
- <10%: candidiasis oral, colestasis, ictericia, flebitis en el punto de invección, reacciones de hipersensibilidad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- PRESENTACIÓN: Sobres: 250 mg

ERITROPOYETINA ALFA Y ERITROPOYETINA BETA

- NOMBRE GENÉRICO: eritropovetina alfa v eritropovetina beta
- SINÓNIMOS: Epoetina alfa; ÉPO; Epoetina beta.
- NOMBRE COMERCIAL: Epopen®, Eprex®, Neorecormon®
- CÓDIGO ATC: B03XA
- USO: Anemia eritropénica en pacientes con insuficiencia renal crónica (niños, adultos), sometidos a hemodiálisis o a diálisis peritoneal (adultos). Anemia intensa de origen renal acompañada de síntomas clínicos, en pacientes adultos con insuficiencia renal que todavía no están sometidos a diálisis. Anemia por quimioterapia que incluya cisplatino. Aumento de la producción de sangre autóloga en pacientes incluidos en un programa de predonación. En pacientes previa COT, para la reducción de transfusiones de sangre alogénica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipertensión, fatiga, cefalea, fiebre
- <10%: artralgia, náuseas, vómitos, edema, astenia, dolor anginoso, mareos, trombocitosis, convulsiones
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (epoetina alfa), B (epoetina beta)
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera, no agitar el vial
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC. IV

Epoetina alfa:

Anemia en insuficiencia renal:

17

Fase de corrección:

50 UI/kg/3 veces por semana. Cuando sea necesario ajustar la dosis, se deberá hacer en etapas de por lo menos 4 semanas. En cada etapa, la reducción o incremento de la dosis deberá ser de 25 UI/kg, 3 veces por semana.

Fase de mantenimiento:

30-100 UI/kg, 3 veces por semana.

Quimioterapia con cisplatino:

150 UI/kg, 3 veces por semana, controlar la hemoglobina.

Pacientes incluidos en el programa de predonación autóloga 600 UI/kg 2 veces por semana durante 3 semanas anteriores a la cirugía. Pacientes programados para COT electiva: 600 UI/kg semanalmente durante 3 semanas (días –21, -14, -7) antes de la intervención y el día de la cirugía.

Epoetina beta:

Fase de corrección:

SC: 3x20 UI/kg a la semana. Puede aumentarse la dosis cada 4

semanas en 3x20 UI/kg a la semana.

IV: 3x40 UI/kg a la semana. . Puede aumentarse la dosis al cabo de 4 semanas hasta 3x80 UI/kg a la semana.

La dosis semanal puede dividirse en dosis diarias.

Dosis máxima: 720 UI (3x240)/kg a la semana).

Fase de mantenimiento:

La dosis debe reducirse inicialmente a la mitad de la dosis precedente. Posteriormente la dosis se ajustará a intervalos de 1 ó 2 semanas.

• PRESENTACIÓN: Epoetina alfa:

Jeringa: 1.000 UI/0,5 ml, 2.000 UI/0,5 ml, 3.000 UI/0,3 ml, 4.000 UI/0,4 ml, 10.000 UI/1 ml Vial: 40.000 UI/ml

Epoetina beta: Vial multidosis: 50.000 UI

ESCOPOLAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: bromuro de butilescopolamina (Buscapina®), escopolamina bromhidrato (Escopolamina Bromhidrato Braun®).
- SINÓNIMOS: Hyoscina; Epoxitropina; Tropato; Escopina tropato
- NOMBRE COMERCIAL: Escopolamina Bromhidrato Braun®, Buscapina®
- CÓDIGO ATC: S01F A
- USO: Espasmo gastrointestinal. Síndrome de intestino irritable.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, boca seca, vértigo, visión borrosa
- <10%: irritación, congestión, xerostomía, disfagia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM. SC o IV lenta
- 20-40 mg, máximo 100 mg/día
- ADMINISTRACIÓN: Si se administra por vía IV debe diluirse con agua estéril para invección.
- PRESENTACIÓN: Ampolla: 20 mg/1 ml (n-butil escopolamina) Ampolla: 0,5 mg/1ml

ESMOLOL

- NOMBRE GENÉRICO: esmolol
- · SINÓNIMOS: Esmolol CIH
- NOMBRE COMERCIAL: Brevibloc®
- CÓDIGO ATC: C07AB
- USO: tratamiento de la taquicardia supraventricular(aleteo auricular. fibrilación auricular). Taquicardia e hipertensión durante el preope-
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

- >10%: hipotensión, diaforesis, fatiga, mareos, cefalea, insomnio
- <10%: isquemia periférica, vértigo, somnolencia, confusión, agitación, náuseas, vómitos, rubor, hinchazón, prurito, broncoespasmo, disnea, sequedad de boca, dolor abdominal, anorexia.
- F ACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: las mezclas parenterales son estables a temperatura ambiente v en nevera 24h
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Taquicardia Supraventricular: Dosis de ataque: 5 min. Dosis de carga 500 mcg/kg/min durante 1 minuto, seguido de una dosis de mantenimiento de 50 mcg/kg/min(utilizando la preparación de 10mg/ml), infusión IV durante 4 minutos.

Dosis de Mantenimiento: 50-200 mcg/kg/min

Taquicardia e Hipertensión arterial perioperatoria: dosis de carga: 80 mg en 15-30 seg, seguido de infusión de 150 mcg/kg/min que puede incrementarse hasta 300 mcg/kg/min.

- · ADMINISTRACIÓN: No administrar las ampollas por invección IV directa. Se diluyen en SF o SG. Incompatible con bicarbonato sódi-
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 2500 mg/10 ml Vial: 100 mg/10 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X(ampollas)

ESPIRONOLACTONA

- NOMBRE GENÉRICO: espironolactona.
- NOMBRE COMERCIAL: Aldactone ®
- CÓDIGO ATC: C03DA
- USO:Tratamiento del edema asociado con insuficiencia cardíaca congestiva; cirrosis hepática.

Síndrome nefrótico o Hiperaldosteronismo. Tratamiento y prevención de hipokalemia. Hipertensión. Suele asociarse a tiazidas o diuréticos de alto techo para minimizar pérdidas de potasio.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: arritmia, confusión, nerviosismo, somnolencia, vértigo, cefalea, fiebre, escalofríos, ataxia, rash, parestesia, debilidad muscular, disnea.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos:

Edema, hipertensión, hipokalemia:

25-200 mg/día en 1- 2 dosis.

Diagnóstico del aldosteronismo primario:

100-400 mg/día en 1-2 dosis.

Niños: 1-3,3 mg/kg/día fraccionada cada 6-24h hasta un

máximo de 200 mg/día.

Neonatos: 0,5-1 mg/kg/dosis cada 8h. Ajuste de dosis en insuficiencia renal

de dosis en insuficiencia renai

CIcr 50-10 ml/min: Administrar cada 12-24h

CIcr<10 ml/min: Evitar su uso.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales y mejorar la biodisponibilidad. Procurar la administración por la mañana para no interferir en el descanso nocturno.
- · PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mg, 100 mg

ESTAVUDINA

- NOMBRE GENÉRICO: estavudina (d4T)
- NOMBRE COMERCIAL: Zerit®
- · CÓDGIO ATC: J05AF
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales. No se recomienda la administración de zidovudina en combinación con estavudina.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Neuropatía periférica (dosis dependiente).
- <10%: Alteraciones gastrointestinales, acidosis láctica (relacionada con todos los análogos de nucleósidos).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución oral, una vez reconstituida, debe guardarse en nevera y caduca a los 30 días desde su reconstitución.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

 $Adultos\,y\,\,adolescentes{:}<\!60\,\,kg{:}\,\,30\,\,mg/12h$

>60 kg: 40 mg/12h

 $Ni\tilde{n}os < 30 \text{ kg: } 1 \text{ mg/kg/12h}$

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 25-50: 50% de la dosis usual /12h

Clcr < 25: 50% de la dosis usual /24h

- ADMINISTRACIÓN: El polvo para solución oral se tiene que diluir con agua hasta alcanzar una concentración de 1mg/ml.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 15 mg, 20 mg, 30 mg, 40 mg Polvo para solución oral

(frasco 200 mg, para concentración 1 mg/ml)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ESTRADIOL

- NOMBRE GENÉRICO: estradiol
- SINÓNIMOS: Beta-estradiol(17), dihidrofoliculina, dihidrotelina, dihidroxi-estratrieno dihidroxiestrina.
- NOMBRE COMERCIAL: Progynova®, Progynon depot®
- CÓDIGO ATC: G03CA
- USO: Tratamiento de vaginitis atrófica. Atrofia y distrofia de vulva. Síntomas menopáusicos. Hipogonadismo femenino. Ovariectomia. Fallo primario de ovario. Cáncer de mama inoperable. Cáncer de próstata inoperable. Síntomas vasomotores de moderados a intensos asociados con menopausia.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: edema periférico, náuseas, vómitos, dolor abdominal, retención de sodio, aumento de peso, ictericia colestática, cefalea, mareos, diarrea, depresión, anorexia, ginecomastia y mastalgia.
- <10%: cefalea, vómitos, diarrea
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM

Adultos.

OR: 1-2 mg diarios después de cada comida durante 20 días, descansar 1 semana y continuar durante varios ciclos. Transcurridos 6 meses, interrumpir el tratamiento para comprobar si persisten todavía las molestias (si se ha indicado como medicación sintomática). IM (depot): Amenorrea primaria y secundaria: 20mg el primer día, seguido al cabo de 2 semanas de 10 mg, junto con 250 mg de hidroxiprogesterona ó 10 mg novesisterona. Se recomienda continuar el tratamiento durante 2-3 ciclos.

• PRESENTACIÓN: Grageas: 1 mg

Ampollas depot: 10 mg/1 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L. O (grageas)

ESTRAMUSTINA

- NOMBRE GENÉRICO: estramustina
- NOMBRE COMERCIAL: Estracyt®
- CÓDIGO ATC: L01AA
- USO: Tratamiento paliativo del carcinoma prostático (progresivo o metastásico).
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: edema, endocrino-metabólicos: disminución de la líbido, ginecomastia, diarrea, náuseas, incremento moderado de AST o LDH, disnea
- <10%: anorexia, flatulencia, leucopenia, tromboflebitis, calambres

musculares, infarto de miocardio, depresión, hemorragia gastrointestinal, cefalea

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Refrigerar a 2-8°C, las cápsulas pueden guardarse fuera de la nevera durante un máximo de 30 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: administrar las cápsulas con el estómago vacío(1 hora antes ó 2 horas después de las comidas) y un vaso de agua. No administrar con leche(o derivados) ni antiácido.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 140 mg(fosfato disódico) Vial: 300 mg

ESTREPTOMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: estreptomicina
- NOMBRE COMERCIAL: Estreptomicina Normon®
- CÓDIGO ATC: J01GA
- USO: Tratamiento de las micobacterias, brucelosis y endocarditis, siempre combinada con otros antibióticos. Tratamiento de la infección por Yersinia pestis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: neurotoxicidad, nefrotoxicidad, ototoxicidad(auditiva, vestibular)

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos. 10-15mg/kg en una dosis diaria o fraccionada cada 12h Niños > 1 mes: 20-30 mg/kg/día en una dosis diaria o fraccionada cada 12h.

No recomendable en niños menores de 1 mes

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar dosis de 0,5-1g

Clcr > 80 ml/min: Administrar cada 12 h

Clcr 80-50 ml/min: Administrar cada 24 h

Clcr 50-10 ml/min: Administra cada 24-72 h

Clcr < 10 ml/min: Administrar cada 72-96 h

• PRESENTACIÓN: Vial: 1 g

ESTREPTOOUINASA

- NOMBRE GENÉRICO: estreptoquinasa
- NOMBRE COMERCIAL: Streptase® (Estreptoquinasa)
- CÓDIGO ATC: B06AD

- USO: Trombosis venosa profunda. Embolia pulmonar. Infarto agudo de miocardio. Trombosis aguda y subaguda de las arterias periféricas, así como enfermedad obliterante arterial crónica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotesión, arritmias, broncoespasmos, edema angioneurótico, anafilaxis, hemorragia, fiebre.
- <10%: cefalea, mareos, escalofríos, rash, náuseas, vómitos, dolor muscular sofocos.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Tras la dilución del liofilizado en 5 ml de suero fisiológico, debe guardarse en nevera a 2º-8ºC
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, catéter intraarterial IV:

Fibrinolisis de corta duración: 1,5 mcg/100 cc de SF, a pasar a un ritmo de 150 ml/h durante 20 min y después 75 ml/h durante 40 min. La duración del tratamiento dependerá de la extensión de la oclusión: en el infarto agudo de miocardio se mantiene durante 24h. y en las restantes indicaciones, cinco días como máximo.

En caso de oclusiones arteriales y venosas periféricas existe la posibilidad de administrar una dosis inicial de 250.000 UI y a continuación una dosis de mantenimiento de 1,5 millones de UI/h durante 6h.

Catéter intraarterial:

Infarto agudo de miocardio: administrar una dosis inicial de 20.000 UI por vía intracoronaria, y una dosis de mantenimiento de 2.000 a 4.000 UI/hora, durante un período de 30 a 90 min.

Frombosis periférica aguda, subaguda o crónica y embolias pulmonares: administrar entre 1.000 y 2.000 UI en forma repetida a intervalos de 3 a 5 min. La duración del tratamiento dependerá de la extensión y localización de la oclusión, hasta una dosis total de 120.000 UI en un plazo de 3h.

 PRESENTACIÓN: Estreptoquinasa (Streptase[®]): Vial: 250.000 UI; 750.000UI

ESTRÓGENOS CONJUGADOS

- NOMBRE GENÉRICO: estrógenos conjugados
- NOMBRE COMERCIAL: Equin®
- CÓDIGO ATC: G03CA
- USO: terapia sustitutiva de estrógenos(para paliar los síntomas vasomotores de la menopausia). Vaginitis atrófica. Hipogonadismo. Profilaxis y tratamiento de la osteoporosis. Carcinoma prostático.

CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD

- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: edema periférico, náuseas, anorexia, hipercalcemia
- <10%: cefalea, vómitos, diarrea, dolor abdominal, ginecomastia, mastalgia, hipertensión, incremento de los triglicéridos, vértigo, ansiedad, cloasma, icteriria colestática, rash, depresión.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Administración (21 días de tratamiento estrogénico y 1 semana de descanso).

Síntomas vasomotores asociado con la menopausia: 1,25 mg/24h, si la paciente no ha menstruado desde hace 2 o más meses comenzar cuando se desee, en caso de menstruación comenzar el 5º día de la menstruación.

Vaginitis atrófica y craurosis vulvar: 0,625 – 1,25 mg/24h o incluso dosis superiores dependiendo de la respuesta terapéutica.

Terapia sustitutiva de estrógenos, osteoporosis: 0,625 – 1,25 mg/24h, durante 21 días, con periodos de descanso de 7 días. La terapia estrogénica deberá complementarse con la administración secuencial de un progestágeno los últimos 12 días de cada ciclo de 3 semanas, en pacientes con útero intacto.

- ADMINISTRACIÓN: deben administrarse inmediatamente después de las comidas, para evitar las náuseas.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar, con alimentos o líquidos.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 0,625 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ETAMBUTOL

- · NOMBRE GENÉRICO: etambutol
- NOMBRE COMERCIAL: Myambutol®
- CÓDIGO ATC: J04AK
- USO: tratamiento de la tuberculosis y otras infecciones por micobacterias, conjuntamente con otros agentes antimicrobianos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD, F.M(ampollas)
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: cefalea, confusión, desorientación, hiperuricemia; dolor abdominal, anorexia, náuseas, vómitos

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: se presenta en solución
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos. 20 mg/kg/día en 1 toma diaria Niños: 15 mg/kg/día en 1 toma No recomendada en niños < 13 años

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 80-50 ml/min: Administrar 15 mg/kg cada 24h Clcr 50-10 ml/min: Administrar 7,5 mg/kg cada 24h

Clcr< 10 ml/min: Administrar 5 mg/kg cada 24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 400 mg Ampollas: 1 g/ 5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q(comprimidos)

Е

ETANOLAMINA OLEATO

- NOMBRE GENÉRICO: etanolamina oleato
- USO: Agente esclerosante para varices esofágicas
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: pirexia, ulceración en el esófago, efusión pleural, dolor retroesternal.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV
- Adultos: 1,5-5 ml por variz, hasta un total de 20 ml
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 50 mg/ml (5%)

ETIDRÓNICO, ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: etidronato disódico
- SINÓNIMOS: EHDP
- NOMBRE COMERCIAL: Difosfen®
- CÓDIGO ATC: M05BA
- USO: Tratamiento de la osteítis deformante (enfermedad de Paget).
 Tratamiento cíclico de la osteoporosis postmenopáusica. Profilaxis y tratamiento de las osificaciones heterotópicas debidas a lesión de médula espinal o reemplazamiento quirúrgico de la cadera.
 Hipercalcemia asociada con malignidad.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: diarrea, náuseas, vómitos, dolor abdominal, fiebre, convulsiones, hipofosfatemia, hipomagnesemia, dolor óseo, disnea.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Enfermedad de Paget

5~mg/kg/día diariamente durante 6~meseso10~mg/kg/día durante un máximo de 3~meses. La dosis diaria puede dividirse si se presentan molestias digestivas importantes.

Osificación heterotópica con lesión medular o intervención quirúrgica de cadera:

Osteoporosis postmenopáusica

- 5 mg/kg/día (400 mg/día) durante 14 días, intercalar un periodo de descanso (74 días) durante el cual se administrará calcio y vit D. Este ciclo se puede repetir hasta 12 veces.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: aunque la biodisponibilidad del fármaco quede disminuida se puede administrar con alimentos para evitar trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 200 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ETOMIDATO

- NOMBRE GENÉRICO: etomidato
- NOMBRE COMERCIAL: Hypnomidate ®
- CÓDIGO ATC: N01AX
- USO: Inducción de anestesia general.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, movimientos musculares esqueléticos transitorios, movimientos incontrolados de ojos, dolor en el punto de inyección, disminuye la producción de cortisol.
- <10%: hipo, depresión respiratoria, hiperventilación, taquicardia, bradicardia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV
- Adultos y Niños > 10 años: 0,2-0,6 mg/kg administrados durante 30-60 segundos.
- ADMINISTRACIÓN: no administrar mediante per fusión endovenosa continua
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 20 mg/10 ml

ETOPÓSIDO

- NOMBRE GENÉRICO: Etopósido
- SINÓNIMOS: EPEG, UP-16
- NOMBRE COMERCIAL: Lastet®
- CÓDIGO ATC: L01CB
- USO: Linfomas de pulmón, testículo, vejiga y carcinoma de próstata. Hepatoma. Rabdomiosarcoma. Carcinoma uterino.
- Neuroblastoma. Micosis fungoide. Sarcoma de Kaposi. Histiocitosis. Enfermedad trofoblástica gestacional. Sarcoma de Ewing. Tumor de Wilm y tumores cerebrales.
- CARAČTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH

• EFECTOS ADVERSOS:

- >10%: alopecia, diarrea, vómitos, náuseas, trombocitopenia
- <10%: estomatitis, dolor abdominal, disfunción hepática, taquicardia, neurotoxicidad, somnolencia, fatiga, fiebre, dolor de cabeza, neuropatía periférica
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia(conc. máx: 0,2mg/ml) son estables 4 días a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Si es necesario, la forma inyectable puede ser administrada por vía oral. Mezclar con zumos a una concentración de 0,4mg/ml o menor y utilizar dentro de un período de 3h. Administrar la infusión IV en 30-60 minutos para minimizar el riesgo de reacciones de hipotensión.
- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las cápsulas con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua. En caso de extravasación consultar el proto colo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 50 mg Ampollas: 100 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K(ampollas)

ETOSUXIMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: etosuximida
- NOMBRE COMERCIAL: Zarontin®
- CÓDIGO ATC: N03AD
- USO: Tratamiento de convulsiones del pequeño mal (ausencia).
 Convulsiones mioclónicas y epilepsia akinética. Considerado el fármaco de elección para convulsiones en la ausencia simple.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: ataxia, somnolencia, sedación, vértigo, letargia, euforia, alucinaciones, insomnio, agitación, cefalea, pérdida de peso, náuseas, vómitos, anorexia, hipo, dolor abdominal.
- <10%: síndrome Steven-Johnson, agresividad, depresión mental, debilidad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños <6 años: Inicial: 250 mg/12h. Incrementar en 250 mg según necesidad cada 4-7 días hasta 1,5 g/día fraccionado cada 12h.

Dosis usual de mantenimiento:

E

20-40 mg/kg/fraccionado cada 12h

Niños 3-6 años: Inicial: 250 mg/día (o 15 mg/kg/día) fraccionado en Dosis usual de mantenimiento: 15-40 mg/kg/

2 dosis. Incrementar cada 4-7 días.

fraccionado en 2 dosis.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Administrar con comida, no discontinuar el tratamiento bruscamente. Vigilar si en los pacientes se detecta una excesiva sedación.
- PRESENTACIÓN: Jarabe: 250 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: O

FACTOR VIII + FACTOR VON WILLEBRAND

- NOMBRE GENÉRICO: factor VIII + factor Von Willebrand
- NOMBRE COMERCIAL: Haemate P®
- CÓDIGO ATC: B02BD
- USO: Profilaxis y tratamiento de hemorragias en hemofilia A (déficit congénito de factor VIII), en déficit adquirido de Factor VIII y en enfermedad de von Willebrand.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

Desarrollo de inhibidores del factor VIII, aumento de la temperatura corporal, hipovolemia.

- FAĈTOR DÊ RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, infusión

La dosis y duración de la terapia, dependerá de la función hemostática, de la localización y gravedad de la hemorragia.

PRESENTACIÓN: Vial: Factor VIII 1000 UI

Factor Von Willebran 2200 UW

FENELZINA

- NOMBRE GENÉRICO: fenelzina
- NOMBRE COMERCIAL: Nardelzine ®
- CÓDIGO ATC: N06AF
- · USO: Bulimia. Depresión. Neurosis fóbica.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión ortostática, somnolencia, temblores, debilidad muscular, visión borrosa
- <10%: taquicardia, edema periférico, nerviosismo, escalofríos, diarrea, anorexia, boca seca, constipación
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Bulimia: 60-90 mg/día Depresión 45-75 mg/día fraccionado en 3 tomas

Neurosis fóbica: 45-90 mg/día Depresión: 30-60 mg/día Ancianos.

Tratamiento crónico: 15-75 mg/día

• ADMINISTRACIÓN: Se aconseja administrar con alguna comida. Se recomienda monitorizaciones periódicas de la función hepática.

En el caso de anestesia general es aconsejable interrumpir el tratamiento 2 semanas antes de la intervención. Como con todos los IMAO se debe advertir al paciente de los alimentos que debe evitar como cerveza, quesos fermentados, algunos vinos y, en general aquellos alimentos que contengan tiramina lo que puede provocar una crisis hipertensiva.

PRESENTACIÓN: Grageas: 15 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: O

FENITOÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: fenitoína
- · SINÓNIMOS: Difenilhidantoína, DPH.
- NO MBRE CO MERCIAL: Neosidantoína®, Epanutin®, Fenitoína Rubio[®]
- CÓDIGO ATC: N03AB
- USO: Tratamiento de las epilepsias: generalizadas: tónico-clónicas (gran mal), parciales simples, parcial/compleja.

En niños: enfermedades del corazón congénitas.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(vial), TLD(comprimidos)
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: somnolencia, vértigo, alteración de la palabra, confusión mental, ataxia, constipación, náuseas, vómitos, hiperplasia gingival. <10%: mareos, cefalea, insomnio, rash, pérdida de peso, anorexia, incremento de la creatinina, leucopenia, trombocitopenia, agranulocitoisis, hipotensión, bradicardia, arritmias, colapso cardiovascular, confusión, fiebre, neuropatía periférica, parestesia, "síndrome gripal", síndrome de Stevens-Johnson, diplopía, visión borrosa, nistagmus, linfadenopatía, discrasias sanguíneas.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Status epilepticus:

Adultos

Dosis de carga: 15-20 mg/kg en una sola dosis o frac cionada. Seguir con 100-150 mg/dosis a intervalos de

30 min. Máximo: 1500 mg/24h.

Dosis de mantenimiento: 300 mg/día o 5-6 mg/kg/día

en 3 dosis

Anticonvulsionante

Adultos y Niños: 15-20 mg/kg basada en las concentraciones del

plasma; se administrará la dosis de carga por vía oral en 3 dosis cada 2-4h. La dosis de mantenimiento es la misma que por vía IV.

Lactantes y Niños: dosis de carga: 15-20 mg/kg en una sola dosis o fraccionada

Dosis de mantenimiento: Inicial: 5 mg/kg/día en 2

usual: 6 meses a 3 años: 8-10 mg/kg/día

4-6 años: 7,5-9 mg/kg/día 7-9 años: 7-8 mg/kg/día 10-16 años: 6-7 mg/kg/día

Neonatos: Dosis de carga:15-20mg/kg en una sola dosis o

fraccionada

Dosis de mantenimiento: Inicial: 5mg/kg/día en 2 dosis;

usual: 5-8mg/kg/día en 2 dosis

• NIVELES DE REFERENCIA:

Terapéuticos: 10-20 mcg/ml (SI: 40-80 mmol/ml) Tóxicos: < 30-50 mcg/ml (SI: 120-200 mmol/ml)

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las formas orales con alimentos para disminuir trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg Vial: 250 mg

FENOBARBITAL.

- NOMBRE GENÉRICO: fenobarbital
- SINÓNIMOS: Feniletil malonil urea; Fenil etil barbitúrico, ácido; Fenobarbitona
- NOMBRE COMERCIAL: Luminal®, Luminaletas®, Gardenal®, Gratusminal[®]
- CÓDIGO ATC: N03AA
- USO: Epilepsias generalizadas tónico-clónicas (gran mal) y parciales(ataques epilépticos). Crisis neonatales. Crisis febriles en niños. Sedación. Puede usarse también para la prevención y tratamiento de la hiperbilirrubinemia neonatal.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, arritmias, bradicardia, mareo, cansancio, trastornos del sueño, pesadez en las piernas.
- <10%: confusión, depresión mental, newiosismo, cefalea, náuseas, vómitos, constinación, hipotensión, alucinaciones, hipotermia, rash. dermatitis exfoliativa, síndrome Stevens-Johnson, apnea, insuficiencia respiratoria, anemia megaloblástica, trombocitopenia, agranulocitosis.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La forma invectable no es estable en soluciones acuosas. No adicionar soluciones ácidas ya que puede precipitar
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV, SC

Sedación: OR, IM: 30-120 mg/día en 2-3 dosis Adultos:

Hipnótico: OR. IM.IV.SC: 100-320 mg

Sedación preoperatoria:

IM: 100-200 mg 1-1,5 h antes del proceso.

Anticonvulsivante. Estatus epilepticus: dosis de carga. IV: 300-800 mg. Seguir con 120-240 mg/dosis a intervalos de 20 min hasta que se controlen los ataques, v hasta un total de dosis de 1-2 g

Niños: Sedación: OR: 2 mg/kg 3 veces/día.

Hipnóticα IM, IV, SC: 3-5 mg/kg al acostarse.

Sedación preoperatoria: OR, IM,IV:1-3 mg/kg 1-1,5h

antes del proceso.

Anticonvulsivante: Estatus epilepticus: dosis de carga. IV: 10-20 mg/kg en una sola dosis o fraccionada, se puede adicionar 5 mg/kg/dosis cada 15-30 min. hasta que se controle el ataque.

15-20 mg/kg en una sola dosis o fraccionada

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr<10 ml/min: Administrar cada 12-16h.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Monotorización de los niveles en plasma ya que puede incrementar los efectos en enfermos del hígado.

NIVELES REFERENCIA:

Terapéutico:

Niños y adolescentes: 15-30 mg/ml (SI: 65-129 mmol/ml)

20-40 mg/ml (SI: 86-172 mmol/ml)

Tóxico: >40 mg/ml (SI: >172 mmol/ml)

- ADVERTENCIAS ESPECIALES: Si se administra en presencia de dolor puede causar agitación hiperexcitabilidad e incluso delirio. La interrupción brusca o reducción de la dosis demasiado rápida. puede precipitar una crisis convulsiva. Por ello, la interrupción se hará gradualmente, durante días o semanas. No tomar bebidas alcohólicas durante el tratamiento.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse los comprimidos sin masticar.
- INFORMACIÓN ADICIONAL:
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 15 mg, 50 mg, 100 mg

Gotas: 126 mg/ml (sal dietilamina)

Ampollas: 200 mg/ml

EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X(ampollas).

FENOTEROL

- · NOMBRE GENÉRICO: fenoterol
- NOMBRE COMERCIAL: Berotec® inhaletas.
- CÓDIGO ATC: R03CC
- USO: obstrucción bronquial reversible. Asma. Bronquitis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%:nerviosismo, temblores(en manos), cefalea
- <10%: taquicardia, palpitaciones, hipertensión, vértigo, somnolencia, insomnio, calambres musculares, debilidad muscular, náuseas, vómitos
- · DOSIFICACIÓN USUAL: INH

Adultos. 200mcg(1 cápsula) en la crisis aguda.

Prevención: 200mcg/8h

Niños de 6 a 12 años: 200mcg(1 cápsula) en la crisis aguda Prevención: 200 mcg/12h

- PRESENTACIÓN: cápsulas para inhalación: 200 mcg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: U.

FENTANILO

- NOMBRE GENÉRICO: fentanilo
- NOMBRE COMERCIAL: Fentanest®, Durogesic®
- CÓDIGO ATC: N02AB
- USO: Sedación. Alivio del dolor. Medicación preoperatoria. Coadyuvante de anestesia general o regional.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Estupefaciente, H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, bradicardia, somnolencia, sedación, depresión SNC, náuseas, vómitos, constipación, depresión respiratoria.
- <10%: espasmos tracto biliar apnea, vértigo, arritmias, hipotensión ortostática, confusión, miosis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B (D si se usa durante tiempo prolongado o a altas dosis a término).
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV, EPI, transdérmica

Debería valorarse el efecto buscado, dentro del rango de dosis, dependiendo del grado deseado de analgesia/anestesia.

Adultos: inicio de tratamiento: a) pacientes no tratados con opiáceos: 25 mcg/h; b) pacientes tratados previamente con opiáceos: dosis inicial basada en equivalentes a opiáceos las 24 horas antes.

Tratamiento: ajustar dosis cada 72 horas e incrementar de 25 mcg/h.

suspensión del tratamiento gradual.

Adultos y Niños >12 años: Sedación/analgesia para procedimientos menores IM,IV: 0,5-1 mcg/kg/dosis, dosis mayores son utilizadas para procedimientos mayores.

Sedación preoperatoria, coadyuvante a anestesia regional, dolor postoperatorio: IM,IV: 50-100 mcg/dosis.

Coadyuvante a anestesia general: IM.IV: 2-50 mcg/dosis.

Anestesia general sin agentes anestésicos adicionales:

IV: 50-100 mcg/kg.

Niños 1-12 años: Sedación/analgesia para procedimientos menores: IM,IV: 1-2 mcg/kg/dosis, puede repetirse con un intervalo de 30-60

Nota: niños 18-36 meses pueden requerir 2-3 mcg/kg/dosis.

Sedación/analgesia continua inicialmente bolus IV: 1-2mcg/kg. después 1mg/kg/hora según necesidad, usualmente 1-3 mcg/kg/hora.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis

Clcr <10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.

 ADMINISTRACIÓN: Puede causar depresión respiratoria postopera toria de rebote, la dosis total de todos los analgésicos narcóticos administrados, deberían considerarse antes de pautar una analgesia narcótica en sala de recuperación.

La vía de administración transmucosa está contraindicada en los casos no monitorizados en los que exista un riesgo de hipoventilación no reconocida o en el tratamiento del dolor agudo y crónico.

Se puede utilizar más de un parche para dosis mayores de 100 mcg/h. Aplicar sobre piel seca, no irritada v sin vello en torso o parte superior del brazo. Cambiar cada tres días.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 0,15 mcg/3 ml

Parches: 2,5 mg(25 mcg/h), 5 mg(50 mcg/h),

10 mg(100 mcg/h)

FENTOLAMINA

- · NOMBRE GENÉRICO: fentolamina mesilato
- NOMBRE COMERCIAL: Regitine®
- CÓDIGO ATC: C04AB
- USO: Diagnóstico del feocromocitoma. Tratamiento de la hipertensión asociada con feocromocitoma u otras causadas por el exceso de aminas simpaticomiméticas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med Ext.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: vértigo, debilidad muscular, colores en la cara

• DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV

Diagnosis del feocromocitoma:

Adultos: 5 mg

Niños: 0,05-0,1 mg/kg/dosis. Máximo en una sola dosis: 5 mg

Cirugía en feocromocitoma, Hipertensión:

Adultos. 5mg 1-2 h antes del proceso y repetir si es necesario

cada 2-4h.

Niños: 0,05-0,1 mg/kg/dosis 1-2 h antes del proceso, repetir si es necesario cada 2-4 h hasta que esté controlada la

hipertensión.

Máximo en una sola dosis: 5 mg

Crisis hipertensión

Adultos: 5-20 mg

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 5 mg/1 ml

FERRITINA

NOMBRE GENÉRICO: ferritina

• NOMBRE COMERCIAL: Ferroprotina®, Profer®

CÓDIGO ATC: B03AB

• USO: Profilaxis y tratamiento de anemia por deficiencia de hierro.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: irritación gastrointestinal, dolor abdominal con hiperacidez gástrica, dolor epigástrico

<10%: náuseas, vómitos, diarrea, estreñimiento

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 100-200 mg/8h o 300 mg/24h

Niños: >3 años: 50-75 mg/8h

2 meses a 3 años: 25 mg/6h

Prematuros y lactantes: 15-20 gotas, administrar junto con los alimentos.

• PRESENTACIÓN: Sobres: 300 mg

(60 mg de hierro elemental/sobre) Ampollas bebibles: 100 mg/10 ml (20 mg de hierro elemental/ampolla)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q(sobres, ampollas), L (sobres)

FIBRINÓGENO

• NOMBRE GENÉRICO: fibrinógeno

• SINÓNIMOS: Factor I

• NOMBRE COMERCIAL: haemocomplettan®P

 USO: control de las hemorragias(asociado a una baja concentración de fibrinógeno en sangre) en afribrinogenemia o hipofibrinogenemia. En la coagulación intravascular diseminada.

CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.

• EFECTOS ADVERSOS:

Alteraciones alérgicas, reacciones anafiláticas por hipersensibilidad.

 CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: proteger de la luz, guardar en nevera.

• DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Inicio: 1-2 g, se pueden requerir más infusiones. En casos graves se puede dar de 4-8 g.

 ADMINISTRACIÓN: administrar en infusión IV lenta. V elocidad de infusión 3 ml/minuto(=60 gotas/min). Utilizar el equipo adjunto o en su defecto, un equipo con filtro.

• PRESENTACIÓN: Vial: 1 g

FIBRINÓGENO SISTEMA ADHESIVO

· NOMBRE GENÉRICO: fibrinogeno sistema adhesivo

• SINÓNIMOS: Sistema Adhesivo Fibrina

• NOMBRE COMERCIAL: Tissucol dúo®

• CÓDIGO ATC: B02BC

 USO: tratamiento coadyuvante para conseguir la hemostasia en hemorragias en sábana, sellado y/o adhesión de tejido en intervenciones quirúrgicas.

· CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H

 IFICTOS ADVIRSOS: excepcionalmente, alteraciones alérgicas, incluyendo reacciones anafilácticas por hipersensibilidad frente a las proteínas bovinas(aprotinina) o por aplicación repetida.

• CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en el congelador.

• DOSIFICACIÓN USUAL:

El volumen necesario de solución tissucol-trombina depende del tamaño de la superficie a sellar o a recubrir o del tamaño del defecto que se vava a rellenar y del método de aplicación.

Como guía: 1 ml de solución de Tissucol más 1 ml de solución de trombina(Tissucol Immuno 1) será suficiente como mínimo para el sellado de superficies de un área de 10 cm2.

Cuando el adhesivo se aplica con spray set, equipo pulverizador, la misma cantidad será suficiente para cubrir un área de 25 cm2 a 100 cm2, dependiendo de la indicación.

En casos especiales se puede variar la concentración de la solución de aprotinina para controlar la velocidad de reabsorción del adhesiF

vo. Si la solución de aprotinina se diluye con agua estéril para inyección(100 UIK/ml), el adhesivo se reabsorberá con mayor rapidez, circunstancia deseable si se conoce previamente la baja actividad fibrinolítica de una superficie receptora como es el caso del tejido nervioso. El adhesivo tarda un minuto en solidificarse si se utiliza la concentración de trombina de 4 UI/ml y pocos segundos si se emplea la concentración de 500 UI/ml. La concentración de 500 UI/ml se emplea en hemostasia local, mientras que la de 4 UI/ml es más adecuada para sellar tejidos.

• PRESENTACIÓN: Equipos de 2 jeringas precargadas con: 1 ml Tissucol i 1 ml sol. Trombina 2 ml Tissucol i 2 ml sol. Trombina 5 ml Tissucol i 5 ml sol. Trombina Composición: 1- Solución de Tissucol: 1 ml de solución contiene: Proteína total 100-130 mg Proteina coagulable: 75-115 mg Compuesta de:

Fibrinogeno 70-110 mg Plasmafibronectina 2- 9 mg Factor XIII 10- 50 U Plasmminogeno 40-120 mcg Aprortinina bovina 3000 UIK

2- Solución de Trombina: 1 ml de solución contiene: Trombina human 50 UI Cloruro cálcico 40 mmol

FILGRASTIM

- NOMBRE GENÉRICO: filgrastim
- · SINÓNIMOS: G-CSF; Factor estimulante de las colonias de granulo-
- NOMBRE COMERCIAL: Granulokine®, Neupogen®
- CÓDIGO ATC: L03AA
- USO: Disminución del período de neutropenia y del riesgo asociado de infección en pacientes con enfermedad maligna no mieloide, que reciben quimioterapia mielosupresiva asociada con incidencia significativa de neutropenia grave y fiebre.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: fiebre neutropénica, alopecia, náuseas, vómitos, diarrea, mucositis, esplenomegalia

- <10%: cefalea, dolor pectoral, rash, retención de líquidos, anorexia, estomatitis, constipación, debilidad muscular, disnea, tos.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Conservar en nevera. No congelar Antes de la administración puede mantenerse a temperatura ambiente hasta un máximo de 24h. Puede diluirse con SG a concentraciones ≥15 mcg/ml para infusión IV.

La dilución es estable 7 días en nevera o a temperatura ambiente.

· DOSIFICACIÓN USUAL: SC, IV

Adultos y Niños:

Quimioterapia convencional:

SC o IV (perfusión en 30 min diluida en glucosa al 5%): 5 mcg/kg/24h. La duración del tratamiento dependerá de la respuesta terapéutica, cuyo fin se estima al normalizarse el recuento de neutrófilos: normalmente esto supone 14 días de tratamiento. La administración de filgastrim deberá comenzarse siempre como mínimo 1 día después de la administración de la quimioterapia.

Terapia mieloablastiva seguida de transplante de médula:

SC o IV (perfusión en 30 min ó 24h, diluida en glucosa al 5%): 10 mcg/kg/24h. El empleo de filgrastim deberá ser siempre, como mínimo 1 día después de la administración de la quimioterapia. Una vez sobrepasado el nadir de neutrófilos, la dosis se ajustará según la respuesta celular obtenida.

Movilización de células progenitoras de sangre periféricas:

Perfusión IV continua 24h: 10 mcg/kg/24h ó invección subcutánea en dosis única diaria durante 6 días consecutivos.

- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: No mezclar con suero fisiológico. En caso de administración IV, infundir dosis en 20-30 minutos.
- PRESENTACIÓN: Jeringa precargada: 300 mcg, 480 mcg

FISOSTIGMINA

- NOMBRE GENÉRICO: fisostigmina
- SINÓNIMO: Eserina
- NOMBRE COMERCIAL: Anticholium®
- · USO: Intoxicación por anticolinérgicos
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS: salivación, sudoración, bradicardia, hipotensión, aumento de la secreción gástrica, convulsiones, broncoespas-
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: 1 mg. Dosis máxima: 6 mg Niños: 0.1 – 0.5 mg. Dosis máxima: 2 mg

Según la respuesta se puede repetir a los 15-30 min.

· PRESENTACIÓN: Ampollas: 2 mg/5 ml

FITOMENADIONA

- · NOMBRE GENÉRICO: fitomenadiona
- SINÓNIMOS: Vitamina K1; Filoquinona; Fitonadiona; Fitonadiol.
- NOMBRE COMERCIAL: Konakion®
- CÓDIGO ATC: B02BA
- USO: Profilaxis y tratamiento de las hemorragias debidas a hipoprotrombinemia o a terapia con anticoagulantes orales(acenocumarol, warfarina) o con antibióticos que actúan como antivitamínicos K.
 Enfermedad hemorrágica del recién nacido.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: hipotensión, sofocos, edema facial, espasmo bronquial(tras administración IV) y hematomas(tras administración IM)
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (X si se usa en el tercer trimestre o cerca de su terminio).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR,IM,IV,SC

Estados hipoprotrombinémicos:

Adultos y Niños: 2,5-25 mg OR, IM, IV o SC

Hemorragia neonatal debida a hipoprotrombinemia:

Inicio: 1-2 mg IM, inmediatamente después del parto. Dosis de mantenimiento: 1-2 mg IM al día.

- ADMINISTRACIÓN: Por vía IV es recomendable diluir en 50-100 ml de SF o SG y administrar en 15 min. Observar reacciones alérgicas, hipotensión.
- PRESENTACIÓN: Ampolla bebible: 2 mg/0,2 ml Ampolla invectable: 10 mg/1 ml

FLECAINIDA

- NOMBRE GENÉRICO: feclainida acetato
- NOMBRE COMERCIAL: Apocard ®
- CÓDIGO ATC: C01BC
- USO: Antiarrímico en la cardioversión farmacológica de la fibrilación auricular. Arrítmias supraventriculares: prevención de la taquicardia paroxística supraventricular. Síndrome de Wolff-Parkinson-White. Profilaxis de nuevas crisis de FA o flutter auricular, en pacientes con función ventricular conservada.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: vértigo, alteraciones visuales, disnea, cefalea, mareos, visión borrosa
- >10%: palpitaciones, edema, dolor pectoral, rash, temblores, pares-

tesia, fatiga, astenia, fiebre, náuseas, dolor abdominal, estreñimiento.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Adultos: OR. Inicialmente: 100 mg/12h

Puede incrementarse en 50 mg/12h, cada 4 días de tratamiento, hasta una dosis máxima de 400 mg/día que se reducirá tan pronto como sea posible.

Arrítmias supraventriculares

OR: 50 mg/12h, puede incrementarse en 50 mg/12h cada 4 días de tratamiento, hasta una dosis máxima de 300 mg/día que se reducirá tan pronto como sea posible.

IV en înfusión continua: 1-2 mg/kg durante 30 min, seguidos de 1,5 mg/kg/h desde la 1ª hora. Durante la 2ª hora y siguientes, 0,1-0,25 mg/kg/h, en 24 horas.

IV directa lenta: 1-2 mg/kg con un máximo de 150 mg y monitorización ECG, administrados en un intervalo que oscile entre 10 y 30 min

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr < 10 ml/min: Reducir la dosis a un (25% o 50%) Nota: Este medicamento puede aumentar los niveles de digoxina en un 25%

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse los comprimidos sin masticar. No administrar las formas orales con leche(o derivados) ni antiácidos. La forma inyectable, solo es compatible con soluciones glucosadas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg Ampollas: 150 mg/ 15 ml

FLUCONAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: fluconazol
- NOMBRE COMERCIAL: Diflucan ®, Loitin®
- CÓDIGO ATC: J02AC
- USO: Endoftalmitis post-quirúrgica tardía. Candidiasis esofágica y orofaríngea. Microsporidasis. Coccidionicosis. Histoplasmosis. Tratamiento y profilaxis de la vaginitis por *Cándida*. Meningitis por *Cipptococcus neoformans*. Profilaxis secundaria de meningitis criptocócica en pacientes con SIDA.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: rash, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea; cefalea, palidez, vértigo, hipokalemia, incremento de la fosfatasa alcalina o AST/ALT
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: conservar mezcla para administración parenteral a temperatura ambiente, no refrigerar
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos:

Candidiasis sistémica: 200-400 mg/24h Menigitis, endoftalmitis y endocarditis:

400-800 mg/24h

Candidiasis mucocutánea: 100 mg/24h

Candidiasis orofaríngea: 200 mg (1er día, resto 100 mg/24h) Vaginitis: 150 mg dosis única

Profilaxis vaginitis: 50-100 mg/24h o 200mg/semana

Coccidiomicosis: 400-800 mg/24h Histoplasmosis: 400 mg/24h

Niños > 1 año: 3-6 mg/kg/día

meningitis en el SIDA: 9 mg/kg/día

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar dosis 0,1-0,2 g

Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 48h Clcr <10 ml/min: Administrar cada 72h

- ADMINISTRACIÓN: el fluconazol parenteral puede ser administrado en infusión IV en 1-2h; no exceder en la infusión IV la frecuencia de
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No utilizar si presenta precipitados o turbidez. Administrar en ayunas, los alimentos disminuyen y retrasan la absorción del fármaco. No requiere CLH para su absor-
- INFORMACIÓN ADICIONAL: El contenido de sodio en los viales es de 7,5 mEq/50 ml

200 mg/h.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 50 mg, 100 mg, 200 mg Suspensión: 50 mg/5 ml, 200 mg/5 ml Vial: 200 mg/100 ml, 400 mg/ 200 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(cápsulas).

FLUDARABINA

- · NOMBRE GENÉRICO: fludarabina fosfato
- SINÓNIMOS: 2-Fluoro-adenina, 2-Fluoro-ARA-AMP
- NOMBRE COMERCIAL: Beneflur®
- CÓDIGO ATC: L01BB
- USO: Tratamiento de leucemia linfocítica crónica. Linfoma no Hodgkiniano.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: Edema, rash, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, sangrado gastrointestinal, infección urinaria, parestesia, mialgia, debilidad, pneumonitis, fiebre, escalofríos, fatiga, dolor

<10%: insuficiencia cardíaca congestiva, alopecia, hiperglicemia, anorexia

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 16 días a temperatura ambiente y
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Las soluciones se administrarán por infusión IV
- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg

FLUDROCORTISONA

- NOMBRE GENÉRICO: fludrocortisona acetato
- SINÓNIMOS: Fluohidrisona acetato; Fluohidrocortisona acetato.
- NOMBRE COMERCIAL: Astonin®
- CÓDIGO ATC: H02AA
- USO: Enfermedad Addison, Hipotonía esencial, Síndrome ortostáti-
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipertensión, edema, convulsiones, cefalea, vértigo, rash, hiperglicemia, debilidad muscular, cataratas, úlcera péptica, alcalosis hipokalémica, aumento de peso.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Enfermedad de Addison:

> 0,1 mg/día, junto con glucocorticoide. Síndrome adrenogenital con pérdida de sal: 0,1-0,2 mg/día, junto con glucocorticoide.

0,05 mg/kg/día

- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 0,1 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

FLUFENAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: flufenazina
- NOMBRE COMERCIAL: Modecate®
- CÓDIGO ATC: N05AB
- USO: tratamiento de las manifestaciones psicóticas y esquizofrenia

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipotensión osteostática, hipotensión, taquicardia, arritmias, síntomas parkinsonianos, "akathisia, distonías, disquinesia tardía (persistente), vértigo", constipación, retinopatía pigmentaria, congestión nasal, diaforesis

<10%: incrementa la sensibilidad por el sol, rash, cambios en el ciclo menstrual, dolor en el pecho, amenorrea, galactorrea, ginecomastia, cambios en la líbido, ganancia de peso, náuseas, vómitos, dolor de estómago, disuria, alteración de la eyaculación, temblores de dedos.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, SC

Adultos: Inicio: 12,5-5 mg (0,5-1 ml). Las administraciones pos teriores i el intervalo de dosis se determinaran en base a la repuesta del paciente.

Mantenimiento: Î sola dosis que no debe exceder de

100 mg, cada 4-6 semanas.

Ancianos: dosis 1/4 a 1/3 de la dosis recomendada para los adultos.

Conversión entre los diferentes sales: (IM) 0,5 ml (12,5 mg) de decanoato cada 3 semanas, son aproximadamente equivalentes a 10 mg de clorhidrato/día.

- PRESENTACIÓN: Ampollas: 25 mg/1 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K

FLUMAZENILO

- NOMBRE GENÉRICO: flumazenilo
- SINÓNIMOS: Flumazepilo
- NOMBRE COMERCIAL: Anexate ®
- CÓDIGO ATC: V03AB
- USO: Antagonista de las benzodiacepinas. Revierte los efectos sedativos de las benzodiacepinas utilizadas en anestesia general. Para el tratamiento de la sobredosificación por benzodiacepinas. El flumazenilo no antagoniza los efectos SNC de otros GABA agonistas (como etanol, barbitúricos, o anestésicos generales). No revierte a los narcóticos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: vértigo, vómitos, náuseas
- <10%: cefalea, astenia, ansiedad, malestar, nerviosismo, insomnio, euforia, lagrimeo, boca seca, disnea, sensación de frío.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Compatible con SG, Ringer lactato o SF Una vez preparada la solución, utilizar en 24h. Desechar la porción no utilizada tras ese tiempo.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según tabla:
 Dosificación para revertir una sedación importante, por infusión IV

	Dosis inicial	Dos is repetida	Dos is máxima acumulativa
Niños<20kg	0,01mg/kg en 15 seg.	0,005mg/kg	1mg
	dosis máxima:	dosis máxima:	
	0,2mg	0,2mg	
		repetir inter valos	
		1 min.	
Niños 20-40kg	0,2mg en 15 seg.	0,005mg/kg	1mg
		dosis máxima:	
		0,2mg	
		repetir intervalos	
		1 min.	
A dultos y N iños	0,2mg en 15 seg.	0,2mg intervalos	1mg
>40kg		de 1 min. s egún	
		necesidad	

Resedación la dosis de tratamiento es de 1mg. Esta puede repetirse a intervalos de 20min, según necesidad, no excediendo 3mg/h. Tras la intoxicación con altas dosis de benzodiacepinas, la duración de la infusión de una dosis única de flumazenil no debe ser superior a 1h; si se desea, puede prolongarse el período de insomnio con dosis bajas repetidas por vía IV directa o por infusión de 0,1-0,4mg/h. Muchos pacientes con sobredosificación de benzodiacepinas responderán a una dosis acumulativa de 1-3mg. Dosis por encima de 3mg no producen un efecto adicional. Raramente, pacientes con una respuesta parcial a 3mg pueden requerir una valoración adicional hasta un total de dosis de 5mg. Si el paciente no responde a los 5min después de recibir una dosis acumulativa de 5mg, la principal causa de sedación es probable que no sea debido a las benzodiacepinas.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 0,5 mg/ 5 ml, 1 mg/10 ml

FLUNITRAZEPAM

- NOMBRE GENÉRICO: flunitrazepam
- NOMBRE COMERCIAL: Rohipnol®
- CÓDIGO ATC: N05CD
- USO: Neurosis (de ansiedad, fobia), Insomnio, Inducción a la anes-

F

tesia general. Ansiedad ligada a procedimientos quirúrgicos y/o diagnósticos.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: mareos, somnolencia, sedación, cefalea, confusión, ataxia, desorientación, disfagia, estreñimiento, sequedad de boca, hipersalivación, dolor en epigastrio

<10%: ictericia, dermatitis, urticaria, anemia leucopénica, agranulocitosis, alteración de la audición, trombocitopenia, diplopía, nistagmo.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos: Ansiedad, insomnio: OR: 0,5-2 mg/24h Ansiedad ligada a procedimientos quirúrgicos y/o diagnósticos: IV: 1-2 mg

Inducción anestesia: IV: 1-2 mg (en 30-60 seg)

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de acostarse.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 1 mg Ampollas: 2 mg/1 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos) X, K (ampollas)

FLUOROURACILO

- · NOMBRE GENÉRICO: fluorouracilo
- SINÓNIMOS: Fluracilo, 5-FU
- NOMBRE COMERCIAL: Fluoro-uracit®, Efudix®
- CÓDIGO ATC: L01BC
- USO: Tratamiento del carcinoma de estómago, colon, recto, mama y páncreas. También utilizado tópicamente en el tratamiento de la queratosis actínica múltiple y el carcinoma superficial de células basales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: alopecia, dermatitis, pirosis, estomatitis, náuseas, vómitos, diarrea
- <10%: piel seca, ulceración gastrointestinal
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las diluciones preparadas por el Servicio de Farmacia son estables 28 días a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No administrar por vía directa. Utilizar la vía IV intermitente o infusión continua de 24h. En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.

• PRESENTACIÓN: Vial: 250 mg/5 ml

FLUOXETINA

- NOMBRE GENÉRICO: fluoxetina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Prozac®
- · CÓDIGO ATC: N06AB
- · USO: Tratamiento de la depresión
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, nerviosismo, insomnio, somnolencia, náuseas, diarrea, boca seca
- <10%: mareos, temblor, sudoración, estreñimiento, sofocos, ansiedad, vértigo, fatiga, sedación, rash, SIADH, hipoglicemia, hiponatremia, constipación, dispensia, anorexia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos 20 mg/día po

20 mg/día por la mañana; puede aumentarse después de varias semanas con incrementos de 20 mg/día hasta un máximo de 80 mg/día. Las dosis mayores de 20 mg deberían ser fraccionadas en dosis por la mañana y mediodía.

Niños < 18 años: dosificación no establecida.

Nota: han sido utilizadas dosis menores de 5mg/día para el tratamiento inicial.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Pacientes con cirrosis: administrar dosis más bajas o espaciar los intervalos de dosificación.

Pacientes con cirrosis compensada sin ascitis: administrar el 50% de la dosis normal.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: ofrecer a los pacientes caramelos duros sin azúcar para la sequedad de boca, evitar bebidas alcohólicas, tomar por la mañana para evitar insomnio. Administrar con alimentos para evitar posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos dispersables: 20 mg

FLUTAMIDA

- · NOMBRE GENÉRICO: flutamida
- NOMBRE COMERCIAL: Eulexin®, Flutaplex®
- CÓDIGO ATC: L02BB.
- USO: Cáncer de próstata.
- EFECTOS ADVERSOS: ginecomastia, hipersensibilidad mamaria, accesos de calor, náuseas, vómitos, diarrea, aumento del apetito, insomnio, cansancio.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D

 \mathbf{F}

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 1 comprimido/8h, hasta una dosis total por día de 750 mg.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar preferentemente después de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

FLUVOXAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: fluvoxamina
- NOMBRE COMERCIAL: Dumirox®
- CÓDIGO ATC: N06AB
- · USO: Depresión. Neurosis obsesivo-compulsiva.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, constipación, dolor abdominal, somnolencia, nerviosismo, sequedad de boca
- <10%: palpitaciones, cefalea, vértigo, malestar general, debilidad muscular, diaforesis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Depresión: 100-200 mg/día. Puede incrementarse hasta 300 mg/día. Si la dosis total diaria es superior a 100 mg, se puede fraccionar en dos o tres tomas.

Trastorno obsesivo-compulsivα Dosis inicial: 50 mg/día, incrementándose hasta 100-200 mg/día

- ADMINISTRACIÓN: se recomienda administrarse a última hora de la tarde o por la noche. Los comprimidos no se pueden masticar Es mejor tomarlos con alimentos.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos recubiertos: 50 mg, 100 mg

FÓLICO, ÁCIDO

- · NOMBRE GENÉRICO: fólico, Ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Acfol®; Ácido Fólico Aspol®
- CÓDIGO ATC: B03CA
- USO: tratamiento de las anemias megaloblásticas y macrocítica cuando la deficiencia de folato es la causa. Profilaxis de defectos en el tubo neural
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A(C, si excede de las dosis recomendadas por la FDA)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: rash, prurito, malestar general, broncoespasmo, reacción alérgica, náuseas, distensión abdominal, flatulencia, alteraciones del gusto, alteraciones del sueño.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 2-4 comprimidos/día Niños: 1-2 comprimidos/día

Una vez obtenida respuesta hematopoyética positiva se recomienda tomar una dosis de mantenimiento equivalente a la mitad de la dosis inicial

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar 30 minutos antes de las comidas.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg Cápsulas: 10 mg

FOLINATO CÁLCICO

- NOMBRE GENÉRICO: folinato cálcico
- SINÓNIMOS: Leucovorina, sal cálcica
- NOMBRE COMERCIAL: Lederfolin®, Folidar®
- CÓDIGO ATC: V03AF
- USO: Antídoto de los antagonistas del ácido fólico. Prevención de los efectos hematopoyéticos de los antagonistas del ácido fólico. Tratamiento de la anemia megaloblástica cuando la deficiencia de folato es la causa (como en la infancia, esprue, embarazo y deficiencia nutricional).
- EFECTOS ADVERSOS: hipersensibilidad al medicamento
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A v C(a dosis altas)
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV. Según protocolos.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 15 mg Ampollas: 3 mg/1 ml

FOSCARNET

- NOMBRE GENÉRICO: foscarnet
- SINÓNIMOS: Fosfonoformato
- NOMBRE COMERCIAL: Foscavir®
- CÓDIGO ATC: J05AD
- USO: Tratamiento y profilaxis de infecciones por CMV. Infecciones por VVZ, VHS resistentes a aciclovir y ganciclovir.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, diarrea, anemia, función renal alterada, disminución del aclaramiento de creatinina, fiebre, dolor de cabeza, ataques.
- <10%: rash, anorexia, alteración del balance electrolítico, granulocitopenia, leucopenia; dolor en el punto de inyección, parestesia, contracción involuntaria de los músculos, neuropatía periférica, alteración de la visión, disminución del aclaramiento de creatinina, tos, disnea, fatiga, astenia, malestar vértigo, hipoestesia, depresión, confusión, ansiedad, sepsis, incremento de la sudoración.

I

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 7 días a temperatura ambiente y 14 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, Intravitrea

Adultos IV Inicio: 120-240 mg/kg/día en 3 dosis

Mantenimiento: 90-120 mg/kg/día 3 veces por semana

Tratamiento intraocular infección CMV: 240 mcg/0,1 ml

Niños: IV. Inicio: 180 mg/kg/día en 3 dosis

Mantenimiento: 90 mg/kg/día 3 veces por semana

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr >80 ml/min: Administrar 40 mg/kg cada 8h Clcr 80-50 ml/min: Administrar 20-30 mg/kg cada 8h Clcr 50-10 ml/min: Administrar 10-15 mg/kg cada 8h

Clcr <10 ml/min: Evitar su uso

- ADMINISTRACIÓN: Administrar las diluciones a concentraciones de 12 mg/ml por vía periférica, puede ser administrado también sin diluir por vía central, infundir en 1h.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de producirse un contacto accidental con la solución de foscarnet, debe lavarse con agua la zona expuesta.
- PRESENTACIÓN: Frasco invectable: 6 g/250 ml

FOSFESTROL

- NOMBRE GENÉRICO: fosfestrol disódico
- SINÓNIMOS: Dihidroxidietilestilbeno, difosfato.
- NOMBRE COMERCIAL: Honvan®
- CÓDIGO ATC: L02AA
- USO: Tratamiento carcinoma de próstata.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos
- <10%: erupciones exantemáticas, edema periférico, tromboflebitis, hipertensión, diarrea, calambres abdominales, ictericia colestática, mareos, cefalea, artralgia, depresión, agresividad, hipercalcemia.
- FACTRO DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV.Según protocolos de Oncología.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg Ampollas: 250 mg/ 5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

FOSFOMICINA TROMETAMOL

NOMBRE GENÉRICO: fosfomicina

- NOMBRE COMERCIAL: Monurol®
- CÓDIGO ATC: J01XX
- USO: Tratamiento de la infección del tracto urinario de vías bajas no complicadas en la mujer Tratamiento de la bacteriuria asintomática de la embarazada.
- EFECTOS ADVERSOS: diarrea, vaginits, eosinofilia, trombocitosis, aumento de enzimas hepáticas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 3 g dosis única Niños: 2 g dosis única

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua.
- PRESENTACIÓN: Sobres: 3g

FUROSEMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: furosemida
- · SINÓNIMOS: Frusemida; Fursemida
- NOMBRE COMERCIAL: Segurif®, Diurolasa®
- CÓDIGO ATC: C03CA
- USO: Tratamiento del edema asociado con fallo cardíaco congestivo y enfermedad hepática o renal. Utilizar sólo o en combinación con antihipertensivos en el tratamiento de la hipertensión.
- CARACTERÍS TICAS DE PRESCRIPCIÓN TID (comprimidos), H(ampollas de 250 ml).
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipotensión ortostática, vértigo, hiponatremia, hiperuricemia, hiperulciuria, ataques de gota, cefalea, fotosensibilidad, alteración del balance electrolítico, alcalosis, diarrea, pérdida de apetito, calambres o dolor de estómago, visión borrosa.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Los comprimidos y las ampollas deben protegerse de la luz. Diluido para infusión IV en SG o SF es estable 24h a temperatura ambiente. No utilizar soluciones con coloración amarilla.

No administrar comprimidos descoloridos.

• DOSIFICACIÓN USUÂL: OR, IV, IM

Adultos: OR: Inicio: 20-80 mg/24h. Mantenimiento:

20-40 mg/24h. aumentar de 20-40 mg/dosis a intervalos de 6-8h, intervalo usual de mantenimiento es 12-24h

IM, IV: 20-40 mg/dosis, puede repetirse en 1-2h según

F

necesidad e incrementarse en 20 mg/dosis cada dosis siguiente hasta 1000 mg/día. El intervalo usual de dosificación es 6-12h.

Niños:

OR: 2mg/kg/dosis ir aumentando en cada dosis en 1mg/kg/dosis hasta alcanzar un efecto satisfactorio, hasta un máximo de 6mg/kg/dosis no más frecuente de cada 6h.

IM, IV: 1mg/kg/dosis ir aumentando en cada dosis en 1mg/kg/dosis a intervalos de 6-12h hasta respuesta satisfactoria hasta un máximo de 6 mg/kg/dosis.

Neonatos, prematuros: OR: la biodisponibilidad por esta vía es pobre, han sido utilizadas dosis de 1-4mg/kg/12-24h. IM. IV: 1-2mg/kg/12-24h

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

En cirrosis disminuye el efecto natriurético. Monitorizar efectos, particularmente a altas dosis, por las consecuencias de la deplección de volumen y potasio en estos pacientes.

- ADMINISTRACIÓN: Debería reemplazarse la terapia parenteral por terapia oral tan pronto como sea posible. Durante la infusión continua de furosemida en pacientes con insuficiencia renal grave monitorizar la función renal, electrolitos y niveles fluidos, incluyendo peso. Potencia los efectos nefro y ototóxicos de los aminoglucósidos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: La inyección IV debe ser administrada lentamente en 1-2 min. Para infusión IV la frecuencia máxima recomendada es 4 mg/min. Aunque la biodisponibilidad del fármaco oral quede disminuida se puede administrar con alimentos para evitar trastornos gastrointestinales. Mejor administrar por la mañana para no inter ferir el descanso nocturno.
- ÎNFORMACIÓN ADICIONAL: Contenido en sodio de 1 ml(inyección): 0.162 mEq.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 40 mg

Ampollas: 20 mg/2 ml, 250 mg/25 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

GABAPENTINA

- · NOMBRE GENÉRICO: gabapentina
- NOMBRE COMERCIAL: Neurontin®
- CÓDIGO ATC: NO3AX
- USO: Epilepsia
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: somnolencia, mareos, dolor de cabeza, astenia

<10%: prurito, erupciones exantemáticas, edema, hipertensión, náuseas, vómitos, dispepsias, se que dad de boca, es treñimiento, aumento de peso, nistagmo, diplopía, visión borrosa, mialgia, leucopenia, rinitis.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños > 12 años: 900-3600 mg/día, fraccionado

en 3 dosis

Niños de 3-12 años: 10 mg/kg/8h Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr>80 ml/min: 900-300 mg/día Clcr 50-79 ml/min: 600-1800 mg/día Clcr 30-49 ml/min: 300-900 mg/día Clcr 15-29 ml/min: 150-300 mg/día

En hemodiálisis

Dosis de carga: 300-400 mg

Dosis de mantenimiento: 200-300 mg después de cada 4h de hemodiálisis.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos si presenta náuseas y vómitos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 100 mg, 300 mg, 400 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

GALACTOSA+ PALMITICO

- NOMBRE GENÉRICO: galactosa+ palmitico
- NOMBRE COMERCIAL: Levovist®
- CÓDIGO ATC: V08DA
- USO: agente de contraste en ecografía Doppler mono y bidimensional (vascular de la cavidad derecha e izquierda del corazón).
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Dolor transitorio, sensación de calor o frío en el punto de inyección, náuseas, vómitos.

• DOSIFICACIÓN USUAL: IV

La dosificación depende del tipo de examen, del estado del paciente, edad, peso, rendimiento cardíaco y del tipo de técnica utilizada.

• PRESENTACIÓN: Invectable: composición por 1 g:

Galactosa 999 mg Palmitico 1 mg

GANCICLOVIR

- NOMBRE GENÉRICO: ganciclovir
- NOMBRE COMERCIAL: Cymevene®
- CÓDIGO ATC: J05AB
- USO: Tratamiento de infecciones por citomegalovirus (esofagitis,

G

neumonía, corioretinitis, meningoencefalitis) en pacientes con SIDA y en trasplantados. Profilaxis de infección por citomegalovirus en pacientes trasplantados. Infecciones por VHS refractarias al tratamiento de elección.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: granulocitopenia, trombocitopenia; dolor de cabeza
- <10%: rash; anemia; alteración de los valores de la función hepática; confusión, fiebre; sepsis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 7 días a temperatura ambiente y 14 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Intravitrea

Adultos v Niños:

Inducción 10 mg/kg/día fraccionada cada 12h Mantenimiento: 5 mg/kg/día en una administración IV 3 días a la semana.

Corioretinitis: intravítrea 0,2-0,4 mg/0,1 ml 2 veces por semana.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 80-50 ml/min: Administrar 2,5 mg/kg cada 12h Clcr 50-30ml/min: Administrar 2,5 mg/kg cada 24h

Clcr < 30 ml/min: Administrar 1,25 mg/kg cada 24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No administrar en bolus IV o inyección IV rápida. No administrar conjuntamente con otros productos intravenosos.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: Contenido en sodio de un vial de 500 mg: 46 mg.
- PRESENTACIÓN: Vial: 500 mg

GELATINA

- · NOMBRE GENÉRICO: gelatina succinilada
- SINÓNIMOS: Solución de proteínas plasmáticas; PPF; Poligelina
- NOMBRE COMERCIAL: Gelafundina®
- CÓDIGO ATC: B05AA
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- USO: Quemaduras. Hipovolemia. Shock.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones alérgicas(erupción cutánea), hipotensión
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: No utilizar la solución si es turbia o con sedimento.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: Inicial:

Inicial: 12,5-25 g en infusión. Para dosis siguientes se establecerá el ritmo de infusión según la respuesta y condiciones del paciente. La dosis total, en 48h, no

debe exceder en 250 g.

Niños. Inicial: 0,5-1,5g/kg para el tratamiento de shock

asociado con deshidratación o infección. Para las dosis siguientes se establecerá el ritmo de infusión según la

respuesta y condiciones del paciente.

PRESENTACIÓN: Frasco: 4% (500 ml)

GEMCITABINA

- NOMBRE GENÉRICO: gemcitabina
- NOMBRE COMERCIAL: Gemzar®
- CÓDIGO ATC: B05AA
- USO: Cáncer de mama. Cáncer gástrico. Carcinoma colo-rectal, ovárico, renal. Cáncer de pulmón de células pequeñas y no pequeñas. Carcinoma pancreático. Cáncer de cabeza y cuello.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: edema periférico, hipertensión, náuseas, vómitos, anorexia, hematuria, trombocitopenia, anemia, leucopenia, fiebre, somnolencia, dolor, fatiga

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia deben protegerse de la luz y son estables 48h a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 200 mg, 1 g

GEMFIBROZILO

- NOMBRE GENÉRICO: gemfibrozilo
- NOMBRE COMERCIAL: Lopid®
- CÓDIGO ATC: C10AB
- USO: Prevención primaria de enfermedad coronaria e infarto de miocardio en pacientes con: hiperolesterolemia, dislipemia mixta, disbetalipoproteinemia familiar, tipos IIa, IIb y III. Tratamiento de pacientes con niveles elevados de triglicéridos con riesgo de pancreatitis (tipo IV), que no responde a un esfuerzo dietético para controlarlos
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:

(

<10%: alteraciones del gusto, dolor abdominal, dispepsia, colelitiasis, fatiga, vértigo, cefalea, diarrea, náuseas, vómitos, estreñimiento, aumento de peso, visión borrosa.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 600 mg/12h ó 900 mg/24h, administrar la dosis mínima eficaz según respuesta del paciente.

Dosis máxima: 1500 mg/día.

- ADMINISTRACIÓN: la presentación de 600 mg debe administrarse en dos tomas, 30 min antes del desayuno y de la cena. La presentación de 900 mg se administrará en toma única 30 min. antes de la cena.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 600 mg, 900 mg.

GENTAMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: gentamicina
- NOMBRE COMERCIAL: Genta Gobens®
- CÓDIGO ATC: J01GB
- USO: Celulitis asociada a sepsis. Infección de heridas postoperatoria en cirugía limpia. Úlcera de decúbito. Artritis postquirúrgica o post-traumática. Sepsis. Endocarditis bacteriana asociada a betalactámicos. Pielonefritis aguda extrahospitalaria. Prostatitis aguda asociada a quinolonas o betalactámicos. Enfermedad por arañazo de gato. Listeriosi asociada a ampicilina. Profilaxis quirúrgica en alergia a betalactámicos. Queratitis.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: neurotoxicidad(vértigo, ataxia); inestabilidad al andar; ototoxicidad(auditiva, vestibular o alteración del equilibrio)
- <10%: edema, rash, picazón en la piel, enrojecimiento de piel
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las soluciones para infusión IV diluidas en SF o SG son estables durante 24h a temperatura ambiente. Incompatible con penicilinas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, IM

Adultos: 2-5 mg/kg en una dosis diaria o fraccionada cada 8h Oueratitis: 7 mg/kg/día

Niños: 3-7,5 mg/kg en una dosis diaria o fraccionada cada 8h Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar dosis de 1,5mg/kg

Clcr 80-50 ml/min: Administrar cada 8-12h Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 12-24h Clcr < 10 ml/min: Administrar cada 24-48h

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Monitorizar concentraciones plasmáticas.

• NIVELES REFERENCIA:

Terapéuticos: Pico: 4-12 mcg/ml (SI: 8-17 mmol/l)

Valle: < 2 mcg/ml (SI: < 4 mmol/l)

Tóxicos: Pico: >12 mcg/ml (SI: >21 mmol/l)

Valle: >2 mcg/ml (SI: > 8.4 mmol/l)

- ADMINISTRACIÓN: En pacientes con funcionamiento renal normal pueden administrarse IM o en perfusión IV lenta de 1h. Para la vía IV intermitente: diluir en 50-100 ml de SF, administrar en 30-60 min.
- PRESENTACIÓN: Vial: 40 mg, 80 mg, 240 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: S

GLIBENCLAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: glibenclamida
- NOMBRE COMERCIAL: Euglucón®, Daonil®
- CÓDIGO ATC: A10BB
- USO: Tratamiento de la diabetes mellitus (tipo II) no insulinodependiente.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, vómitos, hiperacidez gástrica, dolor epigástrico, anorexia, estreñimiento o diarrea, alteraciones del gusto, cefalea, mareos, parestesia, tinnitus. Efecto "antabús" con la ingesta de alcohol

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Inicial: 5 mg/día con o inmediatamente después del

desayuno. Ajustar esta dosis a razón de 2,5 mg a intervalos semanales. Dosis máxima: 15 mg/día. Dosis superiores de 10 mg/día puede ser conveniente admi-

nistrarlo 2 veces al día.

Ancianos: pacientes geriátricos son más propensos a sufrir hipoglicemia inducida por Glibenclamida u otras sulfonilureas de acción prolongada. La dosis inicial

suele ser 2,5 mg y ajustar de acuerdo a la respuesta.

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Monitorizar signos y síntomas de hipoglucemia. Administrar antes de las comidas.

- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

GLICLAZIDA

NOMBRE GENÉRICO: gliclazida

(

- NOMBRE COMERCIAL: Diamicrón®
- CÓDIGO ATC: A10BB
- USO: tratamiento de la diabetes Mellitus(Tipo II), no insulinodependiente
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, vómitos, dolor epigástrico, hiperacidez, diarrea o estreñimiento, alteraciones del gusto, cefalea, mareos, parestesia, ictericia colestática, leucopenia, trombocitopenia, agranulocitosis, anemia, eritema nodoso, efecto disulfiram, síndrome de secreción inadecuada de la hormona antidiurética (SIADH)

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos Inicialmente: 40-80 mg/24h. Ajustar dosis a razón 80 mg a intervalos semanales. Puede incrementarse según controles hasta una dosis máxima de manteni-

miento de 320 mg/24h

Ancianos: 40 mg/24h. Preferentemente en dosis única por la mañana, antes del desayuno.

- ADMINISTRACIÓN: en los casos de dosis superiores a 160 mg/24 h, se puede fraccionar la dosis(2 veces al día: antes del desayuno y cena).
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 80 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

GLICERINA

- NOMBRE GENÉRICO: glicerina
- · SINÓNIMOS: Glicerol; Propanotriol
- NOMBRE COMERCIAL: Supo glicerina Rovi®, Adulax Casen-Fleet®, Glicerina Cuve®
- CÓDIGO ATC: A06AX
- USO: Estreñimiento.
- EFECTOS ADVERSOS: molestias locales: irritación, prurito anal, dolor
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

(Uso aceptado en embarazo).

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger del calor. Debe evitarse la congelación
- DOSIFICACIÓN USUAL: REC

Adultos y Niños >6 años: 1 supositorio adulto 1-2 veces/día según necesidad.

Niños <6 años: 1 supositorio infantil 1-2 veces/día según necesidad

Neonatos 0,5 mg/kg/dosis

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Tener precaución durante la inserción del supositorio para evitar una perforación intestinal, especialmente en neonatos.
- PRESENTACIÓN: Supositorios infantiles y adultos.

GLICINA

- NOMBRE GENÉRICO: glicina
- NOMBRE COMERCIAL: Irrigación Glicina®
- CÓDIGO ATC: B05CX
- USO: Lavado de vejiga, irrigación vesical durante el examen interno de vejiga, irrigación vesical postoperatoria.
- EFECTOS ADVERSOS: si se da absorción sistémica, puede producir salivación, náuseas, mareos, eliminación de líquidos y electrolitos, diuresis elevada, edema, sequedad de boca, sed, deshidratación, retención de orina, alteraciones cardiovasculares y respiratorias.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: Irrigación vesical

El volumen de solución para irrigación se establecerá dependiendo de la naturaleza y duración del proceso urológico.

• PRESENTACIÓN: Bolsa (PVC): 1,5% (3000 ml)

GLIPIZIDA

- · NOMBRE GENÉRICO: glipizida
- SINÓNIMOS: Glidiazinamida
- NOMBRE COMERCIAL: Minodiab®
- CÓDIGO ATC: A10BB
- USO: tratamiento de la diabetes mellitus(tipo II) no insulinodependiente
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, dolor epigástrico, hiperacidez.
- <10%: mareos, parestesia, tinnitus, alteraciones del gusto, rash, urticaria, fotosensibilidad, edema, hiponatremia, hipoglucemia, anemia, trombocitopenia, agranulocitosis, ictericia colestática, efecto diurético.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos Inicial: 5 mg/24h. Reajuste de dosis según respuesta

con 2,5-5 mg/24h, hasta una dosis máxima

recomendada de 30 mg/24h

Ancianos: Inicial: 2,5 mg/24h, puede incrementarse con 2,5-5

mg/24h en intervalos de 1-2 semanas.

C

- ADMINISTRACIÓN: preferentemente en dosis única por la mañana, antes del desayuno. En los casos de dosis superiores a 15 mg/24h, puede fraccionar la dosis(2 veces al día: antes del desayuno y cena).
- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg

GLUCAGÓN

- NOMBRE GENÉRICO: glucagón
- NOMBRE COMERCIL: Glucagón Gen Hipokit Nov®
- · CÓDIGO ATC: H04AA
- USO: Hipoglucemia debido a Insulina(tratamiento de reacciones hipoglicémicas en pacientes diabéticos que reciben insulina). Ayuda al diagnóstico en el examen radiológico del tracto GI cuando es necesario inhibir la motilidad. Utilizado como antídoto en el tratamiento de la sobredosificación por agentes bloqueantes b-adrenérgicos.
- · EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, taquicardia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV, SC

Hipoglucemia o shock insulínico:

Adultos 0,5-1mg, puede repetirse a los 20 minutos si es

necesario.

Niños: 0,025-0,1 mg/kg/dosis, máximo: 1 mg/dosis, repetir a

los 20 min, si es necesario.

Neonatos: 0,3 mg/kg/dosis, máximo: 1 mg/dosis

Ayuda al diagnóstico:

dultos 0,25-2 mg IM, IV 10minutos antes del procedimiento.

- ADMINISTRACIÓN: Reconstituir añadiendo el diluyente estéril al vial para obtener una solución que contiene 1mg de glucagón/ml. Si la dosis a administrar es >2 mg utilizar agua estéril para inyección. Utilizar inmediatamente tras la reconstitución. 1 unidad=1mg.
- PRESENTACIÓN: Vial: 1 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

GLUCOSA

- NOMBRE GENÉRICO: glucosa
- SINÓNIMOS: dextrosa
- NOMBRE COMERCIAL: Glucosada Grifols®, Glucosmon®
- CÓDIGO ATC: B05BA, V06DC
- USO: 5%, 10%: Tratamiento de la deshidratación hipertónica.
 Nutrición parenteral. Vehiculo para la administración de fármacos y electrolitos. Hipoglucemia. Coma insulínico. Vómitos acetonémicos.

15%, 50%: Nutrición parenteral para normalizar los niveles plasmáticos de glucosa en pacientes hipoglucémicos agudos.

33%, 50%: Hipoglucemia (en enfermedades infecciosas, afecciones hepáticas o renales, osmoterapia, urgencias).

• EFECTOS ADVERSOS:

Hipofosfatemia en tratamientos prolongados.

• DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Depende de las necesidades metabolicas del paciente.

En el caso de la especialidad Glucosmon® (33%) se administran de 1-2 ampollas.

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 33% (10 ml), 50% (20 ml)

Frascos: 5% (50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml,

1000 ml)

10%, 15%, 50% (500 ml)

GLUCOSALINO

- NOMBRE GENÉRICO: glucosa + sodio cloruro
- NOMBRE COMERCIAL: Glucosalina Grifols®, Glucossalina 1/5®
- CÓDIGO ATC: B05BB
- USO: Aporte energético y regulación del equilibrio hidrosalino. Alteraciones del metabolismo hidrocarbonado. Estados de deshidratación con perdidas de electrolitos
- EFECTOS ADVERSOS:

Reacciones febriles. Hipofosfatemia. Glucosuria. Hipernatremia.

- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según criterio facultativo. Dosis recomendadas 1500-3000 ml/día, a razón de 60-90 gotas/min.
- PRESENTACIÓN: Frasco: 250 ml, 500 ml, 1000 ml Frasco 1/5: 500 ml

GONADORELINA

- NOMBRE GENÉRICO: gonadorelina
- SINÓNIMOS: LRH
- NOMBRE COMERCIAL: Luforan®
- CÓDIGO ATC: H01CA
- USO: Diagnóstico de la capacidad funcional y respuesta de hormonas hipofisarias. Diagnóstico de la regulación anormal de gonadotrofinas como en pubertad precoz y pubertad retrasada.
- EFECTOS ADVERSOS: no se han descrito efectos secundarios cuando se utiliza a las dosis recomendadas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Preparar inmediatamente antes de su utilización. Tras reconstitución guardar a temperatura ambiente y usar dentro de las primeras 24h, desechar la porción no utilizada.

G

- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, IM, SC
- 100 mcg. Tomar muestras de sangre venosa a los 30, 60, 90, 120 minutos
- ADMINISTRACIÓN: Diluir en 3 ml de SF; administrar vía IV en 30 segundos
- PRESENTACIÓN: Vial: 100 mcg, 500 mcg

GOSERELINA

- NOMBRE GENÉRICO: goserelina
- NOMBRE COMERCIAL: Zoladex®
- CÓDIGO ATC: D01BA
- USO: Tatamiento paliativo del cáncer avanzado de próstata. Como análogo sintético de la hormona liberadora de hormona luteinizante, también se conoce como hormona liberadora de gonadotrofinas(GnRH). Se utiliza también en la inducción de la ovulación o en el tratamiento de endometriosis. Su uso en el cáncer de próstata es el único aprobado.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: incremento del dolor óseo, edema periférico, sofocos, sensación de calor
- <10%: fiebre, sequedad de la piel, sudoración, cefalea, depresión, disuria, hematuria, hipexolesterolemia, hipertrigliceridemia, mareos, neuropatía periférica, mialgia, artralgia, sedación, insomnio, ansiedad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Conservar a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC
- Adultos Hombres: 3,6 mg inyectados en el abdomen superior cada 28 días
- PRESENTACIÓN: Jeringa: 3,6 mg (acetato)

GRANISETRÓN

- NOMBRE GENÉRICO: granisetrón
- NOMBRE COMERCIAL: Kytril®
- CÓDIGO ATC: A04AA
- USO: profilaxis y tratamiento de náuseas y vómito inducidos por quimioterapia anticancerosa
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, estreñimiento, hipotensión
- <10%: incremento de los valores de transaminasas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Profilaxis: 3 mg, antes de la terapia anticancerosa

Tratamiento: 3 mg/día, hasta un máximo de 9 mg con un intervalo mínimo de 10 minutos entre las dosis.

Niños: 40 mcg/kg (máx. 3 mg)
• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 1 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

HALOPERIDOL

- NOMBRE GENÉRICO: haloperidol
- NOMBRE COMERCIAL: Haloperidol Esteve® (ampollas). Haloperidol Latino® (gotas, comprimidos).
- CÓDIGO ATC: N05AD
- USO: Tratamiento psicosis. Trastorno de Gilles de la Tourette y problemas graves de comportamiento en niños. Uso en urgencias como sedante en pacientes agitados o con delirios.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, sedación, sequedad de boca, visión borrosa, estreñimiento, retención urinaria
- <10%: urticaria, ictericia colestática, insomnio, mareo, íleo paralítico
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

Adultos OR: 0,5-5 mg 2-3 veces/día

IM, IV: 2-5 mg cada 4-8h si es necesario.

Niños: 3-6 años (15-40 kg)

Dosis inicial: 0,25-0,5 mg/día fraccionados cada 8-12h,

incrementando 0,25-0,5 mg cada 5-7 días.

Dosis mantenimiento:

agitación 0,01-0,03mg/kg/día una vez al día.

transtornos no psicóticos: 0,05-0,075 mg/kg/día

fraccionados cada 8-12h.

transtornos psicóticos: 0,05-0,15 mg/kg/día

fraccionados cada 8,12h.

6-12 años

OR: Inicial: 0,5-1,5 mg/día, incrementándose

gradualmente con $0.5~\mathrm{mg}$ cada $24~\mathrm{h}$. Incrementos de

mantenimiento 2-4 mg/24h.

IM: 1-3 mg/dosis cada 4-8h hasta un máximo de

0,15mg/kg/día.

Cambiar a la terapia oral cuando sea posible.

• INFORMACIÓN DE ENFERMÊRÍA: Administrar las formas orales con

Ш

alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Las gotas pueden administrarse en cualquier líquido. No utilizar para su dilución líquidos calientes.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg

Gotas: 2 mg/ml Ampollas: 5 mg/ml

 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: T(comprimidos® Haloperidol Latino®).

HALOTANO

- NOMBRE GENÉRICO: halotano
- NOMBRE COMERCIAL: Fluothane®
- CÓDIGO ATC: N01AB
- · USO: Anestesia general.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: elevación de las transaminasas(hepatitis)
- <10%: hipotensión, bradicardia, arritmias, depresión respiratoria
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH

Adultos: 0,5% - 3 % mezclado con oxígeno o con la mezcla óxido nitroso-oxígeno

Niños 1-12 años: 0,5% - 2,5% en la mezcla óxido nitroso-oxígeno

• PRESENTACIÓN: Solución 99,9%

HEPARINA SÓDICA (HNF)

- NOMBRE GENÉRICO: heparina no fraccionada (HNF)
- NOMBRE COMERCIAL: Heparina Sódica Rovi®
- CÓDIGO ATC: B01AB
- USO: Profilaxis y tratamiento de las enfermedades tromboembólicas. Anticoagulante fisiológico: circulación extracorpórea, hemodiálisis, catéteres vasculares. La profilaxis de la enfermedad tromboembólica venosa (ETEV) que incluye la trombosis venosa profunda (TVP) y el tromboembolismo pulmonar (TEP), se realiza por vía subcutánea (región abdominal). Tratamiento concomitante con Tenecteplasa y Tirofiban en los síndromes coronarios agudos.

Se consideran factores de riesgo de ETEV

- Edad superior a 40 años
- Antecedentes de TVP o TEP
- Neoplasia
- Infección
- Obesidad (IMC>29)
- Venas varicosas

- Intervención quirúrgica prolongada (más de 45 min)
- Inmovilización postoperatoria prolongada
- Embarazo y puerperio
- Trombofilia

La suma de factores de riesgo aumenta la probabilidad de ETEV Indicaciones recomendadas de profilaxis:

Pacientes quirúrgicos:

Cirugía en pacientes con edad superior a 40 años o en menores de esta edad con alguno de los factores de riesgo (neoplasia, infección, venas varicosas, trombofilia embarazo etc.)

Cirugía ortopédica en adultos de cualquier edad y especialmente si existen factores de riesgo.

Fracturas de extremidades inferiores que requieran inmovilización en cama, en adultos de cualquier edad y, especialmente, si existen factores de riesgo.

Pacientes no quirúrgicos:

Pacientes ingresados (reposo en cama) con algunos de los siguientes diagnósticos:

- Antecedentes de enfermedad tromboembólica venosa.
- Venas varicosas.
- Grandes obesos (IMC>29)
- Neoplasias, especialmente de páncreas, pulmón, próstata y estómago.
- Infarto de miocardio
- Insuficiencia cardíaca congestiva
- Enfermedad pulmonar obstructiva crónica
- Sepsis
- Policitemia vera y Poliglobulias secundarias.
- Síndrome nefrótico
- Colitis ulcerosa
- Anticoagulante lúpico/Anticuerpos anticardiolipina
- Lesiones del SNC que den lugar a parálisis de los miembros inferiores
- Quemados (>40% de la superficie corporal)

El tratamiento de la trombosis venosa profunda (TVP), tromboembolismo pulmonar (TEP), coagulación intravascular diseminada, hemodiálisis, heparinización de catéteres vasculares se realiza por vía intravenosa.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC, IV

Pacientes hospitalizados:

Cirugía general (incluidas urológica y ginecológica)

П

Sal sódica o cálcica, 5.000 U cada 8-12h, hasta la completa movilización del paciente, administrando la primera dosis 2h antes de la intervención. Con esta pauta disminuye la incidencia de tromosis venosa profunda (TVP) a cifras entre un 6 y un 9 % (lo que representa una reducción del 60-70% con respecto a los pacientes sin profilaxis) y la incidencia del tromboembolismo pulmonar (TEP) mortal disminuye al 0,2% (reducción del 63%).

Cirugía ortopédica

Dosis individualizadas para mantener una relación paciente/control del TTPA entre 1.3-1.5 hasta la movilización del paciente. Con este método se lograría una reducción de la incidencia de la trombosis venosa profunda (TVP) similar a la obtenida en cirugía general con las pautas habituales de HNF.

Pacientes no quirúrgicos:

Sal sódica: 5.000 U cada 8-12h, subcutánea hasta la movilización del paciente. IV: Infusión de choque: 5.000 U, seguida de una perfusión a 100 U/h hasta conseguir un APTT 2 veces el valor normal.

Si se administra de forma intermitente: 10.000 U/6h ó 15.000/8h

Coagulación intravascular intermitente

Infusión rápida: 10.000 U, seguida de infusión de mantenimiento con dosis elevadas, para vencer la resistencia producida por el factor plaquetario IV y reducción del nivel de AT III, como parte de una coagulopatía de consumo.

• PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg/5 ml (1%) 5.000 UI/5 ml

250 mg/5 ml (5%) 25.000 UI/5 ml Bolsa: 5.000 UI/ 1.000 ml (Hemodiálisis)

HEXETIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: hexetidina
- NOMBRE COMERCIAL: Oraldine®
- CÓDIGO ATC: A01AB
- · USO: Antiséptico buco-faringeo.
- EFECTOS ADVERSOS: alteraciones alérgicas
- DOSIFICACIÓN USUAL: TÓPICO OR

Adultos. Efectuar lavados bucales o gargarismos con 15ml durante 30 segundos. Repetir 2-3 veces/día.

Puede aplicarse tópicamente sobre la zona afectada mediante una torunda de algodón durante varios minutos (aftas).

• PRESENTACIÓN: Solución: 100 mg/100 ml (0,1%)

HIALURÓNICO, ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: hialurónico, Ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Hyalgan®, Adant®, Cystistat®, Synvisc®

- CÓDIGO ATC: M09AX
- USO: Tratamiento sintomático del dolor y de la función articular en la artrosis de rodilla.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- EFECTOS ADVERSOS: urticaria, prurito, dolor, hidropepsia, enrojecimiento, sensación de calor pesadez, hinchazón en el punto de inyección
- DOSIFICACIÓN USUAL: Intrarticular.

Inyectar el contenido de un vial o jeringa precargada en la articulación afectada, una vez por semana, durante 5 semanas consecutivas

- ADMINISTRACIÓN: No se diluye. Administrar inmediatamente después de abrir el envase. No congelar.
- PRESENTACIÓN: Vial o Jeringa precargada:

20 mg/2 ml(monodosis) 10 mg/ 2,5 ml (monodosis)

40 mg/50 ml

HIDRALAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: hidralazina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Hydrapres®
- CÓDIGO ATC: C02DB
- USO: Tratamiento de la hipertensión. Insuficiencia cardíaca congestiva refractaria al tratamiento convencional.
- CARACTERÍS TICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD(comprimidos), H(ampollas)
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: taquicardia, palpitaciones, angina de pecho, cefalea, anorexia, diarrea, náuseas, vómitos
- <10%: mareos, sofocos, hipotensión ortostática, edema, aumento de peso, temblor, calambres musculares, conjuntivitis, neuropatía periférica.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

Adultos: OR: Inicial: 12,5 mg/6-12h durante los 2-4 primeros

días, incrementar a 25 mg/6h en la primera semana y

50 mg/6h sucesivamente.

IM, IV: 10-20 mg/dosis cada 4-6h si fuera necesario, puede incrementarse hasta 40mg/dosis

Cambiar a la vía oral cuando sea posible.

Niños: OR: Inicial: 0,75-1 mg/kg/día, no exceder de 25

mg/dosis. Incrementar en 3-4 semanas hasta un

máximo de 7,5 mg/kg/día en 2-4 veces. Dosis máxima

al día: 200 mg.

Li

IM, IV: 0,1-0,5mg/kg/día (la dosis inicial no debe exceder de 20mg) cada 4-6h si fuera necesario.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 10-50 ml/min: Administrar cada 8h. Clcr <10 ml/min: Administrar cada 8-16h en acetiladores rápidos y cada 12-24h en acetiladores

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Administrar con un vaso de agua. En caso de 1 dosis/día administrarla por la noche.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mg, 50 mg Ampollas: 20 mg

HIDRATO CLORAL

- · NOMBRE GENÉRICO: hidrato de cloral
- CÓDIGO ATC: A01AA
- USO: Sedante e hipnótico de corta para procedimientos de diagnóstico en pediatría.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: irritación gástrica, náuseas, vómito, diarrea
- <10%: somnolencia, alucinaciones, torpeza, "efecto resaca", rash, urticaria.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Niños:

Sedante y ansiolítico 1-15 mg/kg/8h máximo: 500 mg/dosis

Antes de EEG: 20-25 mg/kg/dosis, 30-60 minutos antes. Se puede repetir a los 30 minutos.

Máximo: 100 mg/kg o 2g en total.

Hipnótico: 20-40 mg/kg/dosis hasta un máximo de 50 mg/kg/24h o 1 g/dosis o 2 g/24h.

Sedante en pruebas no dolorosas: 50-75 mg/kg/dosis 30-60 minutos antes de la prueba, se puede repetir a los 30 minutos hasta un total de 120 mg/kg o 1g en total.

Neonatos: 25 mg/kg como sedante; 50 mg/kg como hipnótico

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: La irritación gástrica se puede disminuir diluyendo la dosis en agua u otro liquido.
- PRESENTACIÓN: Jarabe: 1 g/5 ml. FM.

HIDROCLOROTIAZIDA

- NOMBRE GENÉRICO: hidroclorotiazida
- SINÓNIMOS: HCTZ
- NOMBRE COMERCIAL: Hidrosaluretil®
- CÓDIGO ATC: C03AA
- USO: Tratamiento de la hipertensión benigna y moderada.
 Tratamiento del edema en insuficiencia cardíaca congestiva y en el síndrome nefrótico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: hipokalemia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 25-50 mg/día en 1-2 dosis; mantenimiento:

12,5-25 mg/dia ei

Niños: < 6 meses: 2-3 mg/kg/día en 2 dosis

> 6 meses: 2 mg/kg/día en 2 dosis

(las dosis diarias deben disminuirse si se usan con

otros antihipertensivos):

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr < 30 ml/min: No efectivo.

- ADMINISTRACIÓN: Administrar los comprimidos con comida o leche. Tomar a 1ª hora de la mañana, evitar por la noche. Puede incrementar los niveles de glucosa en sangre en diabéticos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar en alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Procurar administrar por la mañana para que no interfiera el descanso nocturno.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

HIDROCOR TISONA

- NOMBRE GENÉRICO: hidrocortisona
- SINÓNIMOS: Cortisol; Hidroxicorticosterona.
- NOMBRE COMERCIAL: Actocorting®, Hidroaltesona®, Lactisong®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USO: Tratamiento de la insuficiencia suprarenal. Tratamiento coadyuvante de la colitis ulcerosa.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: osteoporosis, fragilidad ósea, hiperglucemia polifágica, sofocos(dificultad en la cicatrización de heridas)
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La estabilidad de la solución

Ш

reconstituida a temperatura ambiente o en nevera variará según la concentración de la mezcla.

Concentraciones ≤ 1 mg/ml = 24h

Concentraciones > 1 mg/ml y < 25 mg/ml = 4-6h

Concentraciones ≥ 25 mg/ml = 3 días

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, IM

Adultos:

Niños:

IV. En casos de urgencia: 1 g o más como dosis de ata que, que puede repetirse varias veces en las primeras 24h. No mantener esta dosis más de 48-72h

OR. Inicial: 30-60 mg/día, en una o varias tomas. Obtenida la respuesta adecuada reducir gradualmente

la dosis hasta lograr la mínima de mantenimiento

IM. Insuficiencia adrenal: 186-280 mcg/kg/día Otras situaciones: 0,66-4 mg/kg cada 12-24h

OR. Insuficiencia adrenal: 560 mcg/kg/día, en una o

varias tomas

Otras situaciones: 2-8 mg/kg/día, en una o varias

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Administrar los comprimidos con alimentos para evitar posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 20 mg

Vial: 100 mg, 500 mg, 1 g

 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L, G (comprimidos, Hidroaltesona®)

HIDROXIETILALMIDÓN

- NOMBRE GENÉRICO: hidroxietilamidón
- NOMBRE COMERCIAL: EloHes® 6%
- CÓDIGO ATC: B05AC.
- USO: expansor de plasma: prevención y tratamiento de síndromes hipovolémicos: quemaduras, hemorragias, traumas, sepsis, etc.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: riesgo de reacciones anafilácticas, elevación de la alfa-amilasa sérica
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: Infusión IV

La dosis depende del volumen de líquido perdido y del valor del hematocrito. Usualmente: 20~ml/kg/día (500-1000 ml/día)

• PRESENTACIÓN: Bolsa : 6%(500 ml)

HIDROXIZINA

- NOMBRE GENÉRICO: hidroxizina
- NOMBRE COMERCIAL: Atarax®

- CÓDIGO ATC: N05BB
- USO: tratamiento de la ansiedad. Sedación preoperatoria. Náuseas, vómitos. Prurito. Mareo cinético. Insomnio.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia(moderada)
- <10%: dolor de cabeza, fatiga, nerviosismo, vértigo; aumento del apetito, ganancia de peso, náuseas, diarrea, dolor abdominal, xerostomía; artralgia, faringitis, palpitaciones, hipertensión, edema, depresión, sedación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 25-100 mg/6-8h

Niños > 6 años: 12,5-25 mg/6h

Niños < 6 años: 12,5 mg/6h

Insomnio

Adultos: 25-100 mg/24 h antes de acostarse

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para evitar posibles trastornos gastrointestinales. Administrar con un vaso lleno de agua. En caso de 1 dosis/día administrarla por la noche.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

HIDROXIUREA

- NOMBRE GENÉRICO: hidroxiurea
- · SINÓNIMOS: Hidroxicarbamida
- NOMBRE COMERCIAL: Hydrea®
- CÓDIGO ATC: L01XX
- USO: Leucemia. Cáncer de ovario, Cáncer de cuello y cabeza. Cáncer de próstata. Policitemia Vera.
- EFÊCTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, náuseas, vómitos, estreñimiento o diarrea, anorexia, estomatitis, mielosupresión(dependiente de la dosis)
- <10%: alopecia, hiperpigmentación, eritema, rash maculopapular alteración de las enzimas hepáticas, incremento de la creatinina y BUN.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar las cápsulas a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con un vaso de agua
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 500 mg

L

HIERRO SACAROSA

- NOMBRE GENÉRICO: hierro sacarosa (complejo de sacarosa e hidróxido de hierro (III))
- NOMBRE COMERCIAL: Venofer®
- CÓDIGO ATC: B03A1
- USO: Tratamiento del déficit de hierro en: intolerancia demostrada a
 preparados orales, cuando existe necesidad clínica de liberar hierro
 rápidamente a los depósitos de hierro, en enfermedad inflamatoria
 intestinal activa cuando los preparados de hierro oral son ineficientes o no son tolerados, en insuficiencia renal crónica, hemodialisis,
 diálisis peritoneal.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: sabor metálico, dolor de cabeza, náuseas, vómitos.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: No congelar. Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. perfusión lenta

La dosis total a administrar depende del peso corporal, de la ferritina basal y de las necesidades de hierro.

Una dosis única de 100 mg de hierro (1 ampolla) como máximo 3 veces por semana, se puede aumentar a 200 mg.

La dosis por administración no ha de ser superior a 300 mg (3 ampollas).

- ADMINISTRACIÓN: Las ampollas sólo se pueden diluir en SF a razón de 100 ml por ampolla. Se administrará a un ritmo de 3,5 ml/min.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 20 mg/1 ml (100 mg de hierro elemental/ampolla)

HIERRO SULFATO

- NOMBRE GENÉRICO: hierro (II) sulfato
- NOMBRE COMERCIAL: Fero gradumet®
- CÓDIGO ATC: B03AA
- USO: Prevención y tratamiento de la anemia por deficiencia de hierro.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: irritación gastrointestinal, dolor abdominal, hiperacidez gástrica
- <10%: dolor epigástrico, náuseas, vómitos, diarrea o estreñimiento
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR (dosis expresadas en términos de sulfato ferroso): 525 mg de sulfato ferroso equivalen a 105 mg de hierro elemental. El contenido de hierro elemental en las sales de sulfato ferroso es del 20%.

Adultos: Profilaxis: 525 mg/día

Tratamineto: 525 mg (1 comp.) /12-24h de 4 a 6 meses

Niños: **Profilaxis**: 5-10mg sulfato ferroso/kg/día hasta un

máximo de 75 mg/kg

Administrar, 1h antes de las comidas para aumentar su

absorción.

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Administrar sulfato ferroso 2h antes ó 4h después de antiácidos. Aunque la biodisponibilidad del fármaco quede disminuida, se puede administrar con alimentos para evitar trastornos gastrointestinales. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos ni suplementos de calcio. No triturar ni masticar el fármaco.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 525 mg

(105 mg de hierro elemental/comp) Gotas: 125 mg/ml; 5 gotas= 1 ml (46 mg de hierro elemental/ml)

I

IBOPAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: ibopamina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Escandine®
- CÓDIGO ATC: C01CA
- USO: En insuficiencia cardíaca crónica, moderada o grave.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: gastritis, ansiedad, cefalea, mareo, astenia, poliuria, temblor, erupciones exantemáticas.

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Fallo cardíaco congestivo:

100 mg/8h. Incrementar hasta 200 mg/12h si fuera necesario, según la respuesta clínica.

Dosis mínima efectiva: 150 –200 mg

Fallo renal crónico: 50 –100 mg/día

Enfermedad periférica vascular: 50 mg/8h

- ADMINISTRACIÓN: Debe vigilarse su acción en pacientes que están en tratamiento con beta-bloqueantes, nifedipino o inhibidores de la MAO
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg

IBUPROFENO

- NOMBRE GENÉRICO: ibuprofeno
- NOMBRE COMERCIAL: Gelofeno®, Neobrufen®, Espidifen®, Junifen®
- CÓDIGO ATC: M02AA
- USO: Tratamiento de las enfermedades de origen inflamatorio y alte-

raciones reumáticas incluyendo la artritis juvenil. Dolor de intensidad media a moderada.

Fiebre. Dismenorrea y gota. Tendinitis, contusiones, esguinces, lumbago, tortícolis, mialgias, luxaciones.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: calambres abdominales, náuseas, vómitos, pirosis

<10%: cefalea, nerviosismo, confusión, somnolencia, erupciones cutáneas, tinnitus.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B(D si se administra durante el tercer trimestre).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Niños:

Adultos: Analgésico/antipirético/dismenorrea : 200-400 mg/4-6h.

Antiinflamatorio: 400-800 mg/6-8h

Analgésico: 4-10 mg/kg/6-8h Antipirético: de 6 meses a 12 años

Si T°<39°C: 5 mg/kg/dosis, si T°>39°C: 10 mg/kg/6-8h,

máxima dosis diaria 40 mg/kg/día **Artritis reumatoide juvenil**:

30-70 mg/kg/día fraccionada cada 6-8h:

<20 kg: máximo 400 mg/día 20-30 kg: máximo 600 mg/día

30-40 kg: máximo 800 mg/día

>40 kg: administrar la dosis de adulto

Comenzar con dosis bajas e ir aumentando progresivamente, máximo: 2,4g/día

 ADMINISTRACIÓN: Tomar con alimentos. Puede producir vértigos y somnolencia. No triturar la gragea.

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Advertir al paciente que debe tragar el fármaco sin masticar.

 PRESENTACIÓN: Gragea: 400 mg, 600 mg. Suspensión: 100 mg/5 ml

Sobres: 400 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q (sobres).

IDARUBICINA

- NOMBRE GENÉRICO: idarubicina
- SINÓNIMOS: 4-demetoxidaunorubicina, 4-DMDR
- NOMBRE COMERCIAL: Zavedos®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: tratamiento de la leucemia mieloide aguda(LMA, en combinación con otros fármacos). Tratamiento de la leucemia linfocítica

aguda(LLA) en niños.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS: vesicante.

>10%: dolor de cabeza, fiebre; alopecia, rash, urticaria; mucositis, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis; orina rojiza; hemorragia, anemia: leucopenia (nadir: 8-29 días), trombocitopenia(nadir: 10-15 días); necrosis tisular en extravasación: infección.

<10%: ataques(crisis convulsivas); neuropatía periférica; alergia pulmonar

- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 4 semanas a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL. OR, IV. Según protocolos de oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 10 mg

Cápsulas: 10 mg, 25 mg.

IFOSFAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: ifosfamida
- NOMBRE COMERCIAL: Tronoxal®
- CÓDIGO ATC: L01AA
- USO: Cáncer de pulmón, ovario, testicular y de cabeza. Linfomas de Hodgkin y no-hodgkinianos. Leucemia linfocítica aguda y crónica. Sarcomas. Carcinoma pancreático y gástrico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: alopecia, náuseas, vómitos, anorexia, diarrea, constipación, cistitis hemorrágica, leucopenia

<10%: dermatitis, hiperpigmentación, SIADH, elevación de los enzimas hepáticos, flebitis, fibrosis pulmonar, somnolencia, confusión, alucinaciones, polineuropatía, esterilidad, reacciones alérgicas

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 7 días a temperatura ambiente y 30 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología. Siempre debe administrarse una pauta de Mesna para prevenir la cistitis hemorrágica(Ver Mesna)
- ADMINISTRACIÓN: En infusión IV intermitente lenta en unos 30 min
- IN FORMA CIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravas ación.

- 1

Eliminar correctamente los residuos.

• PRESENTACIÓN: Vial: 1 g

IMIPENEM + CILASTATINA

- NOMBRE GENÉRICO: imipenem + cilastatina
- SINÓNIMOS: Formimidoiltienamicina; imipemida; tienamicina, Nformimidoil.
- NOMBRE COMERCIAL: Tienam®
- CÓDIGO ATC: J01DH
- USO: Neumonía intrahospitalaria en pacientes ventilados que hayan recibido tratamiento antibiótico previo. Sepsis en neutropénicos febriles PMN £ 500. Infecciones postquirúrgicas en cirugía abdominal. Neumonía por *Rhodococcus equi* con metástasis pulmonares. Nocardiosis en inmunodepresión.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, diarrea, vómitos; flebitis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: estable durante 10h a temperatura ambiente tras la reconstitución con 100ml de SF. Más de 48h cuando se refrigera a 5°C. Si se diluye con SG (5-10%) o SGS es estable durante 4h a temperatura ambiente y 24h en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: 50-100 mg cada 6-8h

Niños: 40-60 mg/kg/día fraccionada cada 6h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 80-50 ml/min: Administrar 0,5 g cada 6-8h Clcr 50-10 ml/min: Administrar 0.5 g cada 6-12h

Clcr < 10 ml/min: Administrar 0,25-0,5 g cada 24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Diluir en 100 ml de solución (la concentración no debe exceder 5 mg/ml), infundir en 30-60 minutos. Puede administrarse concomitantemente con otros antibióticos, pero no deben mezclarse en la misma jeringa o suero.
- INFORMACIÓN ADICIONAL. El contenido en sodio es de 3,2 mEq/g
- PRESENTACIÓN: Vial: 500 mg Imipenem + 500 mg Cilastatina

IMIPRAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: imipramina
- · SINÓNIMOS: Imicina; Melipramina
- NOMBRE COMERCIAL: Tofranil®, Tofranil pamoato®
- CÓDIGO ATC: N06AA
- USO: Tratamiento de varias formas de depresión. A menudo en conjunción con psicoterapia. Enuresis en niños. Analgésico para ciertas

formas de dolor crónico y neuropático.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: sedación, sequedad de boca, estreñimiento, retención urina ria, visión borrosa, trastornos de la acomodación, glaucoma, hiper-

<10%: somnolencia, hipotensión ortostática, cambios en el electrocardiograma, ictericia, aumento de peso, rash, urticaria.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR. El máximo efecto antidepresivo se observa al cabo de 2 o más semanas tras el inicio de la terapia.

Oral: inicial: 25 mg/6-8h, incrementar gradualmente hasta un máximo de 300 mg/día, la dosis total puede ser administrada al acostarse.

Adolescentes: oral: inicial: 25-50 mg/día, incrementar

gradualmente hasta un máximo de 100 mg/día en dosis

única o fraccionada.

Niños:

Depresión 1,5 mg/kg/día con incrementos de dosis de 1 mg/kg cada 3-4 días hasta una dosis máxima de 5 mg/kg/día fraccionado en 1-4 dosis, monitorizar cuidadosamente a dosis ≥3,5 mg/kg/día.

Enuresis:

<6 años: 10-25 mg al acostarse 6-12 años: 50mg al acostarse >12 años: 75 mg al acostarse

Coadyuvante en la terapia del dolor cancerígeno: inicio: 0,2-0,4 mg/kg al acostarse; la dosis puede incrementarse en un 50% cada 2-3 días hasta un

máximo de 1-3 mg/kg/dosis.

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. Advertir al paciente que debe tragar el fármaco sin masticar

• PRESENTACIÓN: Grageas: 10 mg, 25 mg, 50 mg. Cápsulas: 75 mg, 150 mg(pamoato)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L; O(grageas).

INDAPAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: indapamida
- SINÓNIMOS: Metindamida
- NOMBRE COMERCIAL: Tetensif®
- CÓDIGO ATC: C03BA
- USO: hipertensión(leve o moderada). Edema asociado a la insuficiencia cardíaca y síndrome nefrótico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRECRIPCIÓN: TLD

· EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipokalemia, cefalea, mareos, sedación, insomnio, sequedad de boca.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Edema: 2,5-5 mg/día

Hipertensión: 1,25 mg por la mañana preferentemente. Puede incrementarse hasta 5 mg/día, con incrementos

de 1,25-2,5 mg(después de 4 semanas).

Retard: 1,5 mg/24h, preferentemente por la mañana.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos Recubiertos: 2, 5 mg

Comprimidos Retard: 1,5 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

INFLIXIMAB

- NOMBRE GENÉRICO: infliximab
- NOMBRE COMERCIAL: Remicade ®
- CÓDIGO ATC: L04AA
- USO: Enfermedad de Crohn(activa y fistulante grave). Artritis reumatoide.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, fatiga, náuseas, dolor abdominal
- <10%: vértigo, mareo, rash, aumento de la sudoración, sequedad de piel, hipertensión, enrojecimiento facial, infecciones respiratorias.
- F ACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. No congelar No solución reconstruida y diluida es estable 24 h a temperatura ambiente.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos:

Enfermedad Crohn activa grave 5 mg/kg administrados en una perfusión intravenosa durante un período de 2 h.

Enfermedad Crohn fistulante: perfusión inicial 5 mg/kg administrada durante un período de 2h seguida de dosis adicionales en perfusión de 5 mg/kg a las 2 y 6 semanas siguientes a la perfusión.

Artritis reumatoide: 3 mg/kg durante 2 h. Administrar dosis adicionales de 3 mg/kg a las 2 y 6 semanas después de la 1ª perfusión y posteriormente cada 8 semanas.

 ADMINISTRACIÓN: Reconstituir cada vial de Remicade con 10 ml de agua para inyección. Diluir el volumen total de dosis de solución reconstituida de Remicade[®] hasta 250 ml con solución para perfusión intravenosa de cloruro sódico al 0.9% p/y. Administrar la solución durante un período no inferior a 2 horas(a no más de 2 ml/min). No conservar las porciones no utilizadas de solución.

PRESENTACIÓN: Vial: 100 mg/ 20 ml

INDINAVIR

- NOMBRE GENÉRICO: indinavir (IDV)
- NOMBRE COMERCIAL: Crixivan®
- CÓDIGO ATC: J05AE
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Náuseas, vómitos, diarrea, dispepsia, alteraciones del gusto, exantema, sequedad de piel, astenia.
- <10%: Nefrolitiasis, meteorismo, sequedad de boca, regurgitación ácida, prurito, insomnio.
- * Lipodistrofia e hiperglucemia (Ver Amprenavir).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Es importante preservarlo de la humedad, por lo que se recomienda no sacar del blister o del frasco (éste contiene comprimidos de desecante) hasta poco antes de su
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 800 mg/8h en ayunas ó combinado con ritonavir:

IDV/RTV 800/100 mg/12h.

Niños: 250-500 mg/m2/8h, separado de las comidas

Ajuste en insuficiencia hepática

Insuficiencia grave: evitar su uso.

Insuficiencia leve a moderada: reducir a 600 mg/8h.

- ADMINISTRACIÓN: Se recomienda beber más de 2 litros de líquido al día (preferentemente agua), para reducir el riesgo de nefrolitiasis.
- IDV como único IP: Administrar en ayunas, es decir, 1 hora antes ó 2 horas después de las comidas. Se puede tomar con una comida ligera y pobre en grasas como café, leche o yogur desnatados, tostadas, etc. Las grasas disminuyen su absorción y el zumo de uva

tadas, etc. Las grasas disminuyen su absorción y el zumo de uva también. Separar al menos 1 hora de los antiácidos (incluidos los comprimidos de didanosina, no las cápsulas).

- IDV combinado con RTV: Se puede tomar con alimentos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 200 y 400 mg.
 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

INDOMETAZINA

NOMBRE GENÉRICO: indometacina

Ι

- NOMBRE COMERCIAL: Artrinovo®, Indolgina ®
- CÓDGIO ATC: M01AB.
- USO: Tratamiento de las enfermedades de origen inflamatorio y alteraciones reumáticas con dolor moderado. Artritis. Gota aguda.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, alteraciones digestivas(diarrea)
- <10%: vértigo, mareos, náuseas, vómitos, dispepsia, dolor abdominal, nerviosismo, tinnitus, somnolencia, confusión.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B (D si se administra durante más de 48h o tras la 34 semana de gestación).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, REC

Adultos: 25-50 mg/8-12h, dosis máxima 200 mg/día Niños: Inicial: 1-2 mg/kg/día fraccionado en 2-4 dosis, máximo 4 mg/kg/día, no exceder los 150-200 mg/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las cápsulas con alimentos para reducir posibles trastornos gas trointestinales.
 Administrar con un vaso lleno de agua y mantener al enfermo incorporado para evitar una posible ulceración del esófago.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 25 mg

Supositorios: 50 mg, 100 mg

INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA

- NOMBRE GENÉRICO: inmunoglobulina antitimocitica de conejo
- NOMBRE COMERCIAL: Timoglobulina®
- CÓDIGO ATC: L04AA
- USO: Prevención y tratamiento de los episodios de rechazo en transplante renal. CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- ÉFECTOS ADVERSOS:
- >10%: fiebre, escalofríos, eritema, erupción pruriginosa, trombopenia
- <10%: enfermedad del suero, urticaria, distres respiratorio.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera entre 2-8°C. Evitar la congelación.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Profilaxis del rechazo: 1,25-2,5 mg/kg/día durante 1 a 3 semanas después del trasplante.

Tratamiento de los episodios de rechazo: 2,5-5 mg/kg/día hasta la mejora de los signos y síntomas clínicos.

El tratamiento puede interrumpirse sin una reducción progresiva de la dosis.

- ADMINISTRACIÓN: En infusión lenta, se adaptará la velocidad de modo que la duración de la infusión no sea inferior a 4 horas.
- PRESENTACIÓN: Vial: 25 mg

INMUNOGLOBULINA ANTI-RH (D)

- NOMBRE GENÉRICO: immunoglobulina humana Anti-D (Rho)
- NOMBRE COMERCIAL: Gamma Anti D Grifols®
- CÓDIGO ATC: J06BA
- USO: Profilaxis de la inmunización contra D(Rho) en mujeres Rhnegativas (Rho d) y mujeres Du -positivas (La sensibilización se produce especialmente tras el parto, o puede darse durante el embarazo; también en una amniocentesis, hemorragia pre-parto, embarazo ectópico, etc.). Profilaxis de la inmunización contra D (Rho) en persona negativas (Rho d) tras recibir transfusiones incompatibles de sangre o concentrados de eritrocitos Rh-positivos (D). Se administra para evitar la eritroblastosis fetal.
- EFÉCTOS ADVERSOS: dolor y sensibilidad en el lugar de la inyección, eritema, fiebre, escalofríos.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Evitar la congelación.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Profilaxis post-parto: 1.000-1.500 UI (200-300 mcg). Debe administrarse a la madre lo antes posible tras el parto, con un plazo máximo de 72 horas.

Profilaxis anteparto y postparto: 1.000-1.500 UI (200-300 mcg), en la semana 28 del embarazo. Debe darse otra dosis de 1.000-1.500 UI (200-300 mcg) en el plazo de 72 horas tras el parto si el recién nacido es Rh-positivo (D).

Después de una amniocentesis o biopsia coriónica 1.250-1.500 UI (250-300 mcg), si es posible en el plazo de 72 horas.

Tras una transfusión de sangre Rh-incompatible: administrar por cada 10 ml de sangre transfundida de 500 a 1.250 UI (100 a 250 mcg) en varios días.

- ADMIN ISTRACIÓN: Con inyección lenta por vía intramuscular. Cuando está contraindicada la inyección intramuscular, puede administrarse por vía subcutánea. Deberá administrarse a temperatura corporal. Una vez abierta la ampolla, el contenido deberá usarse inmediatamente. No deben utilizarse las soluciones que estén turbias o presenten sedimentos.
- PRESENTACIÓN: Ampolla: 250 mcg

INMUNOGLOBULINA ANTIHEPATITIS B

- NOMBRE GENÉRICO: immunoglobulina humana Antihepatitis B
- NOMBRE COMERCIAL: Gammaglobulina humana antihepatits B pasteurizada Grifols®
- CÓDIGO ATC: J06BB.
- USO: Profilaxis postexposición en personas que no hayan recibido

- 1

vacunación previa o cuyo régimen de anticuerpos sea inadecuado (< 10 mUI/ml). La profilaxis debe considerarse en los casos: exposición parenteral, contacto directo por membrana mucosa, ingesta oral, exposición sexual con una persona AgHBs positiva, niños < de 12 años si la madre o personas de contacto directo tienen una infección aguda por virus de hepatitis B.

• EFECTOS ADVERSOS:

Alteraciones locales en el punto de inyección: reacción cutánea, aumento de la temperatura.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM (lenta)

Después de la exposición de una persona no vacunada con material que contenga antígeno HBs: de 12 a 20 UI/kg, preferentemente antes de 24h e iniciar la operación. Después de la exposición en una persona vacunada que no ha respondido a la vacunación primaria, administrar una dosis única 12-20 UI/kg de inmunoglobulina humana antihepatitis B y una dosis de vacuna de hepatitis B, o dos dosis de inmunoglobulina humana antihepatitis B (una durante las primeras 24 h. y la segunda un mes después).

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 200 UI, 600 UI, 1000 UI

INMUNOGLOBULINA INESPECÍFICA IV

- NOMBRE GENÉRICO: inmunoglobulina inespecífica IV
- NOMBRE COMERCIAL: Flebogamma®, Polyglobin®
- CÓDIGO ATC: J06BA
- USO: Tratamiento de síndromes de inmunodeficiencia. Púrpura trombocitopénica idiopática. Utilizada junto a terapia antiinfecciosa, es apropiada para prevenir o modificar infecciones agudas bacterianas o virales en pacientes con yatrogenia inducida o enfermedad asociada a inmunodepresión. Neutropenia autoinmune. Pacientes con transplante de médula ósea. Enfermedad de Kawasaki Síndrome de Guillain-Barré. Polineuropatías desmielinizantes.

La terapia deberá ser observada clínicamente y realizar determinaciones séricas de IG.

- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: cefalea, dolor de espalda, calambres en las piernas, fiebre, fatiga, rubefacción, taquicardia, hipotensión.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos y Niños:

Síndrome inmunodeficiencia:

100-200 mg/kg/dosis cada mes, puede incrementarse a 400mg/kg/dosis según necesidad

Púrpura trombocitopénica idiopática:

400-1000 mg/kg/dosis durante 2-5 días consecutivos, dosis de mantenimiento: 400-1000 mg/kg/dosis cada 3-6 semanas, basándose en la respuesta clínica y recuento plaquetario.

Enfermedad de Kawasaki: 400 mg/kg/día durante 4

días o 2 g/kg en dosis única

Síndrome deficiencia anticuerpos congénita o adquirido: 100-400 mg/kg/dosis cada 3-4 semanas. Transplante médula ósea: 500 mg/kg/semana

Guillain-Barré, esclerosis múltiple: 400 mg/kg/día

durante 5 días.

Niños: 500-1000 mg/kg/semana.

Neonatos 500 mg/kg/día durante 2-6 días y después una

vez/semana

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr < 10 ml/min: Evitar su uso

- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: Solo vía IV.
- PRESENTACIÓN: Vial: 500 mg, 2,5 g, 5 g, 10 g.

INMUNOGLOBULINA HUMANA ANTITETÁNICA

- NOMBRE GENÉRICO: inmunoglobulina humana antitetánica
- NOMBRE COMERCIAL: Gamma antitetanos Grifols®
- CÓDIGO ATC: J06BB
- USO: Profilaxis y tratamiento del tétanos.
- EFECTOS ADVERSOS:

Alteraciones locales: dolor y sensibilidad n el punto de inyección, fiebre, escalofríos, alteraciones cutáneas.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos: 500 UI, en dosis única Niños. 250 UI IM, en dosis única

• PRESENTACIÓN: jeringas precargadas: 500 UI

INSULINA DE ACCIÓN RÁPIDA

- NOMBRE GENÉRICO: insulina de acción rápida
- NOMBRE COMERCIAL: Actrapid HM®, Actrapid Novolet®, Actrapid Penfil®
- CÓDIGO ATC: A10AB
- USO: Diabetes mellitus no dependiente de insulina (tipoII), cuando

L

se precisa el control inicial de la diabetes o en presencia de coma diabético, fiebre, infección grave, acidosis significativa, cirugía mayor, trauma severo, quemaduras graves y embarazo.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipoglucemia(palidez, hambre, sudoración, cefalea, disfagia, palpitaciones)
- <10%: lipoatrofia, lipohipertrofia, eritema
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Debe conservarse en nevera (no congelar). Los viales de Actrapid HM[®] en uso se pueden mantener a temperatura ambiente (máx. 25°C) durante 6 semanas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC. IV
- La dosis debe ser determinada por el médico, según los requerimientos del paciente.
- ADMINISTRACIÓN: administrar 15-30 minutos antes de las comidas. No es recomendable la vía intramuscular. Para una administración correcta, por vía SC, debe realizarse en los brazos, muslo, nalga o abdomen, alternando el lugar de inyección, de tal forma que un mismo lugar de inyección no sea utilizado más de una vez al mes. La inyección no debe penetrar en ningún vaso sanguíneo. No aplicar masaje en la zona de inyección. En caso de mezclar diferentes insulinas en la misma jeringa, debe introducirse primero la insulina de acción más rápida y la administración de la mezcla se hará siempre por la vía SC.
- PRESENTACIÓN: Vial: 100 UI/ml

INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA/ INSULINA NPH ISOFANICA

- NOMBRE GENÉRICO: insulina de acción intermedia
- SINÓNIMOS: Insulina, protamina; Isofano, insulina
- NOMBRE COMERCIAL: Insulatard NPH® humana, Insulatard Novole®, Insulatard Penfill®, Insulina Mixtard®.
- CÓDIGO ATC: A10AC
- USO: Diabetes mellitus dependiente de insulina. Diabetes mellitus no dependiente de insulina (tipo II), cuando se precisa el control inicial de la diabetes y en presencia de coma diabético, fiebre, infección grave, acidosis significativa, cirugía mayor, trauma severo, quemaduras graves y embarazo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipoglucemia(palidez, hambre, sudoración, cefalea, disfagia, palpitaciones)

- <10%: lipoatrofia, lipohipertrofia, eritema
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: debe conservarse en nevera (no congelar). Los viales de Insulatard NPH® en uso se pueden mantener a temperatura ambiente (máx. 25°C) durante 6 semanas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC. La dosis debe ser determinada por el médico, según los requerimientos del paciente.
- ADMINISTRACIÓN: Por vía subcutánea. No administrar por vía intravenosa. Aunque puede utilizarse la vía intramuscular, no es recomendable. La administración subcutánea debe realizarse en los brazos, muslo, nalga o abdomen, alternando el lugar de la inyección, de tal forma que un mismo lugar de inyección no sea utilizado más de una vez al mes. La inyección no debe penetrar ningún vaso sanguíneo. No aplicar masaje en la zona de inyección.

En caso de mezclar diferentes insulinas en la misma jeringa, debe introducirse primero la insulina de acción más rápida y la administración de la mezcla se hará siempre por la vía SC.

• PRESENTACIÓN: Vial 100 UI/ml

INSULINA DE ACCIÓN PROLONGADA

- NOMBRE GENÉRICO: insulina de acción retardada
- NOMBRE COMERCIAL: Monotard HM®. Ultratard®
- CÓDIGO ATC: A10AE
- USO: Diabetes mellitus dependiente de insulina. Diabetes mellitus no dependiente de insulina (tipoII), cuando se precisa el control inicial de la diabetes y en presencia de coma diabético, fiebre, infección grave, acidosis significativa, cirugía mayor, trauma severo, quemaduras graves y embarazo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipoglucemia(palidez, hambre, sudoración, cefalea, disfagia, palpitaciones)
- <10%: lipoatrofia, lipohipertrofia, eritema
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Debe conservarse en nevera (no congelar). Los viales de Monotard[®] en uso se pueden mantener a temperatura ambiente (máx, 25°C) durante 4 semanas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC. La dosis debe ser determinada por el médico, según los requerimientos del paciente.
- ADMINISTRACIÓN: Se administra por vía subcutánea(se inicia acción 1-2 horas, efecto máximo 4-12 horas y duración 16-35 horas). Se suelen dar dos veces al día conjuntamente con Insulina de acción rápida o 1 vez al día, especialmente en pacientes ancianos.

No es recomendable la vía intramuscular. No administrar por vía intravenosa.

Para una administración correcta por vía SC, debe realizarse en los brazos, muslo, nalga o abdomen, alternando el lugar de inyección, de tal forma que un mismo lugar de inyección no sea utilizado más de una vez al mes. La inyección no debe penetrar ningún vaso sanguíneo. No aplicar masaje en la zona de inyección.

En caso de mezclar diferentes insulinas en la misma jeringa, debe introducirse primero la insulina de acción más rápida y la administración se hará siempre por la vía SC.

• PRESENTACIÓN: Vial: 100 UI/ml

INTERFERÓN ALFA-2B

- NOMBRE GENÉRICO: inter ferón Alfa 2B
- · SINÓNIMOS: INF
- NOMBRE COMERCIAL: Intron A®
- CÓDIGO ATC: L01FA
- USO: Hepatitis B crónica(pacientes HBV-DNA+,HbeAg+, etc), Hepatitis C crónica. Tricoleucemia. Leucemia mieloide crónica. Mieloma múltiple. Sarcoma de Kaposi relacionado con el SIDA. Melanoma maligno.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Síndrome pseudogripal(fiebre, mialgia, fatiga, cefalea, artralgia, taquicardia, anorexia, sequedad de boca), mialgia, astenia, disnea, tos.
- <10%: edema, sudoración, sequedad de piel, estreñimiento, flatulencia, estomatitis, visión borrosa, calambres musculares, somnolencia, ansiedad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: guardar las ampollas y viales en nevera. Los viales una vez son reconstituidos son estables 12h a temperatura ambiente y 24h en nevera. Las diluciones son estables 7 días a temperatura ambiente y 30 días en nevera. No congelar.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Dosis recomendadas:

Hepatitis B crónica 5-10 MUI por vía SC 3 veces por semana(días alternos), durante 4-6 meses.

Hepatitis C crónica: 3 MUI por vía SC, 3 veces por semana(días alternos), 3-4 meses.

Tricoleucemia: 2MUI/m2, SC 3 veces por semana(días alternos), en pacientes esplenectomizados y no esplecnectomizados.

Leucemia Mieloide Crónica: 4-5 MÚI/m2/día, SC, 8-12 semanas.

Mieloma Múltiple: 3 MUI/m2, 3 veces por semana(días alternos), tras quimioterapia.

Linfoma Folicular(junto con quimioterapia): 5 MUI, 3 veces por semana (días alternos), durante 18 meses.

Sarcoma de Kaposi relacionado con SIDA: 10 MUI/día, SC

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 3 MUI

INTERFERÓN BETA-1A

- NOMBRE GENÉRICO: interferón Beta-1A
- NOMBRE COMERCIAL: Avonex ®
- CÓDIGO ATC: L01FA
- USO: tratamiento de esclerosis múltiple recidivante
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: Síndrome pseudogripal(fiebre, mialgia, fatiga, cefalea, artralgia, taquicardia, anorexia, sequedad de boca), mialgia, astenia, disnea tos

<10%: edema, sudoración, sequedad de piel, estreñimiento, flatulencia, estomatitis, visión borrosa, calambres musculares, somnolencia, ansiedad.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos y adolescentes mayores de 16 años: 30 mcg/7 días

- ADMINISTRACIÓN: se debe administrar una vez reconstituido. Para la reconstitución se utiliza la jeringa precargada de solvente. No debe utilizarse otro tipo de solvente. No usar la vía SC
- PRESENTACIÓN: Vial: 30 mcg

Jeringa: 22 mcg, 44 mcg

INTERFERÓN BETA-1B

- NOMBRE GENÉRICO: interferón Beta-1B
- NOMBRE COMERCIAL: Betaferon®
- CÓDIGO ATC: L03AB
- USO: Esclerosis múltiple.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: Náuseas, vómitos, diarrea, es ca bfríos, cefalea, mareos, parestesia, mialgia, artralgia, dolor óseo, astenia, malestar general, anemia, trombocitopenia.

<10%: estreñimiento, flatulencia, estomatitis, visión borrosa, calambres musculares, tinnitus, congestión nasal.

FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

- 1

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC Adultos: 0,25 mg (8 MUI)/48h
- PRESENTACIÓN: Vial: 9,6 MUI (0,3 mg)

INTERLEUKINA-2.

- NOMBRE GENÉRICO: interleukina-2
- SINÓNIMOS: Aldesleuhina
- NOMBRE COMERCIAL: Proleukin®
- CÓDIGO ATC: L03AC
- USO: Tratamiento del carcinoma de células renales metastásico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Hipotensión, náuseas, vómitos, eosinofilia, fiebre, diarrea, artralgia, escalofríos, disnea.
- <10%: edema, aumento de peso, alteraciones renales, cefalea, confusión, somnolencia, desorientación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC. Según protocolos de Oncología.
- PRESENTACIÓN: Vial: 18 MUI

IODIXANOL

- · NOMBRE GENÉRICO: iodixanol
- NOMBRE COMERCIAL: Visipaque®
- CÓDIGO ATC: V08AB
- USO: Arteriografías. Cardioangiografía. Urografía. Venografía. Realce de Tomografía Axial Computarizada(TAC). Mielografía lumbar y torácica. Mielografía cervical.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: calor malestar general, dolor en el punto de inyección, sensación de frío
- <10%: cefalea, náuseas, vómitos, alteraciones del gusto, prurito, alteraciones visuales.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, Intraarterial. Según protocolos RX
- PRESENTACIÓN: Frasco: 50 ml. 100 ml(65.2%)

IOPROMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: iopromida
- NOMBRE COMERCIAL: Clarograf®, Ultravist®
- CÓDIGO ATC: V08AB
- USO: Angiografía coronaria. Arteriografía periférica. Urografía. Traqueobroncografía en niños.

- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, sensación de calor, sofoco, eritema <10%: escalofríos, mareos, cefalea, sudor, afasia, urticaria, edema, lagrimeo, estornudos
- DOSIFICACIÓN USUAL: Según protocolos de RX.
- PRESENTACIÓN: Frasco: 75 ml, 100 ml, 500 ml (62.3%) (370 mgI/ml)

IOVERSOL

- NOMBRE GENÉRICO: ioversol
- NOMBRE COMERCIAL: Optiray ® 320
- CÓDIGO ATC: V08AB
- USO: Angiografía cerebral. Arteriografía coronaria selectiva y ventriculografía izquierda. Arteriografía periférica. Arteriografía renal Arteriografía visceral. Angiografía por sustracción digital intraarterial. Flebografía ascendente (venografía). Tomografía computerizada craneal. Tomografía computorizada del cuerpo. Urografía intravenos
- EFECTOS ADVERSOS: sensación de calor, sofocos
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz
- DOSIFICACIÓN USUAL: Según protocolos RX.
- PRESENTACIÓN: Frasco: 100 ml, 500 ml (67,8%)

IPECACUANA JARABE

- NOMBRE GENÉRICO: ipecacuana jarabe
- USO: Inducción de la emesis. Tratamiento de intoxicación oral aguda por fármacos y en ciertos envenenamientos por vía oral.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS: vómitos excesivos y efectos cardíacos si es absorbido.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 30 ml pasar en 20 minutos

Niños: 6-18 meses: 10 ml, pasar en 20 minutos

>18 meses: 15 ml, pasar en 20 minutos

>12 años: 30 ml, pasar en 20 minutos

 INFORMACIÓN DE ENFERMÉRÍA: No administrar a pacientes inconscientes, tras la ingesta de corrosivos (ácidos, álcalis) o productos volátiles (gasolina etc.).

Los pacientes deben mantenerse activos y en movimiento tras la administración de ipecacuana. Si no se produce el vómito tras la segunda dosis, debe considerarse el lavado gástrico para eliminar la

sustancia ingerida. La inducción del vómito es poco efectiva si se realiza después de 4 horas de la ingesta del tóxico.

PRESENTACIÓN: Frasco: 500 ml

IPRATROPIO BROMURO

- NOMBRE GENÉRICO: ipratropio bromuro
- NOMBRE COMERCIAL: Atrovent®
- CÓDIGO ATC: R03BB
- · USO: Anticolinérgico, prevención del broncoespasmo asociado a EPOC, bronquitis y enfisema.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%; tos, sequedad orofaríngea, nerviosismo, vértigo, cefalea, náuseas, palpitaciones, rash, visión borrosa(dificultad de acomoda

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH, NEB

Adultos y Niños > 5 años: 20-40 mcg/6-8h(1-2 inhalaciones). Dosis máxima: 240 mcg(12 inhalaciones)

NEB

Adultos v Niños > 12 años: 500 mcg/6-8h

Niños 5 -12 años: 250 mcg/6-8h

• PRESENTACIÓN: Aerosol: 0,4 mg/ml (0,02 mg/inh)

Nebulización:

250 mcg/2 ml monodosis

500 mcg/2 ml monodosis

IRINOTECAN

- NOMBRE GENÉRICO: irinotecan
- SINÓNIMOS: CPT-11
- NOMBRE COMERCIAL: Campto®
- CÓDGO ATC: L01XX
- USO: tratamiento del carcinoma metastásico de colon o recto (recurrente o progresivo) en combinación con 5-fluorouracilo y ác.folínico o en los casos en que haya fracasado el régimen de tratamiento con el 5-fluoruracilo
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: alopecia, rash, vasodilatación. Síndrome colinérgico(calambres abdominales, diarrea, hiperssalivación, lagrimeo, bradicardia), sofocos, náuseas, vómitos, calambres, dolor abdominal, dispepsia, escalofríos, disnea, rinitis, tos, neutropenia, eosinofilia, anemia <10%: trombocitopenia, erupciones exantemáticas

- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: L as diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 2h a temperatura ambiente y 4 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología
- ADMINISTRACIÓN: Infusión IV en 90 minutos
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 100 mg

ISOFLUORANO

- NOMBRE GENÉRICO: isofluorano
- NOMBRE COMERCIAL: Forane®
- CÓDIGO ATC: N01AB
- USO: Anestesia general (inducción y mantenimiento). Anestesia durante el parto o cesárea.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: hipotensión arterial por vasodilatación periférica, depresión respiratoria, riesgo de hipertermia maligna, náuseas, vómitos, esca-
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH

Inducción (7-10 min): 1,5-3,5% en oxígeno u oxígeno-

óxido nitroso

(50-70%). Mantenimiento: mezcla 1-1,5%

Niños: La concentración alveolar mínima (CAM)

> 0-1 mes, CAM: 1,6% 1-6 meses, CAM: 1.87% 6-12 meses, CAM: 1,8% 1-3 años, CAM: 1.6%

3-5 años, CAM: 1,6%

• PRESENTACIÓN: Frasco: 250 ml

ISONIAZIDA

- NOMBRE GENÉRICO: isoniazida
- SINÓ NIMOS: Hidracida del ácido isonicotínico: IN H Isonicotinilhidracida: Isonicotinilhidracina.
- NOMBRE COMERCIAL: Cemidon ®; Cemidon 150 B6®; Cemidon 50 B₽
- CÓDIGO ATC: J04AC
- USO: Tratamiento de la tuberculosis, siempre asociado a otros tuiberculostáticos para evitar resistencias. Profilaxis primaria y secundaria de la tuberculosis.

CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD

· EFECTOS ADVERSOS:

>10%: pérdida de apetito, náuseas, vómitos, dolor de estómago, sequedad en la boca; incremento de las transaminasas(probabilidad de afectación hepática aumenta con la edad); debilidad musculoesquelética, neuropatía periférica(puede evitarse mediante la administración de vitamina B6. Su incidencia está relacionada con la dosis: 10%-20% de incidencia con 10 mg/kg/día)

<10%: vértigo, dificultad de habla, letargia; hiper-reflexia.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

Adultos 5 mg/kg/día en 1 dosis (máximo: 300 mg)

Niños: 5-10 mg/kg/día en 1 dosis (máximo: 300 mg)

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Valorar su prescripción en insuficiencia hepática.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las formas orales con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg I+ 15 mg Vit.B6 150 mg I+ 25 mg Vit.B6 Ampollas: 300 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: T, L, G(comprimidos: 50 mg). T (comprimidos: 150 mg).

ISOPRENALINA

- NOMBRE GENÉRICO: isoprenalina sulfato
- SINÓNIMOS: Isoproterenol; Isopropil-nor-adrenalina; Isopropidina.
- NOMBRE COMERCIAL: Aleudrina®
- CÓDIGO ATC: R03AB
- USO: Tratamiento del bloqueo cardíaco, parada cardíaca, bradiarritmias. Vasoconstrictor en el estado de shock. Asma. Bradiarritmias debidas a la hemodinámica y las resistentes a atropina.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: nerviosismo, inquietud, trastornos del sueño
- <10%: vértigo, cefalea, vómitos, náuseas, temblor, diaforesis, debilidad muscular
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: Bloqueos A-V: 5mcg/min inicialmente. Valorar la res

puesta del paciente (2-20mcg/min)

Shock: 0,5-5mcg/min.

Aiustar de acuerdo con la respuesta.

Niños: Bloqueos A-V: 0,1mcg/kg/min

(dosis usual efectiva: 0,2-2mcg/kg/min)

 ADMINISTRACIÓN: Para la administración IV se utilizará una bomba de infusión. La infusión se preparará diluyendo 10ml(2mg) en 500 ml de SG.

5mg/min= 1,25 ml/min

- PRESENTACIÓN: Ampollas: 0,2 mg/1 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: S

ISOSORBIDA DINITRATO

- NOMBRE GENÉRICO: isosorbida dinitrato
- SINÓNIMOS: ISD; ISDN.
- NOMBRE COMERCIAL: Iso-lacer®, Isoket®
- CÓDIGO ATC: C01DA
- USO: Prevención y tratamiento de la angina de pecho. Insuficiencia cardíaca congestiva, disfagia y espasmos esofágicos y espasmos con reflujo GE.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, sofocos, hipotensión postural, vértigo
- <10%: palpitaciones, náuseas, vómitos, dolor abdominal, dermatitis exfoliativa y erupciones
- FACTOR DÉ RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos: 5-40 mg/6h o 40-80 mg/8-12h
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua.
- · PRESENTACIÓN: Comprimidos retard: 20 mg

ISOSORBIDA MONONITRATO

- NOMBRE GENÉRICO: isosorbida mononitrato
- SINÓNIMOS: ISMN
- NOMBRE COMERCIAL: Coronur®, Uniket®
- CÓDIGO ATC: C01DA
- USO: Profilaxis y tratamiento de la angina de pecho. Se asocia a hidralazina para tratamiento de la insuficiencia cardíaca avanzada.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, sofocos, vértigo, hipotensión postural
- <10%: vértigo, náuseas, vómitos, dolor abdominal, dermatitis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (no usar durante el 1er. trimestre del embarazo)

Ι

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 20 mg/8-12h

Excepcionalmente: 40 mg/12h. En pacientes que no hayan recibido con anterioridad nitratos, se recomienda comenzar el tratamiento con dosis bajas: 10 mg/12h, que se aumentará progresivamente. No interrumpir bruscamente el tratamiento.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua. La forma retard se debe administrar por la mañana.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 20 mg, 40 mg Comprimidos retard: 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

ISPAGULA.

- NOMBRE GENÉRICO: ispagula
- SINÓNIMOS: Plántago ovata
- NOMBRE COMERCIAL: Plantaben ®
- CÓDIGO ATC: A06AC
- USO: Tratamiento del estreñimiento: ancianos, embarazo, postparto, hemorroides etc. Profilaxis estreñimiento en situaciones tales como: colon irritable, infarto de miocardio reciente, hemorroides, fisura anal, hernia diafragmática etc. (para evitar los esfuerzos durante la defecación).
- EFECTOS ADVERSOS: flatulencia, distensión abdominal.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos. 2 sobres por la mañana en ayunas. En caso necesario tomar un sobre más después de la cena o al acostarse.
- Niños (6 12 años): 1 cucharada de polvo por la mañana en ayunas. En caso necesario tomar media cucharada adicional de polvo.
- INFORMACIÓN DE ENFÈRMERÍA: administrar con un vaso de agua antes de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Sobres: 3,5 g

ITRACONAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: itraconazol-ciclodextrina
- NOMBRE COMERCIAL: Canadiol®
- CÓDIGO ATC: J02AC
- US OInfecciones generales o localizadas por Candida spp.
 Dermatofitosis de la piel, uñas o cuero cabelludo. Histoplasmosis,
 blastomicosis, as pergibosis. Queratitis ac antoa mebianas.
 Leishmaniosis visceral (Kala-azar). Microsporidiasis.
 Coccidiomicosis. Criptococosis (meningitis diseminada).

- EFECTOS ADVERSOS: la lista de incidencias son en el caso de dosis altas en infecciones fúngicas sistémicas)
- >10%: náuseas
- <10%: edema, hipertensión; dolor de cabeza, fatiga, malestar, fiebre, rash, disminución de la líbido, hipertrigliceridemia; dolor abdominal(1,5%), vómitos, diarrea, alteración de las enzimas hepáticas, hepatitis.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: no mezclar con otros fármacos.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 100 mg/24h

Histoplasmosis, blastomicosis y aspergillosis

200-600 mg/24h

Niños: no se recomienda por falta de datos

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para mejorar la biodisponibilidad. En caso de aclorhidria administrar con limón o bebidas acidificantes.
- PRESENTACIÓN: Suspensión: 50 mg/5 ml

KETAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: ketamina
- · NOMBRE COMERCIAL: Ketolar®
- CÓDIGO ATC: N01AX
- USO: inducción a la anestesia(para intervenciones de diagnóstico y quirúrgicas)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipertensión, taquicardia, arritmia cardíaca, depresión respiratoria o apnea, alucinaciones visuales, delirio al despertar, confusión, excitación comportamiento irracional.
- <10%: bradicardia, ĥipotensión, espasmo laríngeo, diplopía, nistagmus, anorexia, náuseas, vómitos, dependencia(psicológica y física).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: el color de la solución puede variar de incoloro a amarillento y oscurecerse por exposición a la luz, este cambio no afecta a la potencia.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV
- Inducción: IV lenta(60 seg): 1-4,5 mg/kg(2 mg/kg produce una anestesia quirúrgica de 5 10 min).
- IM: 6,5-13 mg/kg(10 mg/kg produce una anestesia quirúrgica de 12-25 min)
- Se han utilizado dosis de 4 mg/kg en diagnóstico.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg/10 ml.



KETOCONAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: ketoconazol
- NOMBRE COMERCIAL: Panfungol®, Micoticum®, Fungo Hubber®
- CÓDIGO ATC: D01AC; J02AB
- USO: Infecciones generales o localizadas por Candida spp.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: prurito; náuseas, vómito, dolor abdominal. Alteraciones endocrinas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 200 mg/12h

Niños: 5-10mg/kg/día en 1 dosis diaria o fraccionada cada 12h Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar dosis de 0,2-0,4g cada 24h

Debe considerarse una reducción de la dosis en pacientes con insuficiencia hepática grave o evitar el fármaco.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de tratamientos con sales de hierro, aluminio o magnesio, antihistamínicos-H2, administrar el ketoconazol 2 horas antes que estos. Administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. No administrar con leche.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 200 mg Solución: 100 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos), Q(jarabe).

LABETALOL

- NOMBRE GENÉRICO: labetalol
- NOMBRE COMERCIAL: Trandate®
- CÓDIGO ATC: C07AG
- USO: Tratamiento de la hipertensión de moderada a severa. Por vía IV en urgencias hipertensivas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: fatiga, cefalea, mareos, insomnio
- <10%: náuseas, confusión, neuropatía periférica, congestión nasal, calambres abdominales, parestesia, disnea
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Estable en SG y SF durante 24h.
 Incompatible con bicarbonato sódico y soluciones alcalinas. Utilizar sólo las soluciones que son claras o ligeramente amarillentas.
 Proteger de la luz. La estabilidad de la mezcla parenteral a temperatura ambiente y en nevera es de 24h.

 DOSIFICACIÓN USUAL: Debido a la limitada documentación de su uso en geriatría, deberá utilizarse con precaución en pacientes geriátricos ajustando cuidadosamente la dosificación y monitorizando la presión sanguínea.

Adultos: OR: Inicial: 100 mg/12h. Incrementar 100 mg/12h cada

2-14 días. Dosis usual: 200-400 mg/12h.

IV: Infusión: inicial: 2 mg/min., valorar la respuesta

hasta un máximo de 300 mg de dosis total.

IV: dosis de 0,3-1 mg/kg en bolus intermitente. Para el tratamiento de la urgencia hipertensiva pediátrica se recomienda una infusión continua de 0,4-1 mg/kg/h

hasta un máximo de 3 mg/kg/h.

- ADMINISTRACIÓN: Debe administrarse siempre con el paciente en decúbito supino o lateral, manteniéndolo en esta posición hasta 3h después de su administración (para evitar hipotensión postural). En caso de bradicardia se puede administrar atropina (0,25-3 mg).
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para mejorar la biodisponiblidad.
- PRESENTACIÓN: Comprimido: 100 mg Ampolla: 100 mg/20 ml

LACTITOL

Niños:

- NOMBRE GENÉRICO: lactitol
- NOMBRE COMERCIAL: Emportal®, Oponaf®
- CÓDIGO ATC: A06AD
- USO Hiperamonemia por ence falopatía porto-s is témica.
 Estreñimiento crónico.
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: flatulencia, calambres y distensión abdominales, náuseas, vómitos, dispepsia, diarrea.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

(menos en el primer trimestre).

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Estreñimiento:

Adultos: 10-20 g/24h *Niños*: 0,25 g/kg/día

Encefalopatia:

- Adultos y Niños: 0,15-025 g/kg/8h
- ADMINISTRACIÓN: El contenido de los sobres de polvo deberá diluirse en agua.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con las comidas y acompañar de suficiente agua.
- PRESENTACIÓN: Sobres: 10 g



LACTULOSA

- NOMBRE GENÉRICO: lactulosa
- NOMBRE COMERCIAL: Duphalac ®
- CÓDIGO ATC: A06AA
- USO: tratamiento de la constipación crónica(laxante). Coadyuvante en la prevención y tratamiento de la encefalopatía portal-sistémica.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: flatulencia, diarrea
- <10%: náuseas, vómitos, calambres y distensión abdominal
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: guardar la solución a temperatura ambiente para reducir la viscosidad.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Constipación

Adultos: 10g/12-24h *Niños*: 5g/24h

Encefalopatía portal sistémica:

Adultos: 20-30g/8h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con un vaso de agua o zumo de frutas.
- PRESENTACIÓN: Sobres: 10 g

LAMIVUDINA

- NOMBRE GENÉRICO: lamivudina (3TC)
- NOMBRE COMERCIAL: Epivir ®, Zeffix®. (Componente de Combivir®y Trizivir®)
- · CÓDIGO ATC: J05AF
- USO:
- 1) Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales
- 2) Tratamiento de pacientes adultos con hepatitis B crónica y evidencia de replicación viral con enfermedad hepática descompensada o con inflamación hepática activa y/o fibrosis histológicamente documentadas
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Alteraciones gastrointestinales, neuropatía periférica, pancreatitis, acidosis láctica.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución oral debe deshecharse transcurrido 1 mes de abierto el envase.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Dosis para el tratamiento del VIH:

Adultos y adolescentes: 150 mg/12h Niños: Hasta 1 mes: 2 mg/kg/12h

1 mes-12 años: 4 mg/kg /12h

Ajuste en insuficiencia renal

Clcr 30-50: 150 mg /24h

Clcr 15-30: 150mg (1 dosis) v continuar

con 100 mg/24h

Clcr 5-15: 150 mg (1 dosis) y continuar

con 50 mg/24h Clcr < 5: 50 mg /24h

Dosis para el tratamiento de la hepatitis B:

Adultos: 100 mg/24h

Ajuste en insuficiencia renal

Clcr 30-50: 100 mg (1 dosis) y continuar

con 50 mg/24h

Clcr 15-30: 100 mg (1 dosis) y continuar

con 25 mg/24h

Clcr 5-15: 35 mg (1 dosis) y continuar con 15 mg/24h Clcr < 5: 35 mg (1 dosis) y continuar con 10 mg/24h

En caso de co-infección VIH-VHB, se utilizará la dosis indicada para el VIH (dosis superior) para evitar la aparición de resistencias.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos con cubierta pelicular:

150 mg (Epivir®), 100 mg (Zeffix®)

Solución: 10 mg/1 ml (frascos de 240 ml)

Como componente de: Combivir® y Trizivir®

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q

LAMOTRIGINA

- NOMBRE GENÉRICO: lamotrigina
- NOMBRE COMERCIAL: Labileno®, Lamictal®
- CÓDIGO ATC: N03AX
- USO: Terapia adjunta de epilepsia parcial (simple o compleja) y convulsiones tónico-clónicas generalizadas no controladas adecuadamente por otra terapia.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: vértigo, sedación, ataxia, angioedema, nistagmo, diplopía, hematuria, cefalea, náuseas, cansancio, visión borrosa, mareo, aturdimiento, Síndrome Stevens-Johnson, agitación, temor, inestabilidad, leucopenia, trombocitopenia, confusión.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

L

Adultos y Niños > 12 años: Inicial (dos semanas): 50 mg/24h, seguida de 50 mg/12h las dos semanas siguientes.

Dosis de mantenimiento: 100-200 mg/12h.

En pacientes bajo tratamiento conjunto de ác. valproico: Inicial (dos semanas): 25 mg/48h, seguido de 25 mg/24h las dos semanas siguientes.

Dosis de mantenimiento: 100-200 mg/24h

- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg, 200 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(Lamictal®)

LENOGRASTIM

- NOMBRE GENÉRICO: lenograstim
- NOMBRE COMERCIAL: Granocyte®
- CÓDIGO ATC: L03AA
- USO: Neutropenia. Movilización de células progenitoras de sangre periférica autóloga (PBPCs). Aceleración de la recuperación de neutrófilos en mayores de 55 años, tratados con quimioterapia por leucemia mieloide aguda (LMA) de novo (excepto LMA 3).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: mialgia, astenia, dolor generalizado, hipotensión, náuseas, vómitos, cefalea, fiebre, alopecia, rash.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: guardar en nevera. No reconstituir y diluir desde más de 24h antes de la administración. Una vez reconstituido el vial es estable 24h a TA(25°C). Una vez diluido el SF es activo 24h a 25°C o a 5°C.
- DOSIFICACIÓN USUAL: Perfusión IV, SC. Según protocolos de hematología.
- PRESENTACIÓN: Vial: 263 mcg = 33,54 millones UI (1 mcg= 0,128 millones UI)

LEVODOPA + CARBIDOPA

- NOMBRE GENÉRICO: levodopa-carbidopa
- NOMBRE COMERCIAL: Sinemet ®. Sinemet plus®. Sinemet retard®
- CÓDIGO ATC: N04BA
- USO: Parkinson: formas severas, idiopático (paralisis agitante), por intoxicación con monóxido de carbono y manganeso.

La carbidopa, administrada con levodopa en el tratamiento del Parkinson, permite una disminución de la dosis necesaria de esta última, una más rápida respuesta y una disminución de los efectos adversos. • CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipotensión ortoestática, palpitaciones, arritmias cardíacas, confusión, vértigo, ansiedad, vómitos, anorexia, constipación, descoordinación en los movimientos, blefaroespasmo.

<10%: cefaleas, anorexia, diarrea, sequedad de boca, somnolencia, depresión, astenia.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Inicial: 25/100 2-4 veces/día, aumentar según

necesidad hasta un máximo de 200/2000 mg/día

Ancianos: Inicial: 25/100 dos veces/día, aumentar según

necesidad

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con un vaso lleno de agua con el estómago vacío(1h o 2h después de las comidas). Advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar. Aunque la biodisponibilidad del fármaco quede disminuida se puede administrar con alimentos para evitar trastornos gastrointestinales. Evitar las dietas ricas en vitamina B1 ya que interfieren en la absorción y biodisponibilidad de la levodopa.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250mg L/25mg C (Sinemet®)

Comprimidos: 100mg L/25mg C(Sinemet plus®) Comprimidos: 200mgL/50mgC(Sinemetretard®)

LEVOFLOXACINO

- · NOMBRE GENÉRICO: levofloxacino
- NOMBRE COMERCIAL: Tavanic®
- CÓDIGO ATC: J01MA
- USO: Infecciones respiratorias, neumonía, agudización infecciosa de la bronquitis crónica. Infecciones otorrinolaringológicas, sinusitis aguda. Tratamiento de tuberculosis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, diarrea, cefalea, mareo, vértigo, somnolenda, insomnio, taquicardia, hipotensión, artralgia, mialgia, debilidad muscular</p>

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: las soluciones para infusión IV, son compatibles con soluciones alcalinas y heparina tras perforación del tapón de goma. La solución es estable un máximo de 3h.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV Adultos: 250-500 mg/12-24h

Ш

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-20 ml/min: 1^a :dosis usual, posteriores, reducir a la mitad.

Clcr 19-10 ml/min: 1a: dosis usual, posteriores

125 mg/12-24h

Clcr<10 ml/min, incluyendo dializados: 1ª dosis: usual,

posteriores, 125 mg/24-48h

No se precisan dosis adicionales después de la hemo diálisis o DPCA.

- ADMINISTRACIÓN: Infusión IV: infusión IV lenta en no menos de 60 minutos en NaCl 0,9%, SG 5%, Ringer Lactato, soluciones de combinación para nutrición parenteral (electrolitos, aminoácidos, etc). Las formas orales pueden tomarse con o sin alimentos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: espaciar 2 horas la administración de antiácidos y sales de hierro
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg Frasco IV: 500 mg/100 ml

LEVOFOLINATO CÁLCICO

- NOMBRE GENÉRICO: levofolinato cálcico
- SINÓNIMOS: Levofolinato Cálcico
- NOMBRE COMERCIAL: Isovorin®, Folaxin®
- CÓDIGO ATC: V03AF
- USO: Antídoto de los antagonistas del ácido fólico. Prevención de los efectos hematopoyéticos de los antagonistas del ácido fólico. Tratamiento de la anemia megaloblástica cuando la deficiencia de folato es la causa (como en la infancia, esprue, embarazo y deficiencia nutricional); cuando la terapia con folato oral no es posible.
 Como "rescate" celular tras tratamiento con metotrexato o como coadyuvante en tratamiento citostático con fluorouracilo.
- CARÁCTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(vial: 175 mg)
- EFECTOS ADVERSOS: hipersensibilidad al medicamento
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A y C(a dosis altas)
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: proteger de la luz. Conservar los viales intactos a temperatura ambiente. La estabilidad de la mezcla parenteral es de 24h a temperatura ambiente y de 7 días en refrigeración (4°C).
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, IM

Adultos y Niños: Profilaxis y tratamiento de las alteraciones en la hematopoyesis producidas por algunos antiinfecciosos como pirimetamina, trimetoprim o cotrimoxazol (dosis altas).

Anemia megaloblástica con deficiencia de folatos vía IM: 1 mg/dia.

Anemia megaloblástica secundaria a deficiencia congénita de dihidrofolato-reductasa vía IM: 3-6 mg/día.

Dosis de rescate (la terapia de rescate debería empezar en las 24h siguientes al tratamiento con metotrexato: según protocolo de Oncología.

Este fármaco debería ser administrado por vía parenteral en lugar de oral en pacientes con alteración gastrointestinal, náuseas, vómitos o cuando la dosis individual sea mayor de 25 mg.

- ADMINISTRACIÓN: reconstituir un vial de 25 mg o de 175 mg con 2-10 ml del diluyente estéril adjunto(también puede diluirse en SF 0,9% 0 SG al 5% y suero glucosalino). Infundir a una frecuencia máxima de 160 mg/min.
- PRESENTACIÓN: Vial: 25 mg, 175 mg

LEVOMEPROMAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: levomepromazina
- SINÓNIMOS: Metotrimeprazina clorhidrato; Metoxifenotiazina
- NOMBRE COMERCIAL: Sinogan ®
- CÓDIGO ATC: N05AA
- USO: En pacientes no ambulatorios en el dolor de moderado a severo. Utilizado en la insuficiencia respiratoria como analgésico y sedante. Para la sedación en la preanestesia. Aprehensión. Ansiedad.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, sedación, sequedad de boca, visión borrosa, constipación, retención urinaria
- <10%: hipotensión ortostátic, taquicardia, arritmias, bradicardia, colapso, ictericia, colestática, urticaria, prurito, angioedema, insomnio, mareos, íleo paralítico.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, OR

Adultos.

IM: **Sedación /analgesia**: 10-20 mg cada 4-6h si es necesario.

Medicación preoperatoria: 2-20 mg, 45 min a 3h Analgesia postopertoria: 2,5-7,5 mg cada 4-6h Hipotensión pre y postoperatoria: 5-10 mg OR: 12,5-25 mg/12h, puede incrementarse la dosis disciple de la constant de la co

diaria, en función de la respuesta clínica, hasta un máximo de 50-75 mg/8h (250 mg/día)

- ADMINISTRACIÓN: Administrar cautelosamente en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales, se recomienda estar

Ш

sentado 1 hora después de la primera dosis. En tratamientos crónicos tomar la mayoría de dosis por la noche.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mg, 100 mg

Gotas: 40 mg/ml (1 ml = 40 gotas)

Ampollas: 25 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L, G(comprimidos), O. X(gotas),

LEVOTIROXINA

- · NOMBRE GENÉRICO: levotiroxina sódica
- SINÓNIMOS: L-tiroxina; T4
- NOMBRE COMERCIAL: Levothroid®
- CÓDIGO ATC: H03AA
- USO Terapia de reemplazo o suplemento en hipotiroidismo, Tirotoxicosis, supresión de secreción TSH requeridos para tratamiento de Bocio simple no endémico. Disminución de colesterol en aterosclerosis. Obesidad de origen hipotiroideo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%: con dosis altas aparecen signos y síntomas de hipertiroidismo: adelgazamietno, polifagia, palpitaciones, ansiedad. Con dosis bajas aparecen signos de hipotiroidismo: cefalea, aumento de peso, sequedad de piel.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: No mezclar la solución IV con otras soluciones IV en infusión. La solución reconstituida debería ser utilizada inmediatamente, desechando la porción no usada.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Como Hipotiroideo: Inicio: 200-500 mcg y a las 24 horas. Seguir con 100-200 mcg. Añadir 5 ml SF al vial de 500 mcg. Desechar la porción no utilizada.

Adultos: 25-100 mcg

> 12,5-50 mcg/día de inicio, después ir incrementando en 25-50 mcg/día a intervalos de 3-4 semanas. Dosis media: 100-400 mcg/día.

Niños <1 año: 25 mcg/día con incremento a 25 mcg cada 2-4 semanas si aparecen síntomas de toxicidad reducida.

Niños > 1 año: 2,5-5 mcg/kg/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos en ayunas, preferiblemente por la mañana.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mcg, 100 mcg Vial: 500 mcg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

LIDOCAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: lidocaína clorhidrato
- · SINÓNIMOS: Lignocaína; xilocaína.
- NOMBRE COMERCIAL: Lidocaína Braun®, Xylocaina®
- CÓDIGO ATC: N01BB, C01BB
- USO: Anestésico local. Tratamiento agudo de arritmias ventriculares por infarto de miocardio, manipulación cardíaca o intoxicación digitálica.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipotensión, mareos, agitación, temblores, náuseas, vómitos, visión borrosa, tinnitus, convulsiones por concentraciones plasmáticas elevadas

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV, IM, Endotraqueal

Anestesia local invectable varía según la intervención, grado de anestesia necesario, vascularización del tejido, duración requerida de la anestesia y condiciones físicas del paciente; máximo: 4,5mg/kg/dosis, no repetir hasta pasadas 2h.

Antiarrítmico: Adultos:

IM: 300 mg, puede repetirse tras 1-1.5h

Endotraqueal, IV: 50-100 mg en bolus en 2-3 minutos; puede repetirse tras 5-10 minutos hasta 200-300 mg en un período de 1h.

En infusión continua de 20-50 mcg/kg/min o

1-4 mg/min; disminuir la dosis en pacientes con FCC,

shock o alteración hepática.

Debe usarse bomba de infusión para administrar la infusión IV.

Frecuencias de infusión: (2g/500 ml de SG5%): 1mg/min: 15 ml/h, 2 mg/min: 30 ml/h, 3 mg/min: 45 ml/h, 4 mg/min: 60 ml/h

No dializable (0-5%)

Niños: IV Endotraqueal

Dosis de choque: 1 mg/kg; puede repetirse en 10-15 minutos por 2 dosis: después de la dosis de choque. iniciar infusión continua 20-50 mg/kg/minuto.

Utilizar un ritmo de 20 mcg/kg/min en pacientes con shock, enfermedad henática, fallo cardíaco congestivo (FCC); con FCC de moderado a severo, para evitar toxicidad, se puede necesitar la mitad de la dosis de choque y una frecuencia de infusión más baja.

La dosis endotraqueales deben diluirse hasta 1-2ml en suero salino antes de la administración endotraqueal.

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: puede aparecer tromboflebitis local en pacientes con infusión IV prolongada, por venas periféricas.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 100 mg/ 5 ml (2%)

200 mg/ 10 ml (2%), 100 mg/ 2 ml (5%) Hiperbarica

250 mg/ 5 ml (5%) Hiperbarica 500 mg/ 10 ml (5%) Hiperbarica

Frasco: 2 g/ 500 ml (0,4%)

Aerosol: 10%

LIOTIRONINA

- · NOMBRE GENÉRICO: liotironina
- SINÓNIMOS: Triiodotironina sódica; T3 sódica.
- NOMBRE COMERCIAL: Triyodotironina leo®, L-Tri-yodotironina sódica®
- CÓDIGO ATC: H03AA
- USO: Hipotiroidismo: como suplemento o remplazante en la terapia.
 Prevención de hipotiroidismo en el tratamiento de la tirotoxicosis, en combinación con agentes antitiroideos. Estudios de la función tiroidea. Tratamiento del bocio no tóxico.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: con dosis altas aparecen signos y síntomas de hipertiroidismo: adelgazamietno, polifagia, palpitaciones, ansiedad. Con dosis bajas aparecen signos de hipotiroidismo: cefalea, aumento de peso, sequedad de piel.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Hipotiroidismo congénito:

Niños: 5 mcg/día incrementar con 5 mcg cada 3 días

o 20 mcg/día

Lactantes: 50 mcg/día

Hipotiroidisma

Adultos: Inicio: 25 mg/día, con incrementos de 12,5-25 mcg/día cada 1-2 semanas hasta alcanzar dosis necesarias.

12,5-25 mcg/día cada 1-2 semanas hasta un máximo

de 100 mcg/día

Ancianos y pacientes con alteraciones cardiovasculares:

Inicial: 5 mcg/día, con incrementos de 5 mcg/día cada

1-2 semanas

Dosis de mantenimiento usual: 25-75 mcg/día

 INFORMACIÓN ADICIONAL: Acción similar a la levotiroxina, pero tiene efecto y se metaboliza más rápido. 20 mcg equivalen a 100 mcg de levotiroxina. Usado en estados más severos de hipotiroidismo por su rápida respuesta.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mcg

LITIO CARBONATO

- NOMBRE GENÉRICO: carbonato de litio
- · SINÓNIMOS: Li2CO3; Litina
- NOMBRE COMERCIAL: Plenur®
- CÓDIGO ATC: N05AN
- USO: Episodios de manía aguda. Depresión. Alteraciones bipolares.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: temblor en manos, poliuria, polidipsia

<10%: náuseas, malestar general, aumento de peso, sequedad de boca, dolor abdominal, flatulencia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Ajustarse las dosis según repuesta clínica hasta conseguir los niveles séricos.

Adultos: 300-600 mg 3-4 veces/día

Dosis máxima de mantenimiento: 2,4g/día o

450-900 mg dos veces al día, si la forma farmacéutica es de liberación sostenida.

Niños 6-12años: 15-60 mg/kg/día en 3-4 veces. La dosis no deberá exceder a la dosis de adultos

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 50%-75% de la dosis

normal

Clcr <10 ml/min: Administrar 25%-50% de la dosis normal

- ADMINISTRACIÓN: No triturar las cápsulas. Se aconseja administrar conjuntamente con las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 400 mg

LOPERAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: loperamida clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Fortasec®, Loperkey®
- CÓDIGO ATC: A07DA
- USO: tratamiento de la diarrea aguda y diarrea crónica.
- EFECTOS ADVERSOS: sedación, fatiga, vértigo, somnolencia, rash, náuseas, vómitos, constipación, estreñimiento, dolor abdominal
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

L

Adultos

Inicial: 4 mg (2 cápsulas, seguidos de 2mg después de cada deposición diarréica hasta un máximo de 16mg al

día (8 cápsulas).

Niños:

2-5 años: 80 mcg/kg/día(10 gotas)/8h

5-15 años: 2 mg, 2 mg después de cada deposición,

máximo 12 mg/día.

 PRESENTACIÓN: Cápsulas: 2 mg Gotas: 0,2 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (cápsulas)

LOPINAVIR / RITONAVIR

- NOMBRE GENÉRICO: lopinavir/ritonavir (LPV/RTV)
- NOMBRE COMERCIAL: Kaletra®
- CÓDIGO ATC: J05AE
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos, debilidad, dolor de cabeza, hipertrigliceridemia.
- <10%: Pancreatitis.
- *Lipodistrofia e hiperglucemia (Ver Amprenavir).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD:

Cápsulas de gelatina blanda y solución oral: conservar en nevera. Si se mantiene fuera de la nevera, evitar temperaturas superiores a 25°C y deshechar a los 42 días (6 semanas).

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: LPV/RTV: 400/100 mg/12h (3cap/12h 6 5 ml/12h)

Niños > 2 años: De 7 a 15 kg de peso: 12 mg/kg /12h (LPV) De 15 a 40 kg de peso: 10 mg/kg /12h (LPV)

De 13 a 40 kg de peso. 10 llig/kg /12ll (EF

> de 40 kg ó > de 12 años: dosis de adulto

- ADMINISTRACIÓN: Es importante la administración conjunta con alimentos, ya que de este modo se favorece su absorción. El lopinavir se presenta formulado conjuntamente con ritonavir puesto que este último potencia su acción. La presencia inseparable de ritonavir se debe tener en cuenta a la hora de combinar LPV con otros fármacos.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas de gelatina blanda con:

lopinavir 133,3 mg + ritonavir 33,3 mg.

Solución oral conteniendo:

LPV/RTV 80/20 mg/ml (160 ml).

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X (solución oral)

LORATADINA (ver página 425)

LORAZEPAM

- NOMBRE GENÉRICO: lorazepam
- NOMBRE COMERCIAL: Donix ®, Orfidal®
- CÓDIGO ATC: N05BA
- USO: Ansiedad. "Status epilepticus". Sedación preoperatoria.
 Coadyuvante antiemético (vómitos y náuseas por quimioterapia).
 Desintoxicación alcohólica Insomnio. Amnesia operatoria.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropos (Anexo I)
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: mareo, entorpecimiento, somnolencia, ataxia, cefalea, ansiedad, fatiga, boca seca, constipación, diarrea, náuseas, disminución de la fuerza muscular, visión borrosa, incremento o disminución del apetito, dependencia(física y psicológica cuando se usa prolongadamente).

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Antiemético

Adultos: 0,5-2 mg cada 4-6h, si es necesario.

Ansiedad v sedación:

Adultos:

1-10 mg/día en 2-3dosis. Dosis usual: 2-6 mg/día

fraccionada en varias dosis.

Lactantes Y Niños: Usual: 0,05 mg/kg/dosis

(intervalo: 0.02-0.09 mg/kg cada 4-8h).

Insomnio

Adultos: 2-4 mg

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. Administrar antes de acostarse.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 1 mg, 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

LORMETAZEPAM

- NOMBRE GENÉRICO: lormetazepam
- NOMBRE COMERCIAL: Loramet®, Noctamimd®
- CÓDIGO ATC: N05CD
- USO: insomnio, inducción del sueño en pre y post-operatorio
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropos (Anexol)
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: cefalea, somnolencia, vértigo, ataxia; náuseas; visión borrosa, fatiga, sequedad de boca, dispepsias, confusión, excitación, trastornos del habla, depresión.

FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D

-

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Insomnio: 1 mg/24h antes de acostarse

pre y postoperatorio: 2 mg/día(de 0,5 a 3 mg)

Niños: pre v postoperatorio: 0,5-1 mg/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de acostarse.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 1 mg, 2 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(Noctamid,)

LOSAR TAN

- · NOMBRE GENÉRICO: losartan
- NOMBRE COMERCIAL: Cozaar®
- CÓDIGO ATC: C09CA
- USO insuficiencia cardáca congestiva(ICC), Hipertensión arterial(tratamiento de segunda elección en pacientes con intolerancia a los IECAs)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Cefalea, astenia, insomnio, diarrea, dolor abdominal, insomnio, tos, edema, palpitaciones, calambres musculares, fraingitis, congestión nasal.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 50 mg una vez al día

- ADMINISTRACIÓN: puede administrarse con otros hipotensores.
 Puede tomarse los comprimidos con o sin alimentos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con o sin alimentos preferiblemente a la misma hora del día.
- ÎNFORMACIÓN ADICIONAL: 50 mg contienen 4,24 mg de K² = 80,11 mEq de K²
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 12,5 mg, 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MAGNESIO HIDRÓXIDO

- NOMBRE GENÉRICO: hidróxido de magnesio
- NOMBRE COMERCIAL: Magnesia San Pellegrino®
- CÓDIGO ATC: A06AD
- USO: Tratamiento a corto plazo del estreñimiento ocasional y síntomas de hiperacidez.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: diarrea, hipotensión, calambres abdominales, debilidad muscular, depresión respiratoria.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Laxante:

Adultos y Niños > 12 años: 2,4-4,8 g/día

Niños de 2-5 años: 0,4-1,2 g/día Niños 6-12 años: 1,2 g-2,4 g/día

Antiácido:

Adultos: 5-15 ml hasta 4 veces/día

Niños: 2,5-5 ml si es necesario hasta 4 veces/día

• PRESENTACIÓN: Sobres: 3,9 g

MAGNESIO LACTATO

- NOMBRE GENÉRICO: lactato de Magnesio
- NOMBRE COMERCIAL: Magnesioboi®
- CÓDIGO ATC: A12CC
- USO: hipomagnesemia, alteraciones patológicas asociadas a deficiencia de magnesio, tal como puede ocurrir en malabsorción, alcoholismo crónico, diarrea o vómitos profusos, aldosteronismo, pancreatitis, tratamiento prolongado con diuréticos.
- EFECTOS ADVERSOS: <10%: diarrea
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 500-1 g cada 8 horas

Niños: 500 mg cada 8-12 horas.

- PRESENTACIÓN: Comprimidos: Lactato de magnesio, 500 mg (equivalente a 4,96 mEq de Mg), Lactosa 80 mg y otros excipientes.
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MAGNESIO SULFATO

- NOMBRE GENÉRICO: sulfato de magnesio
- NOMBRE COMERCIAL: Sulmetin®
- CÓDIGO ATC: N07XX
- USO: Tatamiento y prevención de la hipomagnesiemia y en la prevención al ataque de eclampsia o pre-eclampsia. En pediatría: nefritis aguda. Antídoto de las sales de bario solubles.
- EFECTOS ADVERSOS:
- $<\!10\%\!:$ náuseas, vómitos, diarrea, hipotensión, somnolencia, depresión respiratoria
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A(vía IM) y B, C (vía IV)
- CONSERVACIÓN Y EST ABILIDAD: IV es incompatible con clindamicina, dobutamina, hidrocortisona (misma jeringa), clorhidrato de procaína, tetraciclinas, tiopental.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM,IV

Adultos Hipo

Hipomagnesemia: 1 g/6h, IM Pre-eclampsia o Eclampsia: 4 g IV ó



4-5 g IM ó 1-3 g IV en infusión

Hipertensión con convulsiones: 100 mg/kg/4-6h IM

Niños: Nefritis: 20-40 mg/kg, IM

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 1,5 g/10 ml (12,2 mEq)

MANITOL

NOMBRE GENÉRICO: manitol

· SINÓNIMOS: Fraxinina; Manita

• NOMBRE COMERCIAL: Apir manitol®

CÓDIGO ATC: B05BC

 USO: Reducción de la presión intracraneal incrementada asociada con edema cerebral. Promoción de la diuresis en la oliguria o anuria debida a fallo renal agudo. Reducción de la presión intracraneal incrementada o promoción de la excreción urinaria de sustancias tóxicas.

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%:cefalea, náuseas, vómitos, vértigo, visión borrosa, escalofríos

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: A bajas temperaturas puede cristalizar, no utilizar soluciones que contengan cristales, para su resolubilización puede utilizarse un baño maría o agitación vigorosa (enfriar la solución a temperatura corporal antes de su utilización).

DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos:

Dosis prueba: 12,5 g(200 mg/kg) en 3-5 min hasta producir un flujo urinario de, como mínimo, 30-50 ml

de orina/h en las siguientes 2-3h

Inicial: 0,5-1 g/kg

Mantenimiento: 0,25-0,5 g/kg/4-6h. Dosis usual del

adulto: 20-500 g/24h

Presión intracraneal-edema cerebral:

1,5-2g/kg/dosis~IV de una solución al 15-20% en un mínimo de 30 min (mantener la osmolaridad sérica en 310-320 mOsm/kg

Preoperatorio para neurocirugía:

1,5-2 g/kg administrar 1-1,5h antes de la intervención.

Niños

Dosis prueba: (para valorar una función renal adecuada). 200 mg/kg en 3-5 min. Hasta producir un flujo urinario de, como mínimo, 1ml/kg/h durante 1-3h. Inicial: 0,5-1 g/kg

Mantenimiento: 0,25g-0,5g/kg/h. Administrar cada4-6h

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Evitar extravasación, puede ocurrir aglutinación de hematíes si se administra con sangre completa. Manitol 20% tiene aproximadamente una osmolaridad de 1100 mOsm/ml. • PRESENTACIÓN: Frasco: 10%, 20% (500 ml) MAPROTILINA

• NOMBRE GENÉRICO: maprotilina clorhidrato

• NOMBRE COMERCIAL: Ludiomil®

• CÓDIGO ATC: N06AA

 USO: Tratamiento de la depresión y ansiedad asociada con depresión.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: sequedad de boca, constipación, visión borrosa, retención urinaria, glaucoma

<10%: sedación, somnolencia, hipotensión ortostática, taquicardia, ictericia colestática, aumento de peso, arritmia cardíaca.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 75 mg/día. ir

75 mg/día, incrementar con 25 mg cada 2 semanas hasta un máximo de 150-225 mg/día. Administrar en 3 dosis o una sola dosis al día.

Niños 6-14 años: 10 mg/día, incrementar hasta un máximo de dosis diaria 75 mg

• INFORMACIÓN DE ENFEMERÍA: administrar los comprimidos enteros y con líquido.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 25 mg, 75 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MEBENDAZOL

• NOMBRE GENÉRICO: mebendazol

SINÓNIMOS: Mebutar

• NOMBRE COMERCIAL: Lomper®

• CÓDIGO ATC: P02CA

• USO: tratamiento de la enterobiasis. Tratamiento de la ascaridiasis.

• EFECTOS ADVERSOS:

< 10%: dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños > 2 años:

Enterobiasis 100 mg dosis única. Repetir a los 15 días

Ascaridiasis: 100 mg/12h durante 3 días

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales y mejorar la biodisponibilidad.

PRÉSENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg

MEDROXIPROGESTERONA ACETATO

M

- · NOMBRE GENÉRICO: medroxiprogesterona acetato
- SINÓNIMOS: Acetoximetilprogesterona; Metilacetoxiprogesterona.
- NOMBRE COMERCIAL: Farlutal ®
- CÓDIGO ATC: L02AB
- USO: Carcinoma endometrial y mama. Amenorrea.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: edema, amenorrea, cambios uretromenstruales, anorexia, dolor en el punto de inyección, debilidad muscular.
- <10%: embolia, trombosis central, depresión, fiebre, insomnio, melasma o cloasma, rash alérgico con o sin prurito, cambios de secreción en el cérvix, pérdida o ganancia de peso, tromboflebitis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Adultos: Carcinoma mama:

OR: 500 mg/8-12h

IM: hasta 3000 mg/semana en 2 ó 3 administraciones

Carcinoma endometrio:

OR: 100 - 500 mg/día

IM: iniciar con 400 – 1000 mg/semana en 2 ó 3 administraciones. Si hay mejoría clínica, ensayar dosis de mantenimiento: 400 mg/mes

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Dosis altas por vía oral deben tomarse con abundante líquido, antes de las comidas.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg, 500 mg Vial depot: 1 g

viai depot. i

MEGESTROL ACETATO

- NOMBRE GENÉRICO: megestrol acetato
- NOMBRE COMERCIAL: Maygace®
- CÓDIGO ATC: L02AB
- USO: Tratamiento paliativo de carcinoma endometrial y de mama metastásico. Estimulación del apetito y tratamiento de la caquexia en SIDA y cáncer.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: debilidad muscular, edema, amenorrea
- <10%: insomnio, fiebre cefalea, depresión, rash, hiperglicemia, retención de líquidos, ganancia de peso, calambres abdominales, náuseas vómitos, ictericia colestática, tromboflebitis</p>
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Carcinoma mama: 160 mg/24h

Carcinoma endometrio: 160 mg/12-24h. Utilizar

durante 2 meses para determinar eficacia.

Caquexia: 800 mg/24h

 INFORMACIÓN ENFERMERÍA: Monitorizar, por el riesgo de tromboembolismo. Exposiciones a megestrol durante los primeros cuatro meses del embarazo pueden poner en riesgo la vida del feto. Puede causar fotosensibilidad. Advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 160 mg Suspensión: 40 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MELFALÁN

- NOMBRE GENÉRICO: melfalán
- · SINÓNIMOS: L-sarcolisin: L-PAM
- NOMBRE COMERCIAL: Melfalan W ellcome®
- CÓDIGO ATC: L01AA
- USO: Tratamiento del mieloma múltiple. Carcinoma ovárico epitelial.
 Neuroblasto-ma. Rabdomiosarcoma. Cáncer mama. Sarcoma.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: mielosupresión: leucopenia, trombocitopenia
- <10%: vasculitis, vesiculación, alopecia, prurito, rash, SIADH, esterilidad, amenorrea, náuseas, vómitos, estomatitis, diarrea, cistitis hemorrágica, irritación, anemia, anemia hemolítica, pneumonitis intersticial, hipersensibilidad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Proteger de la luz
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2 mg, 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MEPIVACAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: mepivacaína clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Scandinibsa®, Mepivacaína Braun®
- CÓDIGO ATC: N01BB
- USO: Anestésico local por bloqueo ner vioso. Infiltración en procedimientos dentales.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: agitación, mareos, tinnitus, visión borrosa, náuseas, vómitos,

M

temblores, convulsiones.

- · FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos Y Niños: La dosificación como anestésico local varía según el procedimiento, el grado de la vascularidad del tejido, duración requerida de la anestesia y condiciones físicas del paciente.

- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: Antes de la inyección, asegurarse de que no se inyecta dentro de una vena o arteria.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 100 mg/ 10 ml (1%)

100 mg/ 5 ml (2%) 200 mg/10 ml (2%)

60 mg/2 ml (3%)

54 mg/ 1.8 ml (3%)(amp cilíndrica)

MERCAPTOPURINA

- NOMBRE GENÉRICO: Mercaptopurina
- SINÓNIMOS: 6-purintiol; 6-MP
- NOMBRE COMERCIAL: Mercaptopurina Wellcome®
- CÓDIGO ATC: L01BB
- USO: Tratamiento de leucemias (LLA o LMA), terapia de mantenimiento.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hiperpigmentación, rash, hiperuricemia, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, anorexia, dolor abdominal, leucopenia, trombocitopenia, anemia

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Conservar a temperatura ambiente
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MESALAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: mesalazina
- SINÓNIMOS: ácido 5-aminosalicílico; Fisal; Mesalamina; 5-ASA.
- NOMBRE COMERCIAL: Lixacol®, Ouintasa®, Claversal®
- CÓDIGO ATC: A07EC
- USO: Tratamiento de la colitis ulcerosa. Enfermedad de Crohn.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, malestar general, dolor abdominal, calambres abdominales, flatulencia, gases
- <10%: rash

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Inestable en presencia de humedad o luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, REC

Adultos OR: 400 mg/8h (el curso usual de la terapia es de 3-6

semanas).

Mantenimiento: 400 mg/8h

REC. Enema: 1 g/24h, durante 2-3 semanas.

Brote de Crohn ulceroso: 800 mg/6 - 8 horas.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 400 mg Enema: 1 g

MESNA

- NOMBRE GENÉRICO: mesna
- SINÓNIMOS: 2-mercaptoetanosulfonato sódico.
- NOMBRE COMERCIAL: Uromitexan®, Mucofluid®
- · CÓDIGO ATC: V03AF; R05CB
- USO: Uromitexan®: Protector no urinario en el tratamiento con Ifosfamida y Ciclofosfamida.

Mucofluid[®]: Síndromes respiratorios, principalmente los de tipo obstructivo, que comporten acúmulos de mucosidades bronquiales. Broncopatías exudativas. Bronquitis enfisematosa. Mucoviscidosis. En anestesia, para facilitar la aspiración y manejo de mucosidades y exudados retenidos en tracto respiratorio. En broncografías, para eliminar contrastes.

- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, diarrea y cefalea, malestar general, broncoespasmos (en la administración inhalada).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV. NEB

Protección de cistitis hemorrágica (Uromitexan®):

IV. administrar Mesna a razón del 20% P/P de las dosis de Ifosfamida en el momento de la administración y a las 4 y 8h.

Síndromes respiratorios (Mucofluid®):

NEB: utilizando el producto puro o bien diluido a partes iguales, con agua o SE

Dosis usual: 3 a 6 ml, 3 a 4 veces al día Dosis mínima: 3 ml, 2 a 3 veces al día

Dosis máxima: 6 ml, 4 veces al día.

Instilación endotraqueal: de 1 a 2 ml del producto diluido, a partes iguales, con agua y SF hasta conseguir fluidificación y eliminación de secreciones.

Dosis usual: 1 ó 2 ml cada hora, de solución al 10% Dosis mínima: 1ml cada hora, de solución al 10% Dosis máxima: 2ml cada hora, de la solución al 20% que contiene la ampolla.

Instilación intrasinusal: dosis usual: 2 ó 3 ml del producto sin diluir, repetir el tratamiento cada 2 ó 3 días, en caso necesario.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 200 mg/2 ml (Uromitexar®) Ampol la s nebulización:600mg/3ml (Mucoflui d®)

METACOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: metacolina
- NOMBRE COMERCIAL: Provocholine®
- USO: Diagnóstico de hiperactividad bronquial en pacientes que no tienen sintomatología clínica de asma.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: hipotensión, cefalea, disnea, tos, irritación de pecho
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar sin reconstituir a temperatura ambiente. Las diluciones se preparan en el Servicio de Farmacia y son estables hasta un máximo de 15 días, en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH. Antes de la inhalación, determinar parámetros basales de la función pulmonar El paciente debe presentar como mínimo un VEF (volumen de espiración forzada) del 70% del valor predicho.

Calcular la dosis acumulativa multiplicando el número de inspiraciones por la concentración a administrar (ver tabla): determinar la VEF a los 5 min de la inhalación. Se considerará positivo si ocurre una reducción del 20% en el VEF.

Concentración	Nº inspiraciones	Concentración	Dos is Total
(mg/ml)		acumulativa	acumulativa*
0,025	5	0,125	0,125
0,25	5	1,25	1,375
2,5	5	12,5	13,88
10	5	50	63,88
25	5	125	188,88

*La dosis total acumulativa es la suma de las concentraciones acumulativas que se produce administrando, sucesivamente las concentraciones crecientes.

• PRESENTACIÓN: Vial: 100 mg

METADONA

• NOMBRE GENÉRICO: metadona

- CÓDIGO ATC: N07BC
- USO: Tratamiento del dolor severo. Utilizada en programas de detoxificación de opiáceos. Mantenimiento de dependencia a opiáceos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: E
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, bradicardia, somnolencia, vértigo, palpitaciones, debilidad muscular, náuseas, vómitos, constipación
- <10%: cefalea, nerviosismo, confusión, incremento de la presión intracraneal, calambres abdominales, sequedad de boca
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B (D si se usa durante tiempo prolongado o a altas dosis a largo plazo).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR,IM,IV,SC

Adultos:

Analgesia:

CR, IM, IV, SC: 2,5- $10 \, \text{mg}/3$ -8h s egún nec esidad, hasta 5- $20 \, \text{mg}/6$ -8h Detoxificación:

OR: Dosis inicial establecida según el consumo de opiáceos de cada paciente y pauta descendente de forma progresiva. No exceder los 21 días de tratamiento y no repetirse antes de 4 semanas de finalizado el mismo

Mantenimiento de dependencia opiácea

OR: Ajustada a cada paciente. Dosis promedio alrededor de los 70 mg/día $\,$

Niños.

OR, IM, SC: 0,7mg/kg/día dividido cada 4-6h según necesidad o 0,1-0,2 mg/kg/4-12h según necesidad, máximo: 10 mg/dosis

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr <10 ml/min: Administrar del 50% al 75% de la dosis normal

Ajuste de dosis en enfermedad hepática

Evitar su uso en enfermedad severa hepática.

- ADMINISTRACIÓN: Puede causar somnolencia. Observar a pacientes con excesiva sedación, depresión respiratoria. Implantar medidas de seguridad.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg, 30 mg, 40 mg

Jarabe: 5 mg/ 1ml (FM)

Ampollas: 10 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLÂRACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

METAMIZOL/DIPIRONA

- NOMBRE GENÉRICO: metamizol
- SINÓNIMOS: Analgina, dipirona, metampirona, metanosulfonato., noramidopirina, sulpirina, novamidazofeno.

N

- NOMBRE COMERCIAL: Nolotil®
- CÓDIGO ATC: N02B1C, A03D1A
- USO: Dolor agudo postoperatorio o postraumático. Dolor de tipo cólico (renal o biliar). Fiebre.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: reacciones alérgicas

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, IM

Dolor:

OR: 0,5-1 g, 3 veces al día o en una sola dosis

IM, IV: 1-2 g, 3 veces al día

Dolor cólico:

IM, IV: 2-6 g /día

Fiebre

OR: 0,5-1g, 3 veces al día. Dosis máxima: 3-4 g/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 575 mg (magnesio sal)
 Ampollas: 2 g (magnesio sal)/5 ml

METFORMINA

- NOMBRE GENÉRICO: Metformina
- NOMBRE COMERCIAL: Glucophage®, Dianben®
- CÓDIGO ATC: A10BA
- USO: Diabetes mellitus no dependiente de insulina (tipo II), leve o moderada (no complicada por cetoacidosis).
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, vómitos, alteraciones del gusto, anorexia, diarrea, dolor abdominal.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: inicialmente 850 mg/12h. La máxima dosis de mantenimiento recomendada es de 3 g/día.

Niños: la seguridad y eficacia no han sido establecidas.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. No triturar ni masticar el fármaco.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 850 mg

METILCELULOSA

- NOMBRE GENÉRICO: metilcelulosa
- NOMBRE COMERCIAL: Muciplasma®
- CÓDIGO ATC: A06AC

• USO: profilaxis y tratamiento de la constipación

• EFECTOS ADVERSOS:

<1%: flatulencia, distensión abdominal, obstrucción intestinal o esofágica

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 1,5 g/8h. Una vez regularizado el hábito intestinal, 1-1,5 g/24h en una sola dosis.

Niños > 6 años: 500 mg/ 12 h.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con un vaso lleno de agua. No abrir la cápsula.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 500 mg

METILDOPA

- NOMBRE GENÉRICO: Alfa-metildopa
- NOMBRE COMERCIAL: Aldomet ®
- CÓDIGO ATC: C02AB
- USO: Tratamiento de la hipertensión de moderada a grave.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: somnolencia, mareos, hipotensión ortostática, edema periférico, náuseas, fatiga, sequedad de boca, prueba de Coombs positiva <10%: alteraciones del sueño, pesadillas, amnesia, parestesia, debilidad muscular

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Inicio: 250 mg/2-3 veces al día, incrementar cada dos

días según necesidad.

Dosis usual: 1-1,5 g/día fraccionado en 2-4 dosis.

Dosis máxima: 3g/día.

Niños: Inicio: 10mg/kg/día fraccionado en 2-4 dosis,

incrementar cada dos días según necesidad hasta una dosis máxima de 65 mg/kg/día. No exceder de 3 g/día.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr > 50 ml/min: Administrar cada 8h Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 8-12h

Clcr < 10 ml/min: Administrar cada 12-24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: La sedación o depresión respiratoria transitoria es frecuente durante las primeras 72h de la terapia, desapareciendo posteriormente.
- PREŜENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg

METILERGOMETRINA

M

- · NOMBRE GENÉRICO: metilergometrina
- · SINÓNIMOS: Metilergobasina; Metilergonovina.
- NOMBRE COMERCIAL: Methergin®
- CÓDIGO ATC: G02AB
- USO: Prevención y tratamiento de la hemorragia postparto y postaborto causada por útero átono o subinvolución.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, dolor abdominal, hipertensión
- <10%: mareos, cefalea, tinnitus, sudoración, vértigo, palpitaciones, disnea.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, IM, SC

Adultos:

Involución uterina: 10-15 gotas/8h durante 3-4 días OR

Hemorragia puerpal: 15-25 gotas/8h OR ó 0,1 mg/2-4 h IM o SC

Parto: 0,2 mg IV

Atonía uterina: 0,2 mg IM ó 0,1-0,2 mg IV

Cesárea: 0,1-0,2 mg IV

- ADMINISTRACIÓN: En caso de vía parenteral administrar en no menos de 60 segundos. Se pueden diluir 0,2mg en 5ml de SF en casos de emergencia, con monitorización de las contracciones uterinas y la presión arterial.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No utilizar las ampollas cuando la solución se presente decolorada.
- PRESENTACIÓN: Gotas: 0,25 mg/ml (1 ml = 20 gotas= 0,25 mg) Ampollas: 0,2 mg/ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X (gotas)

METILFENIDATO

- NOMBRE GENÉRICO: metilfenidato
- SINÓNIMOS: Meridil
- NOMBRE COMERCIAL: Rubifen®
- CÓDIGO ATC: N06BA
- USO: Narcolepsia. Depresión leve. Trastorno del comportamiento y déficit de atención(hiperactividad)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropo
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: insomnio, ansiedad, agitación, irritabilidad
- <10%: fatiga, sequedad de boca, calambres abdominales, vómitos, náuseas, diarrea, cefalea, temblor sudoración, taquicardia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR Adultos. 10 mg 2-3 veces al día

Niños> 6 años: Inicialmente: 5 mg antes del desayuno y del almuerzo. Se puede incrementar en caso necesario, a razón de 5-10 mg más cada semana. Dosis máxima: 60 mg/día. Reducir tratamiento periódicamente para evaluar el progreso del paciente

- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con un vaso de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg

METILPREDNISOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: metilprednisolona
- NOMBRE COMERCIAL: Urbason®, Solu-Moderin®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USO: Trastornos endocrinos reumáticos. Dematitis alérgicas. Estados alérgicos. Respiratorias. Trastornos hematológicos. Enfermedades neoplásicas. Estados edematosos. Enfermedades gastrointestinales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD (comprimidos).
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: osteoporosis, fragildad ósea, hiperglucemia, polifagia, insomnio, insuficiencia adrenocortical, sofocos, úlcera gástrica
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV. Las dosis dependen de las condiciones de tratamiento y respuesta de los pacientes, se suelen basar en la severidad de la enfermedad y respuesta del paciente. Se considerará la alternancia con la terapia a largo plazo.

Adultos: O

Inicio: 12-80 mg/día

Mantenimiento: 4-16 mg/día

IV

20-40 mg/día. Hasta un máximo: 80 mg o más

Emergencia: 30 mg/kg (en 30 min), esta dosis puede repetirse cada 4-6 h, durante un período máximo de

48h

Niños:

0,12-1,7 mg/kg/día fraccionada cada 6-12h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para evitar los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 4 mg, 8 mg, 16 mg, 40 mg Ampolla: 8 mg, 20 mg, 40 mg Vial: 125 mg,500 mg, 1 g
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K (viales), L (comprimidos).

METOCARBAMOL

- NOMBRE GENÉRICO: metocarbamol
- · SINÓNIMOS: Carbamato de guaifenesina
- NOMBRE COMERCIAL: Miowas®, Robaxin®
- CÓDIGO ATC: M03BA.
- USO: Tratamiento de los espasmos musculares asociados con dolor agudo (músculo esquelético). Terapia de soporte en tétanos.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: somnolencia, vértigo, visión borrosa, nerviosismo, ansiedad, reacciones alérgicas, náuseas, vómitos, bradicardia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

Espasmo muscular:

Adultos OR: 1.5 g 4 veces/día durante 2-3 días, disminuvéndose de 4-4,5g/día en 3-6 dosis.

IM, IV: 1g cada 8h si la vía oral no es posible.

Tétanos:

Niños:

IV: 15 mg/kg/dosis o 500 mg/m2/dosis puede repetirse cada 6h si es necesario Dosis máxima: 1,8 g/m2/día durante 3 días.

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar Tomar con comidas para disminuir efectos gastrointestinales.

 PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg Ampollas: 1g/10 ml

METOCLOPRAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: metoclopramida
- NOMBRE COMERCIAL: Primperan®
- CÓDIGO ATC: A03FA
- USO: gastroparesia, profilaxis de náuseas asociadas con quimioterapia, radioterapia o postquirúrgicas o facilitar la intubación del intestino delgado, reflujo gastroesofágico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(Ampollas: 100 mg)
- EFECTOS ADVERSOS
- >10%: sedación, somnolencia, agitación, diarrea, debilidad muscu-
- <10%: mareos, náuseas, diarrea, constipación, insomnio, rash
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La estabilidad de las diluciones para administración parenteral no sobrepasa las 48h tanto a temperatura ambiente (25°C) como en nevera (4°C).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV Adultos:

Antiemético: OR: 10 mg/8h, 30 minutos antes de las comidas.

Antiemético en quimioterapia: 1-2 mg/kg. Infusión IV durante 30 minutos y repetir cada 2-3h.

Estasis / reflujo: OR: 10-15mg/dosis hasta un máximo de 4 veces al día 30min antes de las comidas y al acostarse. La eficacia del tratamiento tras 12 semanas no ha sido determinada.

Facilitar la intubación: IV: 10 – 20 mg. Dosis única IV directa 1-2 min antes de examen.

5-10 mg/8h. No exceder los 5 mg/kg en niños o Adolescentes:

adolescentes.

Niños. OR

> 9-14 años: 5 mg/8h 5-9 años: 2.5 mg/8h 3-5 años: 2 mg/8-12 h

Reflujo gastroesofágico: OR: 0,1mg/kg/dosis un máximo de 4 veces al día, no ha sido determinada la eficacia de continuar el tratamiento más de 12 semanas. La dosis diaria total no debería exceder de 0,5mg/kg/día

Antieméticα IV: 1-2mg/kg 30 min antes de la quimioterapia y cada

Antiemético en quimioterapia: 0,2-2 mg/kg antes de la quimioterapia y repetir cada 2-4 h.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis

Clcr < 10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.

- ADMINISTRACIÓN: las dosis bajas pueden administrarse por vía IV directa sin diluir en 1-2 min. Las dosis por encima de 10 mg deberían ser diluidas en 50 ml SE glucosa 5% o Ringer Lactato y pasar en 15 minutos. Las dosis altas pueden ser administradas por vía IV, como mínimo, en 15 min.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg

Jarabe: 5 mg/5 ml

Ampollas: 10 mg/2 ml, 100 mg/20 ml • EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Y(jarabe).

METOPROLOL

- NOMBRE GENÉRICO: metoprolol tartrato
- NOMBRE COMERCIAL: Seloken®, Lopresor®
- CÓDIGO ATC: C07AB
- USO: Tratamiento de la hipertensión y angina de pecho. Prevención del infarto de miocardio, fibrilación atrial, aleteo. Tratamiento sintomático de la estenosis subaórtica hipertrófica. Profilaxis de la migra-

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD(comprimidos), H(ampollas)
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: fatiga, mareo, cefalea, debilidad muscular

<10%: bradicardia, somnolencia, parestesia, miopatía, arritmia, visión borrosa, diarrea, calambres abdominales, disnea, hipoglucemia, náuseas

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos.

OR: 100-450 mg/día en 2-3 dosis, iniciar con 50 mg dos veces al día e ir incrementando las dosis semanalmente hasta conseguir el efecto deseado.

Prevención migraña: 50-200mg/día, fraccionados en 2-3 dosis.

Taquiarritmias IV. 5mg cada 2 min, repetir a intervalos de 5 min si es necesario hasta alcanzar la dosis total de 10-15 mg. Dosis máxima: 20mg/día.

Infarto de miocardiα proceder dentro de las 12h siguientes al episodio de infarto: 3 dosis (en forma de bolo) de 5 mg con intervalos de 2 min, al cabo de 15 min administrar 50 mg (por vía oral) 4 veces al día durante 48h.

Mantenimiento: 200 mg/día por la mañana.

Niños: OR: 1-5mg/kg/24h fraccionado en dos dosis al día.

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para mejorar la biodisponibilidad.

• PRESENTÁCIÓN: Comprimidos: 100 mg Ampollas: 5 mg/5 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos Seloken®)

METOTREXATO (MTX)

- NOMBRE GENÉRICO: metotrexato
- CÓDIGO ATC: L01BA
- NOMBRE COMERCIAL: Metotrexato®
- USO: Leucemias. Psoriasis. Artitis reumatoide. Carcinoma de mama, pulmón, cabeza, osteosarcoma, sarcoma, carcinoma gástrico, esófago y linfomas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(vial: 500 mg, 1g)
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: estomatitis, úlcera bucal, malestar general, leucopenia, náuseas, distensión abdominal

<10%: trombocitopenia, aplasia medular, vértigo, artralgia, rash, vasculitis

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 3 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Adultos: Oncología: OR, IV. Según protocolos de Oncología.

Artritis reumatoide: OR: 7,5 mg una vez a la semana o 2,5 mg cada

12h en 3 dosis/semana. No exceder de 20 mg/semana.

Niños: Artritis reumatoide juvenil: OR: 5-15mg/m²/semana en una sola dosis o fraccionada en 3 dosis cada 12h.

Aiuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Reducir la dosis al 50%

Clcr < 10 ml/min: Evitar su uso

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Bilirrubina 3,1-5 mg/dl: Administrar el 75% de la dosis. Bilirrubina > 5 mg/dl: No usar.

 INFORMACIÓN DE ENEFERMERÍA: administrar los comprimidos con el estómago vacío (1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua. En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2,5 mg Vial: 50 mg, 500 mg, 1 g

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos).

METOXAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: metoxamina clorhidrato
- · SINÓNIMOS: Metoxamedrina
- CÓDIGO ATC: C01CA
- USO: Hipotensión durante la anestesia. Para elevar la presión en algunos episodios de taquicardia paroxística supraventricular
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipertensión, vómitos, insomnio, agitación, cefalea, ansiedad

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos

Anestesia espinal 10-15 mg, repetidos en caso necesario al cabo de 15 min

Emergencias 3-5 mg por inyección intravenosa lenta. V elocidad máxima de infusión 1mg/min

Taquicardia supraventricular paroxística: 10 mg por vía IV lenta

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 20 mg/1 ml

METRONIDAZOL

NOMBRE GENÉRICO: metronidazol

• NOMBRE COMERCIAL: Flagyl®

• CÓDIGO ATC: J03BA, G01AA

- USO: Tratamiento de vulvovaginitis por tricomonas. Infecciones mixtas por anaerobios v aerobios (origen entérico v ginecológico. abceso cerebral) siempre combinado con antiaeróbicos. Amebiasis intestinal. Giardiasis. Microsporidodasis. Colitis pseudomembranosa por C. difficile. Profilaxis quirúrgica en alérgicos a b-lactámmicos. Gingivitis ulceronecrótica. Úlcus gastroduodenal recurrente por H. pylori Ascaridiasis
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, diarrea, pérdida del apetito, vómitos; vértigo, dolor

<10%: neuropatía periférica, convulsiones, ataxia, reacción tipo disulfiram con alcohol, pancreatitis, boca seca, sabor metálico, candidiasis vaginal, leucopenia, tromboflebitis, hipersensibilidad.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, VAG

Adultos: Tricomoniasis: OR: Dosis única de 2g (tratar a la pareja sexual). Se puede aplicar simultáneamente por

vía vaginal durante 3 días

Infecciones bacterianas mixtas: IV: 500 mg/8h

Amebiasis intestinal: OR: 750 mg/8h durante 10 días

Giardiasis OR: 250 mg/8h durante 5 días.

Niños: **Tricomoniasis:** OR: 15 mg/kg/día fraccionada cada 8h

durante 3 días.

Infecciones bacterianas mixtas: OR, IV: 35 mg/kg/día

fraccionada cada 6-8h

Amebiasis intestinal: OR: 35 mg/kg/día fraccionada

cada 6-8h

Giardiasis: OR: 15 mg/kg/día cada 8h.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar 500 mg cada 6-8h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las formas orales con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg

Solución: 200 mg/5 ml

Comprimidos vaginales: 500 mg

Supositorios: 750 mg

Bolsa infusión: 500 mg/100 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q, X(solución),

G(comprimidos orales y vaginales).

MEXILETINA

- NOMBRE GENÉRICO: mexiletina
- NOMBRE COMERCIAL: Mexitil®
- CÓDIGO ATC: C01BB
- USO: Tratamiento y profilaxis de arritmias ventriculares.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, mareos, desorientación, ansiedad, alteraciones del equilibrio, temblor
- <10%: diarrea o constipación, dolor abdominal, sequedad de boca, alteraciones del gusto, fatiga, cefalea, debilidad, alteraciones del sueño, visión borrosa.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos.

Dosis inicial: 400 mg y continuar con 200 mg/8h. Ajustar dosis con incrementos de 50-100 mg/8h como mínimo cada 2-3 días, no exceder de 1200 mg/día. Dosis usual diaria: 400-800 mg.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr < 10 ml/min: Administrar del 50-75% de la dosis normal.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir la dosis de mantenimiento a un 25-50% de la dosis normal en pacientes con grave insuficiencia hepática. Deben ser monitorizados.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 200 mg

MIANSERINA

- NOMBRE GENÉRICO: mianserina
- NOMBRE COMERCIAL: Lantanon ®
- CÓDIGO ATC: N06AX
- USO: Bulimia. Dolor crónico. Depresión. Neuropatía diabética. Parkinsonismo.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia
- <10%: leucopenia, anemia aplásica, mareos, convulsiones, temblo-
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

30-40 mg/24h, pudiendo incrementarse la dosis diaria

en función de la respuesta clínica, hasta un máximo de 200 mg/día; la dosis usual de mantenimiento es de 60mg/día.

Ancianos y pacientes debilitados: 30 mg/24h

- ADMINISTRACIÓN: cuando se trata de una dosis única diaria se administrará, de preferencia, por la noche. Se aconseja administrar las formas orales conjuntamente con alguna comida.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar. Administrar con comidas y preferentemente por la noche.
- ADVERTENCIAS ESPECIALES: en caso de anestesia general, es aconsejable interrumpir el tratamiento 1-2 días antes de la intervención.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 30 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: T(comprimidos: 10 mg)

MICOFENOLATO DE MOFETILO

- NOMBRE GENÉRICO: micofenolato de mofetilo
- NOMBRE COMERCIAL: CellCept®
- CÓDIGO ATC: L04AA
- USO: Profilaxis del rechazo agudo de trasplante en pacientes sometidos a trasplante alogénico.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipertensión, edema periférico, diarrea, calambres abdominales, náuseas, vómito, constipación, cefalea, dispepsia, leucopenia. <10%: disnea, tos, faringitis, calambres musculares, temblor, rash, incremento de las transaminasas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Administrar dentro de las 72h siguientes al trasplante. Dosis recomendada en trasplantados renales: 1 g 2 veces al día.

PRESENTACIÓN: Cápsulas: 250 mg
 Comprimidos: 500 mg

MIDAZOLAM

- · NOMBRE GENÉRICO: midazolam clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Dormicum ®
- CÓDIGO ATC: N05CD
- USO: Sedación preoperatoria y antes de procedimientos radiográficos o de diagnóstico. Sedación en pacientes con ventilación mecánica prolongada.
- CARÁCTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropo, H

· EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipo, hipotensión, bradicardia, paro cardíaco, somnolencia, ataxia, amnesia, vértigo, sedación, cefalea, náuseas, vómitos, visión borrosa, diplopía, apnea, broncoespasmo, insuficiencia respiratoria, depresión, dependencia(física y psicológica), taquicardia, rash, confusión.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Compatible con SF y SG.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

La dosificación debería hacerse en función de la edad, enfermedad de base y medicación concurrente. Mantener disponible un equipo de reanimación respiratoria durante la administración de midazolam.

dultos: Sedación preoperatoria: IM:0,07-0,08 mg/kg 30-60

min prequirúrgicos, dosis usual: 5 mg

Sedación consciente: IV: inicial: 0,5-2 mg en inyección IV lenta (2 min como mínimo). Valorar efecto repitiendo dosis cada 2-3 min según necesidad.

Total de dosis usual: $2,5-\overline{5}$ mg. Utilizar dosis menores en ancianos.

Adolescentes > 12 años IV: 0,5 mg 3-4 min hasta obtener el efecto deseado.

Niños: Sedación preoperatoria:

IM: 0,07-0,08mg/kg en 30-60 min prequirúrgico. IV: 0,035mg/kg/dosis, repetir al cabo de algunos minutos hasta conseguir el efecto sedante deseado. Hasta un total de dosis de 0,1-0,2 mg/kg.

Sedación consciente durante ventilación mecánica:

IV: dosis de carga: 0,05-0,2 mg/kg seguido de una infusión continua de 0,001-0,002 mg/kg/min. Valorar el efecto deseado.

Intervalo de dosis usual: 0,0004-0,006 mg/kg/min.

Sedación consciente para procedimientos

radiográficos /diagnósticos:

OR: 0,2-0,4 mg/kg (dosis máxima: 15 mg) de 30 a 45 min antes de iniciar el procedimiento.

IV: 0,05 mg/kg 3 min antes del procedimiento.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En la mayoría de los pacientes la recuperación suele tener lugar hacia las 2 horas. Sin embargo, puede requerir más de 6 horas en algunos casos. Los alimentos pueden disminuir o retardar su absorción.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 7,5 mg

Ampollas: 5 mg/5 ml, 15 mg/3 ml, 50 mg/10 ml

N

MITOMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: mitomicina
- NOMBRE COMERCIAL: Mitomycin C®
- CÓDIGO ATC: L01DC
- USO: Terapia de adenocarcinoma diseminado de estómago o páncreas en combinación con otros agentes quimioterápicos. Cáncer vejiga. Cáncer colorectal.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, mielosupresión(anemia aplásica)
- <10%: alopecia, anorexia, úlcera bucal, fiebre, parestesia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Las soluciones reconstituidas en Servicio de Farmacia son estables 7 días a temperatura ambiente y 14 días en nevera. Incompatible con SG
- DOSIFICA CIÓN USUAL: IV, intravesical. Según protocolos de Oncología
- ADMINISTRACIÓN: Administrar en infusión IV lenta en 30-60 minutos o IV directa en 5-10 minutos por catéter IV. La infusión IV lenta normalmente se administra a una concentración final de 20-40 mcg/ml en 50-250 ml de SF. Para administración IV directa la concentración no debe exceder de 0,5 mg/ml.
- Administración intravesical, la solución con SF deberá prepararse a una concentración final de 1 mg/ml.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación, consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 2 mg, 10 mg

MITOTANO

- NOMBRE GENÉRICO: mitotano
- NOMBRE COMERCIAL: Lysodren®
- USO: Tratamiento del carcinoma adrenocortical inoperable.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: vértigo, depresión, rash, visión borrosa, náuseas, vómitos, diarrea, anorexia
- <10%: hipotensión ortostática, sofocos, mialgia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Guardar a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg

MITOXANTRONA

- NOMBRE GENÉRICO: mitoxantrona
- SINÓNIMOS: Mitozantrona
- NOMBRE COMERCIAL: Novantrone®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: tratamiento de la leucemia aguda no-linfocítica (LANL) en adultos. También es muy activa en varias leucemias, linfomas y cáncer de mama y moderadamente activa en sarcoma pediátrico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: alopecia, fiebre, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, cefalea, anemia aplásica
- <10%: urticaria, dolor abdominal, incremento de las transaminasas, tos disnea, dolor abdominal.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Incompatible con heparina e hidrocortisona. Las soluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables durante 7 días a temperatura ambiente y 14 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología
- ADMINISTRACIÓN: No administrar bolus IV en menos de 3 min. Puede administrarse en infusión intermitente en 15-30 min. a una concentración de 0,02-0,5 mg/ml en SG o SF.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Vesicante, en caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 20 mg/ 10 ml

MOLSIDOMINA

- NOMBRE GENÉRICO: molsidomina
- SINÓNIMOS: Morsidomina, motazomina.
- NOMBRE COMERCIAL: Molsidain®
- CÓDIGO ATC: C01DX
- USO: Profilaxis y tratamiento de las crisis de angina de pecho.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- $<\!10\%$: cefalea, mareos, hipotensión ortostática, alteraciones digestivas
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Dosis usual: 2-4 mg cada 8-12 horas.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar inmediatamente después de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2 mg

M

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

MORFINA

- NOMBRE GENÉRICO: mor fina
- NOMBRE COMERCIAL: Cloruro mór fico Braun[®], Sevredol[®], MST continus[®]
- CÓDIGO ATC: N02AA
- USO: Tratamiento del dolor agudo de intensidad moderada a elevada y del dolor crónico. Dolor de infarto de miocardio. Alivio de la disnea del fallo agudo ventricular izquierdo y edema pulmonar. Medicación preanestésica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: E
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: palpitaciones, hipotensión, bradicardia, somnolencia, desorientación, euforia, náuseas, vómitos, constipación
- <10%: cefalea, agitación, temblor rigidez muscular, sequdad de boca, calambres abdominales, insomnio, colapso, alteraciones del gusto, depresión respiratoria.
- FACTOR DE RIESGÔ EN EMBARAZO: B (D si se usa durante tiempo prolongado o a altas dosis en embarazo a término).
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La concentración usual, estable para infusión continua IV es 0,1-1 mg/ml en suero glucosado.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, SC, IV, EPI, Intratecal Cuando se cambie de vía de administración en pacientes con tratamiento crónico, considerar que las dosis orales tienen aproximadamente la mitad de efectividad que las parenterales.

Adultos: OR: Comprimidos y solución (liberación rápida):

10-50 mg/4h según necesidad

Comprimidos(liberación sostenida): 20-200 mg/8-12h. SC: 2,5-20 mg/2-6h según necesidad, usual: 10 mg/4h según necesidad

IV Infusión continua: 0,8-10 mg/h, puede incrementar se dependiendo relación dolor/efectos adversos, a un máximo de 80 mg/h.

EPI: inicialmente: 5mg en región lumbar, si no se produce el adecuado alivio del dolor al cabo de una hora, administrar 1-2 mg.

Intratecal: (1/10 de la dosis epidural): 0,2-1 mg/dosis, no se recomienda repetir la dosis.

Dosificación. Forma farmacéutica/vía	Acción analgés ica	
	Pico	Duración
C amprimidos/ OR	1h	4-5h
S dución/ OR	1h	4-5h
Tabletas de liberación sostenida / OR	1h	8-12h
Supositorios / REC	20-60min	3-7h
Inyección / SC	50-90min	4-5h
Inyección / IM	30-60min	4-5h
Inyección / IV	20min	4-5h

Adolescentes >12 años: Analgesia/sedación para manipulaciones

IV: 3-4mg y repetir a los 5 minutos si fuera necesario.

Niños. OR: Comprimidos y solución (liberación rápida): 0,2-

0,5 mg/kg/4-6h según necesidad. Comprimidos (liberación sostenida): 0,3-0,6 mg/kg/12h.

IM, IV, SC: 0,1-0,2 mg/kg/2-4h según necesidad, máximo usual: 15 mg/dosis. Puede iniciarse con 0.05 mg/kg/dosis.

Dolor cancerígeno. IV, SC, infusión continua: 0.025-2 mg/kg/h

Dolor postoperatori 0,01-0,04mg/kg/h **Analgesia/sedación para manipulaciones**: IV:

0,05-0,1 mg/kg 5 minutos antes de la manipulación.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis normal.

Clcr <10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Sin cambios en enfermedad hepática moderada. En caso de cirrosis puede presentarse una excesiva sedación.

• ADMINISTRACIÓN: Cuando se administra morfina IV, es conveniente diluir en 4-5 ml de agua estéril e inyectar lentamente (Ej. 15 mg en 3-5 minutos). Evitar la ingesta de alcohol. Puede causar somnolencia, alteración de la coordinación e incluso depresión respiratoria. Puede causar adición tras tratamientos prolongados.

No triturar comprimidos de liberación controlada. Utilizar soluciones sin conservantes para la administración epidural e intratecal.

- La depresión respiratoria revierte con naloxona (ver descripción correspondiente).
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tra-

315

garse el fármaco sin masticar. Se ingiere con o sin alimentos.

 PRESENTACIÓN: Morfina rápida: Comprimidos: 10 mg, 20 mg Morfina retard: Comprimidos: 5 mg, 10 mg,

30 mg, 60 mg, 100 mg

Cápsulas: 10 mg, 30 mg, 60 mg

Morfina clorhidrato:

ampollas: 10 mg/ml (1%), 20 mg/ml (2%) Solución Brompton: 1 mg/1 ml (250 ml)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

NALOXONA

- · NOMBRE GENÉRICO: naloxona clorhidrato
- SINÓNIMOS: N-alilnoroximorfina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Naloxone®
- CÓDIGO ATC: N07BB
- USO: Restablecimiento de la depresión respiratoria y del SNC en la sobredosificación por opiáceos. Depresión neonatal opiácea. Coma de etiología desconocida.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: taquicardia, hipertensión, temblores, sudoración, náuseas, vómitos, ansiedad, rash, diaforesis, visión borrosa

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Estable en suero fisiológico y en suero glucosado a 4 mcg/ml durante 24h. No debe mezclarse con soluciones alcalinas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV (preferente), SC

Asfixia inducida por opiáceos

Neonatos: 0,01-0,1 mg/kg cada 2-3 minutos si es necesario. Puede repetirse cada 1-2h.

Reversión postanestesia por narcóticos:

Lactantes YNiños: 0,01 mg/kg, puede repetirse cada 2-3 minutos si es necesario basándose en la respuesta.

Intoxicación por opiáceos:

Adultos Y Niños: Se calculará la dosis/h basándose en la dosis intemitente usada y la duración para la respuesta adecuada, valorar dosis: 0,04-0,16 mg/kg/h durante 2-5 días en niños, hasta 0,8 mg/kg/h en adultos. Alternativamente con infusión continua utilizar 2/3 de la dosis en bolus inicial.

 $>\!5$ años o $>\!20$ kg: 2 mg/dosis, cada 2-3 minutos si no hay respuesta. Puede repetirse cada 20-60 minutos.

Lactantes (incluidos los prematuros) hasta 5 años o <20 kg: 0,1 mg/kg, cada 2-3 minutos si es necesario. Puede

repetirse cada 20-60 minutos.

Infusión continua

Sobredosis por opiáceos: IV

Adultos. 0.4-2mg cada 2-3 min.si es necesario. Puede repetirse

la dosis cada 20-60 min. Al alcanzar la dosis de 10 mg,

revisar el diagnóstico.

Nota: Usar incrementos de 0,1-0,2 mg en pacientes

dependientes a opiáceos.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 0,4 mg/1 ml

NALTREXONA

- NOMBRE GENÉRICO: naltrexona clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Antaxone®, Celupan®
- CÓDIGO ATC: N07BB
- USO: Coadyuvante en el mantenimiento de una situación libre de opioides después del tratamiento de desintoxicación aguda.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: insomnio, newiosismo, cefalea, calambres y dolor abdominales, náuseas, vómitos, artralgias, mialgia.
- <10%: polidipsia, anorexia, constipación, diarrea, mareo, rash, escalofríos.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Para prevenir el desencadenamiento de un síndrome de abstinencia aguda, el paciente deberá permanecer libre de opiáceos durante un mínimo de 7 a 10 días antes de iniciar el tratamiento.

Adultos:

OR: 25 mg, seguida de la misma dosis si no aparecen síntomas de abstinencia.

El régimen de mantenimiento es flexible, variable e individualizable (50 mg/día hasta 100-150 mg 3 tomas por semana). Previamente al tratamiento deberá administrarse 0,8 mg de Naloxona por vía SC, para descartar que no se produzca un síndrome de abstinencia.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg

Solución: 50 mg
• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q(comprimidos-Celupar®). X(solución - Antaxone®)

NAPROXENO

- NOMBRE GENÉRICO: naproxeno
- NOMBRE COMERCIAL: Naprosyn®
- CÓDIGO ATC: M01AE
- USO: Tratamiento de las enfermedades inflamatorias y desórdenes

M

reumáticos (incluyendo artritis reumatoide juvenil). Dolor de intensidad leve a moderada. Gota aguda. Dismenorrea.

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, dolor abdominal, constipación, cefalea, vértigo, nerviosismo, mareos, tinnitus, somnolencia, visión borrosa

FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

 $275~\mathrm{mg}$ de Naproxeno sódico equivalen a $250~\mathrm{mg}$ de Naproxeno base

Adultos.

Artritis reumatoide, osteoartritis y espondilitis anquilosante

500-1.000 mg/día fraccionado en 2 dosis, puede incrementarse hasta 1,5g/día de naproxeno base durante un periodo de tiempo limitado

Dolor de leve a moderado en dismenorrea:

Inicial: 500 mg

Administrar 250 mg cada 6-8h

Máximo: 1250 mg/día de Naproxeno base

Niños > 2 años:

Artritis juvenil: 10 mg/kg/día fraccionado en 2 dosis

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática: reducir las dosis en un 50%

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg

NELFINAVIR

- NOMBRE GENÉRICO: nelfinavir (NFV)
- NOMBRE COMERCIAL: Viracept®
- CÓDIGO ATC: J05AE
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Diarrea
- <10%: Náuseas, flatulencia, dolor abdominal, erupción cutánea.
- * Lipodistrofia e hiperglucemia (Ver Amprenavir).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: El polvo para uso oral, una vez mezclado con agua, leche o alimentos debe usarse antes de 6 horas. Nunca se debe agregar agua al frasco para usarlo como jarabe.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 1250 mg/12h ó 750 mg/8h.

(Se prefiere la dosificación cada 12h).

Niños (3-13 años): 40-55 mg/kg /12h ó 20-30 mg/kg /8h.

 ADMINISTRACIÓN: Se recomienda la administración conjunta con las comidas o un tentenpié ligero para minimizar los efectos gastrointestinales.

El polvo para uso oral puede mezclarse con agua, leche, leche de soja o suplementos dietéticos. No se recomienda usar líquidos o alimentos ácidos porque se produce un sabor amargo. Nunca se debe agregar agua al frasco para usarlo como jarabe.

Los comprimidos se pueden deshacer en agua y administrarlos inmediatamente.

 PRESENTACIÓN: Comprimidos con cubierta pelicular: 250 mg Polvo para uso oral: 50 mg/g (frasco de 144 g)

 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: W (polvo para solución oral)

NEOSTIGMINA

- NOMBRE GENÉRICO: neostigmina
- SINÓNIMOS: Sinstigmina
- NOMBRE COMERCIAL: Neostigmina Miro®
- CÓDIGO ATC: N07AA
- USO: Tratamiento de la miastenia gravis y para prevenir y tratar la distensión postoperatoria de la vejga y la retención urinaria.
 Reversión de los efectos de los bloqueantes neuromusculares no despolarizantes tras cirugía.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: peristaltismo aumentado, náuseas, vómitos, sialorrea, sudoración, calambres abdominales, bradicardia, mareos, broncoespasmo, hipersecreción bronquial, incontinencia urinaria

- FACTOR DE RIESGO EN ÉMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV, SC

Miastenia gravis:

Diagnóstico: IM

Adultos: 0,02 mg/kg en dosis única. Niños: 0,04 mg/kg en dosis única.

Tratamiento:

Adultos: IM,IV,SC: 0,5-2,5 mg/1-3h hasta máximo de 10 mg/24h

Niños: IM,IV,SC: 0,01-0,4 mg/kg/2-4h

Reversión del efecto de los bloqueantes neuromusculares no despolarizantes tras cirugía (en conjunción con atropina). IV:

Adultos: 0,5-2,5 mg, la dosis total no debe exceder de 5 mg

Niños: 0,025-0,08 mg/kg/dosis Lactantes: 0,025-0,1 mg/kg/dosis

Atonía vesical: IM, SC

Adultos: Prevención: 0,25 mg/4-6h durante 2-3 días

N

Tratamiento: 0,5-1 mg/3h durante 5 días, después de que la vejiga haya sido vaciada

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.

Clcr <10 ml/min: Administrar el 25% de la dosis

normal.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En el diagnóstico de la miastenia gravis, toda la medicación anticolinérgica debería ser interrumpida como mínimo 8h antes de la administración de neostigmina.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 0,5 mg/ml

NEVIRAPINA

- NOMBRE GENÉRICO: nevirapina (NVP)
- NOMBRE COMERCIAL: Viramune®
- · CÓDIGO ATC: J05AG
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Rash cutáneo (puede requerir retirada del tratamiento.
- <10%: Náuseas, vómitos, diarrea, síndrome gripal, pérdida de concentración, alteración de la función hepática.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Suspensión oral: una vez abierto el frasco, deshechar a los 30 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 200 mg/24h durante 14 días y continuar con

200 mg/12h

Niños: 120 mg/m²/24h durante 14 días y continuar con

 $120 \text{ mg/m}^2 / 12h$

Neonatos. 5mg/kg/24h durante 2 semanas y continuar con

200 mg/m²/12h

La interrupción del tratamiento durante más de 7 días requiere un nuevo inicio con pauta ascendente.

PRESENTACIÓN: Comprimidos: 200 mg

Suspensión oral: 10 mg/ml (240 ml)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

NIFEDIPINA

- NOMBRE GENÉRICO: nifedipina
- NOMBRE COMERCIAL: Dilcor®, Adalat®
- CÓDIGO ATC: C08CA

- US O Tratamiento de la angina. Cardiomiopatía hipertrófica. Hipertensión.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

Niños:

- >10%: edema periférico, sofocos, mareos, cefalea, alteraciones del
- <10%: náuseas, diarrea, constipación, flatulencia, calambres abdominales, sequedad de boca, somnolencia, astenia, parestesia, rash, prurito, tos, artralgia, calambres musculares, debilidad muscular
- F ACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, SL

Adultos: Inicial: 10 mg/8h o bien 20-60 mg "retard"/24h.

Mantenimiento: 10-30 mg/8h o bien 120 mg

"retard"/24

Urgencia hipertensiva: 0,25-0,5 mg/kg/dosis

Cardiomiopatía hipertrófica 0,6-0,9 mg/kg/24h fraccionado en 3-4 dosis.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir la dosis en un 50-60% en pacientes

con cirrosis.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En algunos pacientes puede provocar un incremento de la frecuencia urinaria por la noche. Puede causar inflamación de encías. Puede extraerse la medicación de la cápsula(no retard) y diluirla para administración oral o SL en pacientes acostados. Los comprimidos "oros" y las formas retard no deben partirse ni masticarse, tragándose enteros con la ayuda de líquido.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 10 mg

Cápsulas retard: 20 mg, 30 mg

Comprimidos "oros": 30 mg

EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(cápsulas 10 mg).
 O (cápsulas retard)

NIMODIPINA

- · NOMBRE GENÉRICO: nimodipina
- NOMBRE COMERCIAL: Admón®, Remontal®, Brainal®
- CÓDIGO ATC: C08CA
- USO: Mejora del déficit neurológico debido al espasmo subsiguiente a hemorragia subaracnoidea y en pacientes post-ictus con una buena condición neurológica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(vial)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: hipotensión, cefalea, rash, diarrea, calambres abdominales, sofocos, calambres musculares, edema periférico, dispepsia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

Ν

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos: 60 mg/4h durante 21 días, comenzar la terapia dentro de las primeras 96h tras la hemorragia subaracnoidea.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

reducir dosificación a 30 mg/4h en pacientes con fallo hepático.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Si se administra por sonda nasogástrica administrar, a continuación, 30 ml de SF. Administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua. Advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 30 mg Vial: 10 mg/ 50 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X(vial)

NISTATINA

- NOMBRE GENÉRICO: nistatina
- · SINÓNIMOS: Fungicidina
- NOMBRE COMERCIAL: Mycostatin®
- CÓDIGO ATC: H01AB
- USO: Tratamiento tópico de micosis externas y vaginales producidad por candidas.

Tratamiento de candidiasis orofaríngeas y esofágicas.

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, vómitos, diarrea, dolor de estómago, reacciones de hipersensibilidad, dermatitis de contacto

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. VAG

Adultos y Niños: enjuagues bucales/ 6-8h

VAG: 1 comprimido vaginal al día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar inmediatamente después de las comidas. Agitar antes de utilizar. Mantener contacto con la zona afectada el mayor tiempo posible.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 500.000 UI

Suspensión: 500.000 UI/5 ml Comprimidos vaginales: 100.000 UI

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q, X (suspensión). L, Q (comprimidos)

NITROFURANTOÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: nitrofurantoína
- · SINÓNIMOS: Furadoína, Furadonina, Furazidina
- NOMBRE COMERCIAL: Furobactina®

- CÓDIGO ATC: G04AC
- USO: Profilaxis y tratamiento de infecciones urinarias de vías bajas no complicadas.
- EFECTOS ADVERSOS: fibrosis pulmonar(especialmente en ancianos), contraindicado en pacientes con déficit de G-6pH, dolor de espalda, frío, fiebre, fatiga, somnolencia, dolor de cabeza, vértigo, rash, picor, síndrome lupus-like, dermatitis exfoliativa, molestias de estómago, diarrea, pérdida de apetito, vómitos, náuseas, dolor de garganta, anemia hemolítica, hepatitis, hipersensibilidad, incremento de las enzimas hepáticas, debilidad, parestesia, artralgia, tos, dis nea, hipersensibilidad, colitis por C. difficile.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 50-100 mg/6 h

Profilaxis o terapia crónica: 50-100 mg/antes de acostarse *Niños*>1 mes: 5-7 mg/kg/día fraccionada cada 6h

- ADMINISTRACIÓN: administrar con las comidas, así mejora el ritmo de absorción y disminuyen los efectos adversos
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 50 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: O

NITROGLICERINA

- NOMBRE GENÉRICO: nitroglicerina
- SINÓNIMOS: Glicerilo trinitrato; Trinitroglicerina; Trinitrina.
- NOMBRE COMERCIAL: Solinitring®, Nitroderm TTS®, Vernies®
- CÓDIGO ATC: C01DA
- USO: Tratamiento de la angina de pecho. IV para el fallo cardíaco congestivo (especialmente cuando se asocia con infarto agudo de miocardio). Hipertensión pulmonar. Urgencias hipertensivas que ocurren perioperatoriamente (especialmente durante cirugía cardiovascular).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(ampollas: 50 mg/10 ml).
 TLD (comprimidos, parches, aerosol)
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, taquicardia, colapso, hipotensión
- <10%: sofocos, palpitaciones, bradicardia, dermatitis de contacto(parche, crema), náuseas, vómitos, dolor abdominal
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución para infusión IV en SG o SF es estable 48h a temperatura ambiente, en vidrio. La concentración mínima no debe exceder de 40mg/ml. No mezclar con

N

otros fármacos. Guardar los comprimidos sublinguales y la crema en recipientes herméticos a temperatura entre 15° y 30°C

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, transdérmica, SL

Nota: la tolerancia hemodinámica y antiangina a menudo se desarrolla a las 24-48h de la administración continua de nitratos. *Adultos*:

OR: 2,5-9 mg/2-4 veces día (hasta un máximo de 26 mg/6h) IV: 5 mcg/min, incrementar con 5mcg/min cada 3-5 min hasta un máximo de 20 mcg/min; si no responde incrementar con 10 mcg/min cada 3-5 min hasta un máximo de 200 mcg/min Gel: 1 6 2 cm/8h hasta un máximo de 4-5 cm/4h

Parche transdérmico: 0,2-0,4 mg/h inicialmente y valorar hasta dosis de 0,4-0,8 mg/h. La tolerancia es minimizada si se utiliza el parche durante 12-14 h y se retira a las 10-12 h, (por la noche).

SL: 0,2-0,6 mg/5min. hasta un máximo de 3 dosis en 15 min, puede ser utilizado profilácticamente 5-10 min antes de actividades que potencialmente puedan provocar un ataque.

Niños

Hipertensión pulmonar. Infusión continua: comenzar con 0,25-0,5 mcg/kg/min. Valorar aumentos de 1mcg/kg/min a intervalos de 20-60 min hasta alcanzar el efecto deseado.

Dosis usual: 1-3 mcg/kg/min; dosis máxima: 5 mcg/kg/min.

Puede ser necesario mantener un intervalo de 10-12 h/día libre de nitratos para evitar el desarrollo de tolerancia; la tolerancia puede ser revertida con acetilcisteína; se aconseja la disminución progresiva de la dosificación en pacientes con largos tratamientos con nitroglicerina para evitar una reacción de retirada.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: La solución IV debe ser preparada en frascos de vidrio. No deben masticarse los comprimidos sublinguales. En caso de administrarlo en el acceso inminente de angina de pecho, advertir al paciente que mastique el fármaco sin tragárselo para su absorción por vía sublingual.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos sublinguales: 0,4 mg Ampollas: 5 mg/5 ml; 50 mg/10 ml Parches: 5 mg, 10 mg, 15 mg Aerosol: 0,4 mg/pulverización
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos). X (ampollas, aerosol).

NITROPRUSIATO SÓDICO

- NOMBRE GENÉRICO: nitroprusiato sódico
- NOMBRE COMERCIAL: Nitroprussiat Fides®
- CÓDIGO ATC: C02DD

- USO: Tratamiento de las crisis hipertensivas. Fallo cardíaco congestivo. Utilizado para inducir una hipotensión controlada que reduzca el riesgo de sangrado durante una intervención quirúrgica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, vómitos, cefalea, mareos, sudoración, palpitaciones, calambres musculares, dolor anginoso, diaforesis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Desechar la solución transcurridas 6h después de su reconstitución y dilución en SG. Proteger de la luz (papel de aluminio u otro material opaco). La solución reconstituida debe tener un color marrón tenue. Desechar si se presenta altamente coloreada (azul. verde o rojo).
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: comenzar con 0,3-0,5 mg/kg/min, incrementar en 0,5 mg/kg/min hasta un máximo de 20mg/kg/min. Seguir con incrementos de 10-20 mg/kg/min hasta alcanzar el efecto hemodinámico deseado o hasta aparición de dolor de cabeza o náuseas.

Cuando se administran dosis > 500 mg/kg en infusión prologada, o superior a 2 mg/kg/min se genera grupo ciano más rápidamente de lo que el paciente puede metabolizar, con riesgo de efectos tóxicos. *Niños*: infusión continua.

Inicial: 1 mg/kg/min, aumentar en 1 mg/kg/min a intervalos de 20-60 min, valorar hasta alcanzar la respuesta deseada.

Dosis usual: 3 mg/kg/min, raramente se necesitan > 4 mg/kg/min. Dosis máxima: 10 mg/kg/min, diluir aplicando la fórmula: 15 mg/kg de peso en 250 ml de SG.

Después, las dosis en mg/kg/min = frecuencia de infusión en ml/h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Administrar sólo en infusión IV, nunca en inyección directa. Diluir en 500-1000 ml de SG. Proteger de la luz. Utilizar un equipo de administración especial opaco. Cambiar el frasco de infusión cada 4h. Solución totalmente incompatible con otras medicaciones por lo que siempre se ha de administrar de manera aislada.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg

NORADRENALINA

- NOMBRE GENÉRICO: noradrenalina
- SINÓNIMOS: Norepinefrina
- NOMBRE COMERCIAL: Noradrenalina Palex ®
- CÓDIGO ATC: N01B1A: S01E2A
- USO: Tratamiento del shock que persiste tras una adecuada reposición de fluidos y de administración de otros adrenérgicos (dopami-

Ν

- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: vértigo, ansiedad, cefalea, insomnio, temblor
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Fácilmente oxidable. Proteger de la luz. No utilizar si presenta un color pardo. Diluir en SG o SGS, pero no es recomendado el SF No es estable con soluciones alcalinas. La mezcla parenteral es estable a temperatura ambiente durante 24h.
- DOSIFICACIÓN USUAL: Infusión IV (nota: las dosis están expresadas en términos de noradrenalina base)

Adultos: 8-12 mcg/min en infusión, iniciar con 4mcg/min y valorar hasta respuesta deseada. Disolver 4 mcg en

500 ml de SG, frecuencia de infusión:

2 mcg/min = 15 ml/h

4 mcg/min = 30 ml/h etc.

Niños: Inicial:0,05-0,1mcg/kg/min,valorar hasta respuesta

ADMINISTRACIÓN:

Dosis(mcg/kg/min) x kg peso x 60min/h

frecuencia de infusión = (ml/h)

concentración (mcg/ml)

Administrar en vena de gran calibre para evitar extravasación. Monitorizar el estado hemodinámico del paciente.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación se puede producir necrosis localizada. Para evitarla usar fentolamina como antídoto, mezclar 5mg con 9ml de SF, inyectar una pequeña cantidad de esta dilución en el área de extravasación.
- PRESENTACIÓN: Ampolla: 10 mg/10 ml

NORETISTERONA

- NOMBRE GENÉRICO: noretisterona
- SINÓNIMOS:Noretindrona; Norpregneninolona; Etinilhidroxiestrona.
- NOMBRE COMERCIAL: Primolut-Nor®
- CÓDIGO ATC: G03DC
- USO: Hemorragias uterinas funcionales. Endometriosis, amenorrea, dismenorrea, Tensión premenstrual, Hipoplasia uterina, carcinoma de mama.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: debilidad, hinchazón de pies y tobillos, cambios de apetito y peso, acné, hirsutismo, erupciones cutáneas.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Síndrome premenstrual: 5-10 mg diarios durante los días 19 al 25 del ciclo

Dismenorrea: 5 mg 3 veces al día durante los días 5 al 25 del ciclo Hemorragia uterina funcional: 5 mg 3 veces al día durante 10 días Endometriosis: 10mg/día durante 2 semanas, incrementar en 5mg/día cada 2 semanas hasta 30mg/día, durante 6-9 meses.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg

Suspensión: 40 mg/ml
• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

NORFLOXACINA

- NOMBRE GENÉRICO: norfloxacina
- NOMBRE COMERCIAL: Espeden®
- CÓDIGO ATC: J01MA
- USO: Infecciones urinarias no complicadas de vías bajas. Profilaxis de cistitis recurrentes. Profilaxis en el cirrótico granulocitopénico. Profilaxis y tratamiento de la diarrea del viajero. Infección intestinal por enteropatógenos.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, diarrea; cefalea, mareo, vértigo, somnolencia, insomnio; taquicarda, hipotensión, artralgia, mialgia, debilidad muscular, dolor abdominal, dispepsia, enterocolitis, colitis pseudomembranosa, parestesia, temblores, ansiedad, confusión, eosinofilia, leucopenia, trombocitopenia, elevación de las enzimas hepáticas.</p>

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 400 mg/12h

Profilaxis infección en el cirrótico granulocitopénico:

400 mg /24h

En niños no se recomienda

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 24h

Clcr < 10 ml/min: Contraindicado

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: no administrar con antiácidos; sucralfato 3-4h después de la administración. Administrar con el estómago vacío(1 hora o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 400 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

N

- NOMBRE GENÉRICO: ofloxacina
- NOMBRE COMERCIAL: Surnox®, Exocin®
- CÓDIGO ATC: J01MA
- USO: infecciones por micobacterias atípicas combinada con otros tuberculostáticos.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas

<10%: dolor en el pecho; rash, prurito; diarrea, vómitos, calambres abdominales, flatulencia, boca seca, disminución del apetito; vaginitis; fotofobia, lacrimación, sequedad de ojos, alteración de la visión; dolor de cabeza, insomnio, vértigo, fatiga, somnolencia, desorden del habla, nerviosismo, pirexia.

- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

400 mg/12h, combinada con otros tuberculostáticos

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal

Clcr <10 ml/min: Administrar el 25% de la dosis normal

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 200 mg

OLANZAPINA

- NOMBRE GENÉRICO: Olanzapina
- NOMBRE COMERCIAL: Zyprexa Velotab.
- CÓDIGO ATC: N05AH
- USO: tratamiento de las manifestaciones psicóticas y la esquizofrenia
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: dolor de cabeza, somnolencia, insomnio, agitación, nerviosismo, hostilidad, vértigo
- <10%: "reacciones distónicas", "parkinson", "akatisia", ansiedad, cambios de la personalidad, fiebre, xerostomía, constipación, dolor abdominal, ganancia de peso, artralgia, ambliopía, rinitis, tos, faringitis, edema periférico, disquinesia tardía, síndrome neuroléptico maligno.</p>
- FACTOR DR RIEGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos > 18 años: Dosis de ataque: 5 10 mg una vez al día, incrementar a 10 mg una vez al día en 5 7 días, después ajustar con 5 mg/día a intervalos de 1 semana hasta un máximo de 20 mg/día.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con o sin alimentos, tomar a la misma hora del día. Proteger el fármaco de la luz. No triturar.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos bucodispersables: 5 mg, 10 mg

OMEPRAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: omeprazol (sódico)
- NOMBRE COMERCIAL: Miol®, Parizac®, Pepticum®, Losec®, Mopral®
- CÓDIGO ATC: A02BC
- USO: Antiácido en tratamiento y profilaxis de úlceras inducidas por AINES. En úlcera duodenal, gástrica. Es ofagitis por reflujo. Tratamiento a corto, medio y largo plazo (4-1 año) de la esofagitis erosiva de segundo grado. Diagnóstico de patologías hipersecretoras. Síndrome de Zollinger-Ellisson y erradicación de H. pylori.
- EFECTOS ADVERSOS: angina, taquicardia, bradicardia, edema; dolor de cabeza, fatiga; rash, urticaria, prurito, piel seca, púrpura, petequias; diarreas, náuseas, dolor abdominal, vómitos, alteración de la coloración fecal, xerostomía; dolor de espalda, calambres musculares, mialgia, artralgia, dolor de piernas, cansancio, tos, dolor en el pecho, fiebre, fatiga, alteración del gusto, malestar apatía, somnolencia, nerviosismo, ansiedad, tumefacción abdominal, proteinuria, hematuria, glicosuria.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos.

Lesions pépticas sin signos de gravedad: 20 mg/24 h

Esofagitis grave: 20 mg/12 h

Erradicación H. Pylori: 20 mg/12 h

- ADMINISTRACIÓN: Las cápsulas deberán tomarse enteras, sin masticar, ni triturar, ni abrir. Tomar en ayunas, por la mañana.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 20 mg

ONDANSETRÓN

- NOMBRE GENÉRICO: ondansetrón
- NOMBRE COMERCIAL: Yatrox®, Zofran®
- CÓDIGO ATC: A04AA
- USO: Profilaxis y tratamiento de náuseas y vómitos producidos por agentes quimioterápicos y radioterápicos. Pacientes <45 años que con el tratamiento a dosis altas de metoclopramida hayan presentado reacciones extrapiramidales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, fiebre; constipación, diarrea.
- <10%: somnolencia, vértigo; calambres abdominales, xerostomía; elevación AST/ALT; enrojecimiento, hipo(ante la administración rápi-

C

- da), debilidad muscular(weakness), taquicardia, lightheadedness, crisis convulsivas, rash, hipokalemia, elevación transitoria de las aminotransferasas y bilirrubina, broncoespasmo, falta de respiración, angina.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Es estable en SG, SF y Ringer, durante 48h a temperatura ambiente. No es necesaria la protección de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos: 8-32 mg/24h OR

>80 kg: 12 mg en perfusión IV

45-80 kg: 8 mg en perfusión IV

< 45 kg: 0,15 mg /kg /dosis en perfusión IV

Niños: 5 mg/m2 antes de la quimioterapia,

5 mg/m2 antes de la quimoterapia,

4 mg OR después cada 12 horas durante 5 días.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Dosis máxima diaria: 8 mg para enfermos con enfermedades del hígado/cirrosis.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 4 mg,8 mg

Ampollas: 4 mg/2 ml, 8 mg/4 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

OXALIPLATINO

- NOMBRE GENÉRICO: oxaliplatino
- NOMBRE COMERCIAL: Eloxantin®
- CÓDIGO ATC: L01XA
- USO: tratamiento del cáncer colorrectal metastásico en asociación con fluorouracilo y leucovorin
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: neuropatía periférica, parestesias, náuseas, diarrea
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación, consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg/10 ml ,100 mg/20 ml

OXIBUTININA

- NOMBRE GENÉRICO: oxibutinina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Ditropan®
- CÓDIGO ATC: G04BD
- USO: Antiespasmódico para la vejiga neurógena (alteraciones de la micción, incontinencia).
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: constipación, taquicardia, palpitaciones, cefalea, vértigo, sequedad de boca, náuseas, vómitos, visión borrosa, rash

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 15 mg al día, por lo general en tres tomas.

En trastornos miccionales nocturnos puede adminis-

trarse 15 mg en una sola toma antes de acostarse.

Niños > 4 años: 5 mg 2 veces al día, espaciados cuando menos 4 horas.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales. Administrar con un vaso de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

OXITOCINA

- NOMBRE GENÉRICO: oxitocina
- SINÓNIMOS: Hipofamina, ocitormona, ocitozina, oxitan.
- NOMBRE COMERCIAL: Syntocinon®
- CÓDIGO ATC: H01BB
- USO: Inducción al parto. Control hemorragias postparto. Inercia uterina
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

Fetal: <1%: bradicardia, arritmias, hemorragia intracraneal, daño cerebral, ictericia neonatal, hipoxia, muerte.

Maternal: <1%: arritmias cardíacas, contracciones ventriculares prematuras, hipotens ión, taquicardia, arritmias, crisis convulsivas, coma SIADH con hiponatremia, náuseas, vómitos, hematoma pélvico, hemorragia postparto, incremento de la motilidad uterina, afibrinogenemia fatal, incremento de la pérdida de sangre, muerte, reacciones anafilácticas.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: A temperatura ambiente. Evitar las temperaturas bajas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. IM

Adultos

Para inducción partα IV: 0,001-0,002 UI/min incrementándose con 0,001-0,002 UI cada 15-30min, hasta estabilizar las contracciones: la dosis máxima no debe exceder 0.02 UI/min.

Hemorragias postparto: IM: una sola dosis de 10 UI

IV: 10-40 UI (con infusión IV en 1000 ml de solución intravenosa para control tonicidad).

C

- ADMINISTRACIÓN: Inducción al parto: mezclar 1 ampolla de 1 ml con 1000 ml de SG 5% y administrar no más de 14 gotas/min.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 10 UI/ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X

PACLITAXEL

- NOMBRE GENÉRICO: paclitaxel
- SINÓNIMOS: Taxol
- NOMBRE COMERCIAL: Taxol®
- CÓDIGO ATC: L01CD
- USO: Cáncer metastásico de ovario y de mama.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, anormalidades en el electrocardiograma; alopecia; náuseas, vómitos, diarrea, mucositis; sangrado, neutropenia, leucopenia, trombocitopenia, anemia(la neutropenia se incrementa con infusiones largas); anormalidad LFTS(enzimas hepáticas); neuropatía periférica, mialgia, reacciones de hipersensibilidad, infecciones.
- <10%: bradicardia, otras complicaciones cardiovasculares
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. No utilizar material que contenga PVC. Una vez preparado en el Servicio de Farmacia es estable 27h a temperatura ambiente.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Antes de empezar la infusión del paclitaxel se debe administrar antihistamínicos H1 y H2 y corticosteroides para evitar reacciones de hipersensibilidad grave. Debe administrarse intercalando un filtro de 0.22mm.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 30 mg, 100 mg

PALIVIZUMAB

- NOMBRE GENÉRICO: palivizumab
- NOMBRE COMERCIAL: Synagis®
- GRUPO TERAPÉUTICO: J05AX
- USO: Prevención de las enfermedades graves del tracto respiratorio inferior producidas por VRS.
- CARAXTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: se ha observado como efecto más frecuente el aumento de las aminotransferasas. No se ha encontrado aumento en la incidencia de efectos locales o sistémicos en los niños tra tados.

>1%: nerviosismo, dermatitis fúngica, eczema, seborrea, diarrea, vómitos, gastroenteritis, anemia; incremento ALT, anormalidad de LFTS, reacción en el punto de inyección, conjuntivitis, tos, sibilancia, bronquiolitis, pneumonía, bronquitis, asma, disnea, sinusitis, apnea; moniliasis oral, infección oral, síndrome gripal, fallo del crecimiento.

DOSIFICACIÓN USUAL: IM

os: 15 mg/kg, administrada una vez al mes durante los periodos previstos de riesgo de infección por VRS (noviembre a abril).

• PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg, 100 mg

PAMIDRÓNICO, ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: pamidrónico, Ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Aredia®
- CÓDIGO ATC: M05BA
- USO Enfermedad de Paget refractaria a otros tratamientos. Hipercalcemia inducida por tumor. Metástasis ósea en cáncer de mama y mieloma múltiple.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: fiebre, convulsiones, malestar, hipomagnesemia, hipocalcemia, hipokalemia, dolor en huesos, disnea.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: se reconstituyen los viales con 10 ml de agua. Se diluyen con NaCl 0,9% o glucosado 5%
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Metástasis ósea: 90 mg/4 semanas en infusión o 90 mg/3 semanas en pacientes con quimioterápia.

Enfermedad de Paget: 30 mg/semana durante 6 semanas o bien 60 mg/2 semanas durante 3 semanas. Dosis total: 180-210 mg.

Hipercalciemia inducida por tumor: la dosis depende de los niveles de calcio sérico:

Hasta 3: 15-30 mg

de 3-3,5: 30-60 mg

de 3,5-4: 60-90 mg

>4: 90 mg

Administrar en infusión única o múltiples durante 2-4 días.

- ADMINISTRACIÓN: Diluir la dosis en SF o SG 5% a una concentración no superior a 90 mg/250 ml sin exceder de 1 mg/min.
 En mieloma múltiple o hipercalcemis no exceder los 90 mg/500 ml durante 4h.
- PRESENTACIÓN: Vial: 30 mg, 60 mg, 90 mg

O P

PÁNCREAS EMULSIONADO

- NOMBRE GENÉRICO: Emulsionado de páncreas
- NOMBRE COMERCIAL: Pancrease®
- CÓDIGO ATC: A09AC
- USO: pancreatitis crónica, post-pancreatectomia, obstrucción de conductos por neoplasia, cirugía gastrointestinal, fibrosis quística.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y niños: 1-2 cápsulas durante las primeras comidas y 1 cápsula durante la merienda (4-7 cápsulas/día).

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 100 mg

PANTOPRAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: pantoprazol
- NOMBRE COMERCIAL: Pantocarm®
- CÓDIGO ATC: A02BC
- USO: Úlcera duodenal, úlcera gástrica, esofagitis por reflujo gastroesofágico. Síndrome de Zollinger-Ellison.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: cefalea, dolor abdominal, diarrea, estreñimiento, flatulencia, prurito, trastornos de la visión.

• DOSIFICACIÓN USUAL: IV

40 mg/24 h. Dosis máxima: 80 mg/24h

Cicatrización de lesiones: 40 mg/24 h

Hemorragia digestiva alta por lesión péptica: 80 mg bolus, seguidos de 8 mg/h las primeras 24-72 h

- ADMINISTRACIÓN: el vial una vez reconstituido, puede administrarse como tal o diluido en 100 ml de NaCl 0,9% o glucosa 5-10%. Esta solución debe utilizarse antes de 3h
- PRESENTACIÓN: Vial: 40 mg

PARA-AMINOSALICÍLICO ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: ác. para-aminosalicílico
- SINÓNIMOS: PAS; Ác. 4-aminosalicílico
- CÓDIGO ATC: J04AA
- USO: Tuberculosis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos Y Niños: 200 mg/kg/día fraccionado cada 6-8 h

(no exceder de 12 g/día)

PRESENTACIÓN: Cápsulas: 500 mg

PARACETAMOL

- NOMBRE GENÉRICO: paracetamol
- SINÓNIMOS: APAP, N-Âcetil-P-Aminofenol, Acetaminofen.
- NOMBRE COMERCIAL: Termalgin®, Apiretal®, Melabón®, Febrectal®
- CÓDIGO ATC: N02BE
- USO: tratamiento del dolor de intensidad media a moderada y fiebre, no tiene efectos antireumáticos.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: trombocitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitosis, pancreatitis, erupciones exantemáticas, dermatitis alérgicas, ictericia, fiebre, hipoglicemia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, REC

Adultos Y Niños >14 años:

OR: 500- 1000 mg/8-6h REC: 600-650 mg/ 4-6 h Máximo: 4 g/día

Niños < 14 días:

OR, REC: 10-15 mg/dosis, con un intervalo mínimo de 4 h, sin exceder de un total de 5 tomas/día

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 6 horas.

Clcr <10 ml/min: Administrar cada 8 horas

(acumulación de metabolitos).

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Bien tolerado en cirrosis, los niveles en sangre pueden necesitar monitorización en tratamientos de larga duración.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg

Comprimidso efervescentes: 500 mg, 1 g

Gotas: 100 mg/ml

Supositorios:150 mg, 250 mg, 300 mg, 650 mg

PARACETAMOL + CODEÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: paracetamol + codeína
- SINÓNIMOS: Acetaminofeno + Metilmorfina
- NOMBRE COMERCIAL: Termalgin Codeína®, Gelocatil Codeïna®, Dolgesic Codeïna®

- CÓDIGO ATC: N02BE
- USO: tratamiento del dolor de intensidad media o moderada.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: constipación, náuseas, anorexia, sedación, somnolencia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (D, si se usa durante tiempo prolongado o altas dosis en embarazo a término
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, REC

Adultos:

OR: 1-2 comprimidos cada 6 horas según necesidad. Dosis máxima: 1 g de Paracetamol por toma o 4 g/día.

REC: 1-3 supositorios al día

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg P + 15 mg C

325 mg P + 15 mg C

Supositorios: 650 mg P + 28 mg C

PAROMOMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: paromomicina
- NOMBRE COMERCIAL: Humatin®, Humagel®
- CÓDIGO ATC: A07AA
- USO: Amebiasis intestinal. Criptosporidiasis.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: diarrea, calambres musculares, náuseas, vómitos, ardor
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 500 mg/8h

Niños: 30 mg/kg/día fraccionado cada 8h

PRESENTACIÓN: Cápsulas: 250 mg

Solución: 125 mg/5 ml

 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(cápsulas). Q, X (solución).

PAROXETINA

- NOMBRE GENÉRICO: paroxetina
- NOMBRE COMERCIAL: Seroxat®
- CÓDIGO ATC: N06AB
- USO: Tratamiento de la depresión, tratamiento de la angustia y pánico, trastornos obsesivo compulsivos.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: dolor de cabeza, somnolencia, vértigo, insomnio, náuseas, xerostomía, constipación, diarrea, alteración de la eyaculación, debilidad, diaforesis
- <10%: palpitaciones, vasodilatación, hipotensión postular, nerviosismo, ansiedad, disminución de la líbido, anorexia, flatulencia,

vómitos, tremor, parestesia, bradicardia, hipotensión, migraña, alinesia, alopecia, amenorrea, gastritis, anemia, leucopenia, artritis, dolor de ojos, dolor de orejas, asma, bruxismo, sed.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adulto

Depresión: 20 mg una vez al día (máximo 60 mg/día), preferiblemente en la mañana. En pacientes ancianos, debilitados o con la función renal o hepática alteradas: 10 mg/día (máximo 40 mg/día), aiustar dosis cada 7 días.

Alteración obsesivo-compulsivo, pánico: 40 mg/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: controlar la función renal y hepática, presión arterial, ritmo cardíaco. Hay un aumento de LFIs(interacción test). Administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales, preferentemente por la mañana. Advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 20 mg

PEGINTERFERON ALFA 2B

- NOMBRE GENÉRICO: peginterferon alfa-2b
- NOMBRE COMERCIAL: Pegintron®
- CÓDIGO ATC: L03AB
- USO: Tatamiento de pacientes adultos con hepatitis C crónica probada histologicamente que tengan transaminasas elevadas sin descompensación hepática y los que sean ARN-VHC o anti-VHC séricos positivos, se utiliza en combinación con ribavirina
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, mareos, astenia, malestar general, confusión, mialgia, parestesias
- <10%; calambres musculares, somnolencia, ansiedad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC
- Adultos: 1,5 mcg/kg/semana + 1000mg/día (rivabirina)
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mcg, 80 mcg, 100 mcg, 120 mcg

PENICILAMINA

- · NOMBRE GENÉRICO: penicilamina
- SINÓNIMOS: Dimetilcisteina; Mercaptovalina.
- NOMBRE COMERCIAL: Sufortanon®
- CÓDIGO ATC: M01CC
- USO Enfermedad de Wilson (degenaración hepatolenticular).
 Cirrosis biliar primaria. Intoxicación por cobre, mercurio y plomo.
 Cistinuria crónica. Artritis reumatoide progresiva, resistente a otras

terapias.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: fiebre, rash, urticaria, picazón, disminución del sentido del gusto, dolor articular

<10%: hinchazón de la cara, los pies y parte baja de las piernas, fiebre, escalofríos, aumento de peso, lesión en faringe, orina turbia o sanguinolenta, anemia hemolítica o aplástica, leucopenia, trombocitopenia, manchas blancas en labios o boca, cansancio, fatiga, necrólisis tóxica epidermal, pénfigo, fragilidad cutánea, deficiencia de hiero, Miastenia Gravis, artralgia, debilidad, neuritis óptica, tinnitus, Síndrome nefrótico, espectoración, jadeos, Síndrome SLE-LIKE, expulsión de sangre por reacción alérgica.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Artritis reumatoidea

Adultos: 125-250 mg/día durante 4 semanas. Aumentar hasta

500-700 mg/día

Niños: 50-100 mg/día aumentando hasta 10-20 mg/kg/día

Enfermedad de Wilson v Cistinuria crónica:

Adultos: 1-2 g/día Niños: 20 mg/kg/día

Intoxicación por mercurio o plomo:

Adultos: 500-1000mg/día Niños: 30-40mg/kg/día

- ADMINISTRACIÓN: Administrar con el estómago vacío 2 horas antes o 3 horas después de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg

PENICILINA G BENZATINA

- · NOMBRE GENÉRICO: penicilina G benzatina
- NOMBRE COMERCIAL: Cepacilina ®
- SINÓNIMOS: Bencilpenicilina
- CÓDIGO ATC: J01CE
- USO: Tratamiento de la sífilis primaria, sífilis secundaria o terciaria.
 Profilaxis de recurrencia de fiebre reumática.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: local: dolor, hipersensibilidad
- FACTOR DE RIESGO ÊN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

ultos: **Sífilis 1**^a: 2,4 MU en una sola dosis

Sífilis 2ª o 3ª: 2,4 MU cada 5 días (3-5 dosis)

Profilaxis de recurrencia de fiebre reumática: 1,2 MU cada mes Niños. 50.000 UI/kg/día en 1 única dosis

Ninos. 50.000 Ol/kg/dia eli 1 di

(dosis máxima 2,4 MU)

- ADMINISTRACIÓN: Utilizar la vía IM, no utilizar las vías IV o intraarterial (peligro de precipitación y obstrucción vascular) ni SC.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: 1.000.000 UI contienen 1,7 mEq de sodio
- PRESENTACIÓN: Viales: 600.000 UI. 1.200.000 UI.

PENICILINA G PROCAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: penicilina G procaína
- SINÓNIMOS: Bencilpenicilina novocaína
- NOMBRE COMERCIAL: Farmaproina®
- CÓDIGO ATC: J01CE
- USO: Infecciones estreptocócicas (eripsela, escarlatina, limfangitis, faringoamigdalitis, neumonía por neumococo sensible. Sífilis primaria, secundaria, terciaria, Sífilis congénita. Fascitis necrotizante.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: local: dolor en el punto de inyección.
- <10%: hipersensibilidad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, exclusivamente.

Adultos: Infecciones estreptocócicas:

1.200.000 UI/12h, 10 días

Sífilis 1^a: 1.200.000 UI/24h, 3 días **Sífilis 2**^a: 1.200.000 UI/24h, 8 días **Sífilis 3**^a: 1.200.000 UI/24h, 15 días

Niños. 25.000-50.000 UI/kg/día en 1 dosis o fraccionada

cada 12h

- ADMINISTRACIÓN: Utilizar la via IM, exclusivamente. No utilizar las vías IV o intra-arterial (peligro de precipitación y obstrucción vascular) ni SC.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: 1.000.000 UI contienen 1,7 mEq de sodio.
- PRESENTACIÓN: Viales: 600.000 UI, 1.200.000 UI.

PENICILINA G SÓDICA

- NOMBRE GENÉRICO: Penicilina G sódica
- · SINÓNIMOS: Bencilpenicilina
- NOMBRE COMERCIAL: Penibiot®
- CÓDIGO ATC: J01CE
- USO: Tratamiento de la neumonía neumocócica. Meningitis por meningococo y neumococo sensibles. Infecciones estreptocócicas como celulitis, sepsis, astritis. Sífilis del SNC. Sífilis en el SIDA. Endocarditis por S. viridans o enterococos. Gangrena gaseosa y

EFECTOS ADVERSOS:

<1%: convulsiones, confusión, somnolencia, fiebre, rash, desequilibrio en balance electrolítico, anemia hemolítica, reacción de Coombs positiva, tromboflebitis, mioclonías, nefritis intersticial aguda, reacciones de hipers ensibilidad, anafilaxis, reacción de Jarisch - Herxheimer

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución parenteral reconstituida es estable 7 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: Neumonía neumocócica: 2 MU/6h, durante 10 días

Meningitis por meningococo:

5MU/6 h, durante 5-15 días

Infecciones estreptocócicas 5 MU/6h, durante 10 días

Sífilis en pacientes con SIDA:

2 MU/6h, durante 10 días

Endocarditis: 5 MU/6h, durante 4-6 semanas Gangrena gaseosa: 5 MU/6h, 15-20 días

Intoxicación por A. Phalloides:

1 MU/h en SF a administrar en 20 min

Niños: 100.000-250.000 ui/kg/día fraccionada cada 4h

Meningitis 400.000 UI/kg/día

Intoxicación por A. Phalloides: 0,5 MU/kg/día

fraccionadas cada hora

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr <10 ml/min.: Administrar el 50 % de la dosis

normal

- INFORMACIÓN ADICIONAL: 1 UI de penicilina G contiene 2 mEq de sodio.
- PRESENTACIÓN: Viales: 1.000.000UI, 2.000.000UI, 5.000.000UI

PENICILINA V

- NOMBRE GENÉRICO: penicilina V potásica
- NOMBRE COMERCIAL: Penilevel®
- SINÓNIMOS: Fenoximetilpenicilina potásica, Fenomicilina.
- CÓDIGO ATC: J01CE
- USO: Faringoamigdalitis estreptocócica.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: diarreas moderadas, vómitos, náuseas, candidiasis oral
- <10%: reacciones de hipersensibilidad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR Adultos: 0,5-1 g/8-12 h

Viños: 25-50 mg/kg/día en 2-3 dosis

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 0,25-0,5 g cada 8h Clcr <10 ml/min: Administrar 0,25-0,5 g cada 12h

- ADMINISTRACIÓN: La administración con comida disminuye la absorción.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: 250mg penicilina V contienen 0,7 mEq de potasio
- PRÉSENTACIÓN: Sobres: 250 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q

PENTAMIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: pentamidina isetionato
- NOMBRE COMERCIAL: Pentacarinat®
- CÓDIGO ATC: P01CX
- USO: profilaxis y tratatamiento de la neumonía por P. Carinii (segunda elección tras cotrimoxazol).

Tripanosomiasis africana. Leishmaniasis visceral (kala-azar).

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: dolor en el pecho; rash; hiperkalemia; reacciones locales en el punto de inyección; disnea, tos, faringitis, respiración sibilante.

- <10%: sabor metálico o amargo.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución reconstituida es estable durante 24h a temperatura ambiente. No refrigerar ya que existe posibilidad de cristalización.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. IM. INH

Adultos: Tratamiento: IV: 4 mg/kg/día o INH: 600 mg/24h

Profilaxis: INH: 300 mg cada mes

Niños: 4 mg/kg/día

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 24-36h.

Clcr < 10 ml/min: Administrar cada 48h.

- ADMINISTRACIÓN: En la administración IV la dosis debe ser diluida, después de su reconstitución, en 50-250 ml de solución de glucosa 5 %.
- PRESENTACIÓN: Vial: 300 mg

PENTOSTATINA

NOMBRE GENÉRICO: pentostatina

Р

- · SINÓNIMOS: DCF; Desoxicoformicina
- NOMBRE COMERCIAL: Nipent®
- CÓDIGO ATC: L01XX
- USO: Tratamiento de pacientes adultos con tricoleucemia. Linfoma no hodgkiniano. Linfoma cutáneo de células T.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: rash, vómitos, náuseas, anorexia, diarrea, leucopenia, anemia, trombocitopenia, mialgia, dolor de cabeza, fiebre, alteraciones neurológicas, fatiga, escalofrío, dolor, reacciones alérgicas
- <10%: dolor de pecho, arrítmias, edema periférico, piel seca, eczema, prurito, constipación, flatulencia, estomatitis, pérdida de peso, disuria, mielosupresión, artralgia, parestesia, dolor ocular, alteración de la visión

Óticos: dolor de oídos, hematuria, insuficiencia renal, bronquitis, disnea, edema pulmonar, pneumonía, ansiedad, confusión, depresión, vértigo, insomnio, letargia, coma, astenia, malestar.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Una vez preparado en el Ser vicio de Farmacia es estable a temperatura ambiente y en nevera durante 2 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología
- ADMINISTRACIÓN: Previamente a la administración se recomienda hidratar a los pacientes, mediante la administración IV de 500-1000 ml de SGS y 500 ml de SG 5% después de su administración.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación, consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 10 mg

PENTOXIFILINA

- NOMBRE GENÉRICO: pentoxifilina
- SINÓNIMOS: Oxpentifilina
- NOMBRE COMERCIAL: Hemovas®
- CÓDIGO ATC: C04AD
- USO: En la sintomatología de la enfermedad vascular periférica, principalmente para la claudicación intermitente, calambres en las extremidades, enfermedad de Raynaud. Hemorreológico.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: cefalea, mareos, náuseas, vómitos, dispepsia, gastralgia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV Adultos:

OR

Dosis de ataque: 400~mg/8h, que puede reducirse a 400~mg / 12h al mejorar la sintomatología.

IV

En casos agudos: 900 mg/24h En situación normal: 300 mg/12h

 ADMINISTRACIÓN: OR, durante o inmediatamente después de las comidas.

IV infusión, en los casos agudos se administraran los 900 mg diluidos en 1000 ml de un expansor plasmático más 500 ml de SF, administrados en perfusión durante 24h. A medida que mejora la sintomatología, puede reducirse la dosis a 300 mg/12h, diluidos en 1000 ml de dextrosa 5%, SF o SRL administrados en 150-300 min.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 400 mg Ampollas: 300 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

PERFENAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: perfenacina
- NOMBRE COMERCIAL: Decentan®
- CÓDIGO ATC: N05AB
- USO: neurosis de ansiedad. Esquizofrenia. Paranoia. Delirio. Manía.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, sedación, acatisia, distonía, vértigo, pseudoparkinsonismo, constipación, visión borrosa, retinopatía pigmentaria, congestión nasal
- <10%: vómitos, dolor de estómago, náuseas, ganancia de peso, ictericia colestática, fotodermatitis, urticaria, prurito, erupciones maculopapulares y acneiformes, síndrome neuroléptico maligno, taquicardia, insuficiencia cardíaca congestiva, akinesia, convulsiones
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 4-16 mg, 2-4 tomas/día, no exceder de 64 mg/día

Niños: 1-6 años: 4-6 mg/día en varias dosis

6-12 años: 6 mg/día en varias dosis >12 años: 4-16 mg, 2-4 tomas/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 8 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

PERICIAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: periciazina
- NOMBRE COMERCIAL: Nemactil®
- CÓDIGO ATC; N05AC
- USO: tratamiento de la esquizofrenia.
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: somnolencia, sedación; sequedad de boca; retención urinaria; visión borrosa

<10%: acatisia, distonía, hipotensión ortoestática, hipertensión, taquicardia, bradicardia, insuficiencia cardíaca congestiva, arritmias, colapso, ictericia colestática, leucopenia, fotodermatits, urticaria, prurito, erupciones, angioedema, insomnio, mareos, fleo paralítico

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 10-320 mg/día, fraccionado en 2-3 tomas Niños: 1mg por año de edad, fraccionado en 2-3 tomas

 INFORMACIÓN ADICIONAL: 1-2 mg de periciazina equivalen en eficacia 10 mg de clorpromazina.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos 10 mg, 50 mg Gotas: 40 mg/ml

 EX CIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X y Q(gotas), G(comprimidos).

PETIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: Petidina clorhidrato
- SINÓNIMOS: Meperidina, Isonipecaine
- NOMBRE COMERCIAL: Dolantina®
- CÓDIGO ATC: N02AB
- USO: Tratamiento del dolor de intensidad moderada a intensa, coadyuvante de anestesia y sedación preoperatoria.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: E
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión, fatiga. Somnolencia, euforia, náuseas, vómitos, constipación, desorientación
- <10%: cefalea, temblor, agitación, sequedad de boca, constipación, calambres abdominales
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B (D si se usa durante tiempo prolongado o a altas dosis en embarazo a término.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Incompatible con aminofilina, heparina, fenobarbital, fenitoína y bicarbonato sódico.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV, SC

Adultos: 50-150 mg/3-4h según necesidad.

Niños: 1-1,5 mg/kg/3-4h según necesidad; 1-2mg/kg en dosis

única como medicación preoperatoria puede ser utilizado, máximo 100mg/dosis.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis normal.

Clcr <10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Los efectos narcóticos Se incrementan en pacientes con cirrosis.

 ADMINISTRACIÓN: La administración IV debe hacerse lentamente.
 Evitar el consumo de alcohol, puede causar somnolencia. Observar a los pacientes con excesiva sedación, depresión SNC, convulsiones y depresión respiratoria.

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 100 mg/2ml

PICOSULFATO SÓDICO

- NOMBRE GENÉRICO: picosulfato sódico
- NOMBRE COMERCIAL: Evacuol®
- CÓDIGO ATC: A06AB
- USO: Tratamiento a corto plazo del estreñimiento.
- · EFECTOS ADVERSOS: calambres abdominales, diarrea
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 8-12 gotas/día o 5-10 mg en una sola toma antes de acostarse.

Niños > 6 años: 2-6 gotas/día

- ADMINISTRACIÓN: puede ingerirse solo o mezclado con cualquier tipo de bebida.
- PRESENTACIÓN: Gotas: 7,5 mg/ml

Б

PIPERACILINA /TAZOBACTAM

- NOMBRE GENÉRICO: Piperacilina/tazobactam
- NOMBRE COMERCIAL: Tazocel®
- CÓDIGO ATC: J01CR
- USO: Tratamiento de la neumonía intrahospitalaria en pacientes ventilados. Peritonitis postquirúrgica por fallo de sutura. Abceso intraabdominal postquirúrgico. Colecistitis y colangitis en pacientes con microorganismos resistentes a amoxicilina/clavulánico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: enfermedad del suero, reacciones anafilácticas, diarrea, cefalea, mareos, náuseas, vómitos
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: Infecciones abdominales postquirúrgicas

4 g/500 mg/8h

Neumonía: 4 g/500 mg/6h

Niños: no se dispone de suficiente experiencia en niños.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 4 g cada 8h Clcr < 10 ml/min: Administrar 4 g cada 12h

• PRESENTACIÓN: Vial: 4 g P+500 mg T

PIPOTIAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: pipotiazina
- NOMBRE COMERCIAL: Lonseren®
- CÓDIGO ATC: N05AC
- USO: neurosis de ansiedad, esquizofrenia, paranoia, manía, delirio.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, sedación, sequedad de boca, visión borrosa, retención urinaria, constipación.
- <10%: síntomas extrapiramidales(distonía, acatisia, parkinsonismo, hipotensión, ortoestática, taquicardia, bradicardia, ictericia colestática, insomnio, mareo, prurito.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM
- Adultos: 100 mg/4 semanas(se podía aumentar la dosis hasta

un máximo de 200 mg/4 semanas.

Niños: 12,5-25 mg/4 semanas, hasta un máximo de

100 mg/4 semanas.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 100 mg

PIRAZINAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: pirazinamida
- SINÓNIMOS: Pirizinamida, Amida-ác. pirazinoico
- NOMBRE COMERCIAL: Pirazinamida Prodes®
- CÓDIGO ATC: J04AK
- USO: Tuberculosis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: malestar; náuseas, vómitos, anorexia; artralgia, mialgia

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos. 30 mg/kg/día (máximo: 2 g/día) en una toma diaria Niños: 15-30 mg/kg/día (máximo: 2 g/día) en una toma diaria

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: 15-30 mg/kg cada 24h Clcr <10 ml/min: 12-20 mg/kg cada 24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg Comprimidos: 300 mg

(asociado a 120 mg rifampicina + 50 mg de Isoniazida)(Rifater®)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

PIRIDOSTIGMINA

- NOMBRE GENÉRICO: piridostigmina bromuro
- NOMBRE COMERCIAL: Mestinon®
- CÓDIGO ATC: N07AA
- USO: Miastenia gravis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: diarrea, náuseas, vómitos, sialorrea, bradicardia, broncoespasmo, calambres abdominales,
- <10%: mareo, espas mos: bronquial, sudoración, bradicardia, aumento del peristaltismo, incontinencia urinaria.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Miastenia gravis:

Adultos inicial: 60 mg/día fraccionado en 3 tomas con

mantenimiento de dosis

Niños. 7 mg/kg/día en 5-6 dosis

- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 60 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

PIRIDOXINA

- NOMBRE GENÉRICO: piridoxina clorhidrato
- · SINÓNIMOS: Vitamina B6, Adermina.
- NOMBRE COMERCIAL: Benadon®, Godabión B6®
- CÓDIGO ATC: A11HA
- USO: Deficiencias de vitamina B6. Toxicidad por sobredosificación de isoniazida, cicloserina y alcoholismo. Alteraciones metabólicas congénitas.
- EFECTOS ADVERSOS: somnolencia, parestesia, cefalea, náuseas, disminución de los nivles séricos de ác. Fólico, incremento de AST, neuropatía periférica (con tratamientos prolongados con dosis altas).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A (C si se sobrepasa la dosis diaria recomendada).
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV

Neuritis (inducida por hidralazina, penicilamina, cicloserina, isonia-

zida): OR

Adultos 100-200 mg/24h; profilaxis: 10-100 mg/24h Niños: 10-50 mg/24h; profilaxis: 1-2 mg/kg/día

Deficiencia

Adultos: 10-20 mg/día durante 3 semanas, seguido de

2-5 mg/24h (en complejo vitamínico)

Niños: 2,5-10 mg/24h durante 3 semanas, seguido de

2-5 mg/24h (en complejo vitamínico)

Toxicidad:

Adultos:

- Cicloserina: IM,IV: 300 mg/24h
- Isoniazida: IV: 1 g por cada g de isoniazida ingerido
- Alcoholismo: OR : 50 mg/24 h durante varias semanas.

Intoxicación aguda IV: 300-600 mg/24h Alteración metabolica congénita:

Adultos 100-500 mg/24h

 ADMINISTRACIÓN: Después de la administración IM o SC puede producirse rubor en el punto de aplicación. Pueden darse convulsiones después de la administración por vía IV o con dosis altas. Se han descrito casos de reacciones alérgicas después de la administración. Los comprimidos deben tomarse enteros, sin masticar

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 200 mg, 300 mg

Ampollas: 300 mg/2 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos)

PIRIMETAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: pirimetamina
- NOMBRE COMERCIAL: Daraprim®
- CÓDIGO ATC: P01BD
- USO: profilaxis de infección por cepas sensibles de plasmodios.
 Tratamiento del paludismo por P. Falciparum resistente a cloroquina combinado con sulfadiazina y quinina. Isosporidiasis. Profilaxis en pneumonía por Pneumoscistis Carinii.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: anorexia, calambres abdominales, vómitos; anemia megalobástica, leucopenia, trombocitopenia, agranulocitosis, insomnio, fiebre, mareo, malestar, depresión, ataques epilépticos, rash, dermatitis, pigmentación anormal de la piel, diarrea, boca seca, eosinofilia pulmonar

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos Paludismo 25 mg/24h

Toxoplasmosis: 100 mg/24h dosis inicial,

seguido de 50 mg/24h

Profilaxis toxoplasmosis 25-50 mg/24h

Niños: Paludismo 1 mg/kg/día

Toxoplasmosis: 2 mg/kg/día dosis inicial (máx 50 mg,

seguidos de 1 mg/kg/día

Profilaxis toxoplasmosis 1 mg/kg/día

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Administrar de 25-100 mg cada 24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 25 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

POLIDOCANOL

- NOMBRE GENÉRICO: polidocanol
- SINÓNIMOS: Pistocaína
- NOMBRE COMERCIAL: Etoxisclerol[®]
- CÓDIGO ATC: C05BB
- USO: Esclerosis de varices. Telangiectasias. Esclerosis de hemorroi-

- des. Varículas superficiales en estrella. Esclerosamiento hemorroides.
- EFECTOS ADVERSOS: alteraciones alérgicas, riesgo de trombosis intravaricosa por administración incorrecta.
- DOSIFICACIÓN USUAL:

Esclerosis de hemorroides: tratamiento inicial: concentración de 3% de inyección lenta en nódulos.

Esclerosis de varices: concentración:

0,5% varices pequeñas; 2% varices medianas; 3% varices grandes. No sobrepasar una ampolla por sesión.

- · ADMINISTRACIÓN: Aplicación local, usar jeringas de cristal
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 10 mg/2 ml (0,5%), 60 mg/3 ml(2%)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X

POLIESTIRENSULFONATO CÁLCICO

- NOMBRE GENÉRICO: poliestirensulfonato cálcico
- NOMBRE COMERCIAL: Resincalcio®
- CÓDIGO ATC: V03AE
- USO: Prevención y tratamiento de la hiperpotasemia.
- EFECTOS ADVERSOS: constipación o diarrea, náuseas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

15 g 3-4 veces al día, disueltos en zumo(ej: naranja)

• PRESENTACIÓN: Sobres: 5 g

PORACTANT ALFA

- NOMBRE GENÉRICO: poractant alfa
- SINÓNIMOS: Surfactante Pulmonar Porcino
- NOMBRE COMERCIAL: Curosurf®
- USO: Síndrome de distrés respiratorio(prmaturidad, aspiración meconialo, tratamiento de rescate en neumopatías infecciosas)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS: hipotensión, hemorragia intracraneal
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Consevar en nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: Intratecal

Dosis única: 200 mg/kg

Dosis múltiple: Inicialmente: 200 mg/kg, seguidamente: de 100 mg/kg a las 12 h y 24 h, basándose en los requerimientos de ventilación.

• PRESENTACIÓN: Vial: 240 mg

POTASIO ASCORBATO

POTASIO ASCORBATO + ASPARTICO

- NOMBRE GENÉRICO: potasio ascorbato, potasio ascorbato+ aspartico
- NOMBRE COMERCIAL: Boi-K®, Boi-K Aspártico®
- CÓDIGO ATC: A12BA
- USO: Pérdidas iónicas de potasio. Vómitos frecuentes, diarreas prolongadas. Tratamientos prolongados con diuréticos depletores de potasio, corticosteroides y digitálicos. El potasio aspártico también puede usarse en el tratamiento de la fatiga física y miopatías.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, hiperkalemia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Los comprimidos efervescentes deben preservarse de la humedad.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR Adultos: 2-4 comprimidos/día
- ADMINISTRACIÓN: Disolver en agua o zumos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos.
- PRESENTACIÓN:

Boi-K®: Cada comprimido, al disolverse, da lugar a una solución de ascorbato potásico que contiene 390 mg de ion potasio (10 mEq) y 250 mg de ácido ascórbico.

Boi-K Aspártico®: Cada comprimido, al disolverse, origina ascorbato potásico que contiene 975 mg de ion potasio (25 mEq), Ác. Ascórbico, 500 mg, Ác Aspártico, 350 mg.

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L, Q

POTASIO CLORURO

- NOMBRE GENÉRICO: potasio, cloruro.
- NOMBRE COMERCIAL: Cloruro potásico Braun®, Potasion®
- CÓDIGO ATC: A12BA, B05XA
- USO: Tratamiento y prevención de la hipokalemia.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD (Potasión®)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Náuseas, vómitos, diarrea, distensión abdominales, flatulencia, bradicardia, hiperkalemia, disnea, debilidad, úlceras gastrointestinales.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Temperatura ambiente. Proteger

de la congelación. Usar las soluciones transparentes y si se añade a otras soluciones emplearlas antes de 24h.

DOSIFICACIÓN USUAL:

OR, IV, se suele incorporar a soluciones de administración intrave-

Requerimientos normales diarios: OR, IV

Adultos: 40-80 mEa/día

prematuros: 2-6 mEq/kg/24h Niños

0-24h: 0-2 mEq/kg/24h >24h: 1-2 mEq/kg/24h 2-3 mEq/kg/24h

Prevención durante la terapia con diuréticos: OR

Adultos: 20-40 mEq/día en 1-2 dosis Niños. 1-2 mEq/kg/día en 1-2 dosis

Tratamiento de la hipokalemia: OR, IV

Infusión intermitente IV: 10-20 mEq/h no exceder de Adultos:

40 mEq/h. Ver tabla:

K +Sérico	V elocidad	Concentración	Dos is máxima
	Máxima infusión	Máxima solución	en 24h
>2,5 mEq/l	10 mEq/h	40 mEq/l	200 mEq
<2,5 mEq/l	40 mEq/h	60 mEq/l	400 mEq

Niños:

OR: 1-2mEq/kg inicialmente, si los déficits son graves o las pérdidas son grandes valorar el cambio a la vía IV IV:1mEq/kg durante 1-2 h inicialmente, pueden

repetirse según necesidades (basadas en los

resultados de laboratorio).

Infusión IV intermitente: no deberá exceder de

1mEa/kg/h o bien 40 mEa/h.

A partir de 0,5 mEq/h el paciente debería monitorizarse (ECG) de forma continua.

- ADMINISTRACIÓN: Los suplementos de potasio orales pueden diluirse con agua o zumos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 600 mg

Ampollas: 10 mEq K⁺ /5ml

POTASIO YODURO

- NOMBRE GENÉRICO: potasio voduro
- NOMBRE COMERCIAL: Ioduro potásico Rovi®

- CÓDIGO ATC: H03CA, D08AX
- USO: Preoperatorio en la tiroidectomia, crisis tirotóxicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: fiebre, cefalea, urticaria, artralgia, sabor metálico, bocio con hipotiroidismo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

10-30 gotas, 2 ó 3 veces al día

- ADMINISTRACIÓN: Antes de la administración puede diluirse con 240 ml de agua, zumos y leche.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. No administrar con leche(o derivados) ni antiácidos.
- PRESENTACIÓN: Gotas: 625 mg/ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X

PRALIDOXIMA

- NOMBRE GENÉRICO: pralidoxima clorhidrato
- SINÓNIMOS: 2-pyridin aldoxima metacloruro
- NOMBRE COMERCIAL: Contrathion®
- USO: Reversión de la parálisis muscular después de la exposición tóxica a pesticidas organofosforados y otros productos químicos con acción anticolinesterásica. Control de sobredosificación por fármacos usados en el tratamiento de miastenia gravis (neostigmina, piridostigmina).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med.Ext.
- EFECTOS ADVERSOS: somnolencia, vértigo, alteración de la visión. náuseas, cefalea, taquicardia, hiperventilación, debilidad muscular.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV lenta (30 minutos) usado conjuntamente con atropina

Adultos.

1 a 2g; repetir en 1-2h si la debilidad muscular no ha revertido. Si los signos colinérgicos recurren, repetir a

intervalos de 10-12h.

20-50mg/kg/dosis; repetir en 1-2h si la debilidad Niños:

muscular no ha revertido. Si los signos colinérgicos recurren, repetir a intervalos de 10-12h.

- ADMINISTRACIÓN: Se administra con atropina hasta la obtención de signos de atropinización. Será poco eficaz si la administración se realiza 36h después de la exposición al tóxico.
- PRESENTACIÓN: Vial: 200 mg

PRAVASTATINA

- NOMBRE GENÉRICO: pravastatina
- NOMBRE COMERCIAL: Lipemol,
- CÓDIGO ATC: C10AA
- USO: Hipercolesterolemia(primaria). Cardiopatía coronaria(prevención de infarto y enfermedad arteriosclerótica.
- CARACTERÍSTICA DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: cefalea, vértigo, rash, flatulencia, calambres abdominales, diarrea, constipación, náuseas, dispepsia, visión borrosa, alteraciones del gusto, estomatitis, mareos, miopatía, rabdomiolisis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 10-20 mg/24h, al acostarse, puede incrementarse hasta 40 mg/24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar la toma por la noche en dosis única.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 20 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

PRAZIQUANTEL

- NOMBRE GENÉRICO: praziquantel
- NOMBRE COMERCIAL: Biltricide®
- CÓDIGO ATC: P02BA
- USO: Tratamiento de teniasis (incluido neurocisticercosis)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Dolor abdominal, vómitos, pérdida de apetito, náuseas; vértigo, somnolencia, dolor de cabeza, malestar; sudoración.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños:

Neurocisticercosis

20-75 mg/kg/día fraccionada cada 8h durante 14 días.

Teniasis: 10 mg/kg dosis única.

- INFORMACIÓN AL PACIENTE: los comprimidos pueden fraccionarse. No deben masticarse, por su sabor amargo. Deben tomarse durante las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 600 mg

PRAZOSINA

- NOMBRE GENÉRICO: prazosina clorhidrato
- SINÓNIMOS: Furazosina

• NOMBRE COMERCIAL: Minipres®

• CÓDIGO ATC: C02CA

- USO: Tratamiento de la hipertensión, insuficiencia cardíaca congestiva (junto con diuréticos y glucósidos cardíacos). Reduce la mortalidad en pacientes postinfarto agudo, estables con disfunción ventricular izquierda (fracción de eyección ≤ 40%). Tratamiento sintomático del síndrome de Raynaud primario y secundario. Hipertrofia prostática benigna.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Hipotensión ortoestática, taquicardia.
- <10%: Mareos, cefalea, somnolencia, náuseas, astenia, palpitaciones.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: inicio: 1 mg/dosis 2-3 veces/día

mantenimiento: 3-20 mg/día fraccionados

2-4 veces/día

Máxima dosis diaria: 20 mg

Niños: inicio: 5 mcg/kg/día fraccionados cada 6h, puede

incrementarse la dosis gradualmente hasta un máximo

de 25 mcg/kg cada 6h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 1 mg, 2 mg, 5 mg

PREDNIMUSTINA

- · NOMBRE GENÉRICO: Prednimustina
- NOMBRE COMERCIAL: Mostarina®
- USO: Linfomas no-Hodgkin, leucemia linfocítica crónica, cáncer de mama
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, anorexia transitoria, diarrea, fiebre, linfocitopenia, granulocitopenia, anemia, trombocitopenia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- PRESENTACIÓN: comprimidos: 20 mg, 100 mg

PREDNISOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: prednisolona esteaglato
- SINÓNIMOS: Deltahidrocortisona, Metacortandralona.
- NOMBRE COMERCIAL: Estilsona® gotas

- CÓDIGO ATC: H02AB
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- USO: Asma bronquial. Artritis reumatoide.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Incremento del apetito, insomnio, nerviosismo, indigesstión. <10%: diabetes mellitus, artralgia, cataratas, glaucoma, hirsutismo, enistaxis
- FÂCTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C (en grandes dosis en zonas externas y/o tratamientos prolongados)
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

1 mg/kg/12h

1 mg = 0.15 ml = 6 gotas

- ADMINISTRACIÓN: No administrar con otros corticoides. Puede tomarse con leche, zumo, caldo etc.
- PRESENTACIÓN: Gotas: 13,3 mg/ml (13,3 mg de esteaglato de prednisolona equivalen a 7 mg de prednisolona)

PREDNISONA

- NOMBRE GENÉRICO: prednisona
- NOMBRE COMERCIAL: Dacortin®, Prednisona Alonga®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USO: Insuficiencia adrenocortical. Trastornos reumáticos y del colágeno. Enfermedades: respiratorias, gastrointestinales, neoplásicas.
 Enfermedades de origen autoinmune, inflamatorias, alérgicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Incremento del apetito, insomnio, nerviosismo, indigesstión. <10%: diabetes mellitus, artralgia, cataratas, glaucoma, hirsutismo, epistaxis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. La dosificación varia según la gravedad de la enfermedad y respuesta del paciente.

Adultos: Inicio 20-60 mg/día

Mantenimiento: 5-10 mg/día

Terapia de sustitución: 4-5 mg/m2/día

Niños: Antiinflamatorio e inmunosupresor:

0.025-2 mg/kg/día en varias tomas.

Ataque agudo de asma: 1-2 mg/kg/día, en una o varias

tomas, durante 3-5 días.

Terapia de sustitución: 4-5 mg/m2/día

Ancianos: usar la mínima dosis efectiva para adultos.

 ADMINISTRACIÓN: Administrar con las comidas, para disminuir los efectos gastrointestinales. INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2,5 mg, 5 mg, 10 mg, 30 mg, 50 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

PRIMIDONA

- NOMBRE GENÉRICO: primidona
- SINÓNIMOS: Desoxifenobarbitona; primaclona.
- NOMBRE COMERCIAL: Mysoline®
- CÓDIGO ATC: N03AA
- USO: Epilepsia generalizada: tónico-clónica. Epilepsia parcial: simple y compleja.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, vértigo, ataxia, letargia, sedación, cefalea.
- <10%: náuseas, vómitos, mareo, nistagmo, ataxia, alteraciones visuales
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños>8 años: inicio: 125-250 mg/día al acostarse,

incrementar con 125-250 mg/día cada 3-7 días. Mantenimiento: 750-1500 mg/día repartido en 3-4 dosis.

Máximo: 2 g/día

Niños <8 años: inicio: 50-125 mg/día al acostarse; incrementar 50-125 mg/día cada 3-7 días.

Mantenimiento: 10-25 mg/kg/día repartida en 3-4 dosis

Neonatos: dosis de carga: 15-25 mg/kg en una sola dosis,

seguido de 12-20 mg/kg/día repartido en 2-4 dosis.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 80-50 ml/min: Administrar cada 8h Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 8-12h Clcr <10 ml/min: Administrar cada 12-24h

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg

PROCAINAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: procainamida clorhidrato
- SINÓNIMOS: Amidoprocaína
- NOMBRE COMERCIAL: Biocoryl®
- CÓDIGO ATC: C01BA
- USO: Tatamiento de la taquicardia ventricular, contracciones ectópicas, taquicardia paroxística atrial, fibrilación auricular, flutter auri-

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD, H(vial).
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Rash, diarrea, náuseas, vómitos, sofocos, mareos, debilidad muscular.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV. La vía IM es más recomendable que la vía IV.

Adultos

OR: 50 mg/kg/día fraccionado cada 3-6 h.

Mantenimiento según respuesta clínica.

IM: Inicio: 0,5 g, seguido de 0,05-1 g a intervalos de 1-6 h según respuesta clínica.

IV: 0,2-1 g (1 ml/min). En caso necesario se puede repetir la dosis a las 4-6h.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar cada 6-12h Clcr >10 ml/min: Administrar cada 8-24h Moderadamente dializable (20%-50%)

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 250 mg Vial: 1 g/10 ml

EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: S,K (vial).

PROCARBAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: procarbazina clorhidrato
- SINÓNIMOS: N-metilhidrazina
- NOMBRE COMERCIAL: Natulan®
- CÓDIGO ATC: L01XB
- USO: Tratamiento de la enfermedad de Hodgkin, linfomas no Hodgkinianos, tumor cerebral, carcinoma broncogénico.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Leucopenia, anemia, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, constipación.
- <10%: pancitopenia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Protegerse de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 50 mg

PROPACETAMOL

- NOMBRE GENÉRICO: propacetamol
- NOMBRE COMERCIAL: Pro-efferalgan®
- CÓDIGO ATC: N02BE

- USO: Tratamiento del dolor de intensidad media a moderada después de cirugía
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: trombocitopenia, leucopenia, neutropenia, agranulocitosis, pancreatitis, erupciones exantemáticas, dermatitis alérgicas, ictericia, fiebre, hipoglicemia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM profunda e infusión IV

Adultos y Niños > 13 años: 1 ó 2 g de Propacetamol cada 4 horas Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr <10 ml/min: Administrar cada 8 horas.

- ADMINISTRACIÓN: se reconstituye el liofilizado con SF ó SG 5%, diluyéndose posteriormente en 100 – 125 ml. Administrar en 15 minutos
- PRESENTACIÓN: Vial: 1 g CIH propacetamol (libera 0,5 g de paracetamol), 2 g CIH propacetamol (libera 1 g de paracetamol)

PROPAFENONA

- NOMBRE GENÉRICO: propafenona clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Rytmonorm®
- CÓDIGO ATC: C01BC
- USO: Tratamiento de las arritmias ventriculares. Taquiarritmias asociadas al síndrome de Wolff-Parkinson-White. Cardioversión eléctrica de la fibrilación auricular y flutter auricular Profilaxis de recaídas de estas arritmias en pacientes con función ventricular conservada.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Vértigo, somnolencia, mareos.

<10%: alteración de la conducción cardíaca, bradicardia, palpitaciones, dolor abdominal, alteración del gusto, constipación, vómitos, náuseas, flatulencia, visión borrosa, disnea, xerostomia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 150 mg/8h ó 300 mg/12h. Incrementar la dosis en

intervalos de 3-4 días hasta 300 mg/8h.

Niños: 10-20 mg/kg/día, repartidos en 3-4 tomas.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Es necesario reducir la dosis

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar. Mezclar con agua o zumos y administrar después de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 150 mg, 300 mg

PROPILTIOURACILO

- NOMBRE GENÉRICO: propiltiouracilo
- SINÓNIMOS: PTU
- USO: Tratamiento paliativo del hipertiroidismo como coadyuvante para mejorar en la preparación quirúrgica o terapia radioactiva con iodo. Control de las crisis tirotóxicas.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, cefalea, artralgia, rash, prurito.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Administrar 3 dosis iguales cada 8h, ajustándose la dosis, para que se mantengan los niveles normales de T3,T4 y TSH. Una elevación de T3 suele ser indicativa de tratamiento adecuado. Una elevación de TSH suele ser indicativo de que el tratamiento es excesivo.

Adultos: Inicio: 300 - 450 mg/día fraccionados cada 8h (si hav

un grave hipertiroidismo se requieren:

600-1200 mg/día)

Mantenimiento: 100-150mg/día fraccionados

cada 8-12h

Ancianos: Disminuir dosis. Inicial: 150 - 300 mg/día

Niños: Inicio: 5 -7 mg/kg/día fraccionados cada 8h

Mantenimiento: 1/3 a 2/3 de la dosis inicial fraccionada

cada 8 -12h

Neonatos: 5 -10 mg/kg/día fraccionado cada 8h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis normal

Clcr < 10 ml/min: Administrar el 50 % de la dosis

normal

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg

PROPOFOL

- NOMBRE GENÉRICO: propofol
- SINÓNIMOS: Disoprofol
- NOMBRE COMERCIAL: Diprivan®, Recofol®, Propofol Abbot®
- CÓDIGO ATC: N01AX
- USO: Inducción y mantenimiento de la anestesia en cirugía.
 Sedación en pacientes de UCI.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: Hipotensión arterial por efecto vasodilatador sistémico, dolor en el punto de invección, depresión respiratoria, náuseas.

- <10%: Vértigo, fiebre, cefalea, mareos, vómitos, dolor abdominal, tos, apnea, hipo, reacciones anafiláticas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: No debe usarse si hay evidencia de separación de fases de la emulsión.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Ha de ser individualizada y basada en la gravedad del enfermo y valorada según el efecto clínico deseado.

Dosis pediátrica que se ha establecido para niños de 1-12 años: 2-2,8mg/kg.

Inducción IV

Adultos hasta 55 años y/o pacientes ASA I o II: 2-2,5 mg/kg. (Aproximadamente 40 mg cada 10 seg)

Pacientes ancianos, debilitados, hipovolémicos y/o ASA III o IV:

1-1.5 mg/kg (Aproximadamente 20 mg cada 10 seg.).

IV intermitente: 25-50 mg incrementando, si es necesario.

Dosis de mantenimiento: infusión IV

Adultos hasta 55 años, y/o pacientes ASA I o II: 0,1-0,2 mg/kg/min Pacientes ancianos, debilitados, hipovolémicos y/o ASA III o IV:

0,05-0,1 mg/kg/min

Sedación en UCI

Dosis inicial recomendada: 1-3 mg/kg/h ajustar las dosis a intervalos de 3 a 5 minutos.

Reducir la dosis en un 80% para pacientes de edad avanzada, débiles y ASA II o IV.

Dosis de mantenimiento: 1,5-4,5 mg/kg/h o 25-75 mcg/kg/min.

- ADMINISTRACIÓN: En la sedación (UCI) deberá evitarse la inyección rápida. Bolus en 3 min como mínimo.
- PRESENTACIÓN: Vial(1%): 200 mg/20 ml, 500 mg/50 ml,

1000 mg/100 ml

Vial(2%): 1000 mg/50 ml

PROPRANOLOL

- NOMBRE GENÉRICO: propranolol, clorhidrato
- SINÓNIMOS: Anaprilin; Naprilina; Propasylyte
- NOMBRE COMERCIAL: Sumial®
- CÓDIGO ATC: C07AA
- USO: Hipertensión. Angina de pecho. Feocromocitoma. Temblor esencial. Enfermedad cianótica de Fallot (tetralogía) y arritmias (ej: arritmias inducidas por catecolaminas, taquicardias reentrantes A-V nodal, fibrilación atrial). Prevención en infarto de miocardio. Dolor de cabeza migrañoso. Tratamiento sintomático de la estenosis hipertrófica subaórtica.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(IV), TLD (OR).
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Bradicardia, mareos, depresión, broncoespasmo, vasoconstricción periférica.
- <10%: Insuficiencia cardíaca congestiva, confusión, vértigo, insomnio, fatiga, rash, diarrea, náuseas, vómitos, debilidad muscular, somnolencia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos.

Hipertensión: Inicio 80 mg/12h OR. Incrementar la dosis si es necesario a intervalos semanales.

Mantenimiento: 160-320 mg/día OR. Dosis máxima: 640 mg/día OR.

Angina de pecho: Inicio: 40 mg/8-12h OR.

Mantenimiento: 120-240 mg/día OR, Dosis máxima: 240 mg/día OR.

Migraña v temblor: Inicio 40 mg/8-12h OR. Mantenimiento: 80-160 mg/día OR. Dosis máxima: 240 mg/día.

Arritmias, taquicardia, tirotoxicosis:

10-40 mg/6-8 h OR. Dosis máxima: 240 mg/día.

Feocromocitoma (en asociación con un alfa-bloqueante): en fase preoperatoria: 60 mg/día durante 3 días. En casos no operables: 30 mg/día OR

Arritmia cardíaca v crisis tirotóxicas 1 mg en 1 min que puede repetirse cada 2 min, hasta un máximo de 10 mg para pacientes conscientes y de 5 mg en anestesiados.

Niños:

Hipertensión: 0,125 – 1 mg/kg/6h OR Arritmias, feocromocitoma, tirotoxicosis:

0,25-0,5 mg/kg/6-8h OR

Migraña en <12 años: 20 mg/8-12h OR

Arritmias cardíacas: 0.025-0.05 mg/kg IV. En caso

necesario repetir la dosis cada 6-8h

- ADMINISTRACIÓN: Es compatible con SE SG v SGS.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para mejorar la biodisponibilidad.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 40 mg Cápsulas retard: 160 mg Ampollas: 5 mg/5 ml

PROSTAGLANDINA E2

- NOMBRE GENÉRICO: prostaglandina E2
- SINÓNIMOS: Dinoprostona.
- NOMBRE COMERCIAL: Propess®
- CÓDIGO ATC: G02AD
- · USO: Maduración cervical.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Sofocos, mareos, cefalea, hipotensión, arritmias.
- <10%: Espasmo bronquial con disnea, eritema e irritación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL:

Iniciación maduración cervical: 1 dispositivo vaginal.

• PRESENTACIÓN: Dispositivo vaginal: 10 mg

PROTAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: protamina, sulfato
- NOMBRE COMERCIAL: Protamina Rovi ®
- CÓDIGO ATC: V03AB
- USO: Normalización del tiempo de coagulación de la sangre cuando ha habido sobredosificación de heparina (antídoto específico de la heparina).
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Hipotensión, bradicardia, disnea.
- <10%: Hemorragia, sofocos pasajeros, sensación de quemazón cutánea, urticaria, edema pulmonar, reacciones anafilácticas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO. C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera, evitar congelación. Puede permanecer estable durante por lo menos 2 semanas a temperatura ambiente. Incompatibilidad con cefalosporinas y penicilinas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

La dosis depende del tiempo transcurrido desde la sobredosificación de heparina.

Si es de:

- t <15 min: 1 mg por vía IV lenta por cada 100 UI (1mg) de heparina. t >30 min: 0,5 mg cada 100 UI (1mg) de heparina.
- ADMINISTRACIÓN: Perfusión IV lenta (50 mg/10min) en 1-3 min. Tener en cuenta que la infusión rápida puede ser causa de hipoten-
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg/5 ml

PROTIRRELINA = 5- OXO-PRO-HIS-PRO

- NOMBRE GENÉRICO: protirrelina
- SINÓNIMOS: TRH, Factor liberador de Tireotropa; TRF; Lopremona, piroglutamilhistidil prolinamid
- NOMBRE COMERCIAL: TRH PREM®
- · CÓDIGO ATC: V04CJ
- USO: Valoración de la función tiroidea
- EFECTOS ADVERSOS: sabor metálico, náuseas, rubor, urgencia de orinar
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV lenta

Dosis usual: 200-400 mcg. Medir niveles de TSH= Tirotrofina antes y 30,60, 90 y 120 minutos después de la administración.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 600 mcg/4 ml

PROTIONAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: Protionamida
- SINÓNIMOS: Tioamida
- USO: Tuberculosis
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: náuseas, vómitos, salivación excesiva, sabor metálico; elevación de las enzimas: SGOT, SSSGPT; Hepatotoxicidad.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 15-20 mg/kg/día (máximo 1 g) en 1-3 dosis (preferiblemente en dosis única diaria)

PRESENTACIÓN: Cápsulas: 250 mg

PYGEUM AFRICANUM

- NOMBRE GENÉRICO: Pigeum (prunus africana)
- NOMBRE COMERCIAL: Pronitol,
- CÓDIGO ATC: G04CX
- USO: Tratamiento de los trastornos miccionales moderados ligados a hiperplasia benigna de prostata.
- EFECTOS ADVERSOS: Náuseas, estreñimiento, diarrea.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 50 mg 2 veces al día (mañana y tarde), durante 6-8 semanas.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 50 mg

QUINIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: Quinidina
- NOMBRE COMERCIAL: Cardioquine®
- CÓDIGO ATC: C01BA

- USO: Antiarrítmico, fibrilación auricular, palpitaciones auriculares. Prevención de taquicardia supraventricular paroxística, taquicardia ventricular paroxística. Fibrilación atrial paroxística y contracciones prematuras ventriculares y atriales. Tratamiento del paludismo por P. Falciparum resistente a cloroquina (se utiliza en casos en los que puede obtener la quinina o en casos de P. Falciparum provenientes del sudeste asiático parcialmente resistente a la quinina).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: Sabor amargo, diarrea, anorexia, náuseas, vómitos, calambres abdominales.

<10%: Hipotensión, síncope, cefalea, rash, visión borrosa, tinnitus, dolor

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Dosis usual: 275-825 mg de poligalacturonato de quiridina*. Administrando una segunda dosis a las 3 ó 4 horas si es necesario. Dosis de mantenimiento: 275 mg 2 ó 3 veces al día

*275 mg de la sal poligalacturonato equivalen a 165 mg de quinidina base y a 275 mg de gluconato de quinidina.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr<10 ml/min: Administrar el 75% de la dosis normal Ligeramente dializable 5-20%

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir las dosis al 50% y monitorizar los niveles en suero.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso lleno de agua. Aunque la biodisponibilidad del fármaco quede disminuida se puede administrar con alimentos para evitar trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 275 mg(poligalacturonato de quinidina)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

QUININA

- NOMBRE GENÉRICO: quinina sulfato
- CÓDIGO ATC: P01BC
- USO: Tratamiento del paludismo por P. falciparum resistente a cloroquina, asociada a sulfadiazina y pirimetamina o a doxiciclina.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: náuseas, vómitos, diarrea; visión borrosa; tinnitus; dolor de cabeza

r

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 10 mg/kg/8h (máx. 600 mg), durante 3-7 días

Niños: 25 mg/kg/día en 3 dosis

- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 300 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

RALTITREXED

- NOMBRE GENÉRICO: raltitrexed
- NOMBRE COMERCIAL: Tomudex®
- CÓDIGO ATC: L01BA
- USO: Cáncer colorrectal.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, diarrea, anorexia, erupción cutánea, prurito, alopecia, sudoración, astenia, fiebre,leucopenia, anemia
- <10%: dolor abdominal, dolor, dolor de cabeza, artralgia, calambres, trombocitopenia, malestar
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 2 mg

RANITIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: ranitidina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Toriol®, Zantac®
- CÓDIGO ATC: A02BA
- USO: A corto plazo:

Tratamiento: úlcera duodenal activa, úlcera gástrica benigna.

Profilaxis: úlcera duodenal, estados de hipersecreción gástrica, reflujo gastro-esofágico, úlcera postoperatoria recurrente; prevención de pneumonitis por aspiración ácida, prevención de úlceras producidas por estrés.

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%: fatiga, sedación, malestar, dolor de cabeza, somnolencia, rash, constipación, náuseas, vómitos, diarrea.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La forma inyectable debe ser almacenada protegida de la luz y no debe ser sometida a autoclave.
 La solución para infusión IV en SF, es estable a 48h a temperatura ambiente y 30 días en nevera, si esta congelada es estable 24h.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV, IM

 Adultos A corto plazo en tratamiento ulceroso: OR. 150mg dos

veces al día o 300mg por la noche.

Profilaxis úlcera duodenal recurrente: OR. 150mg al acostarse

Condiciones hipersecreción ácida:

OR: 150mg 2 veces al día, hasta 6g/día.

IM, IV: 50mg cada 6-8h (la dosificación no debe

exceder de 400mg/día.

Infusión IV continua: 150mg durante 24h o 6,25mg/h, calculándose: 2,5mg/kg/h o 220 mg/h como máximo.

Niños. OR: 1,25-2,5 mg/kg cada 12h.

IM,IV: 0,75-1,5 mg/kg cada 12h., máx.dosis día:

400 mg.

Infusión continua: 0,1-0,25mg/kg/h (preferible para

profilaxis úlcera por estrés).

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

CIcr 50-10 ml/min: Administrar el 75% de dosis normal o administrar cada 18-24h.

Clcr<10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal o administrar cada 18-24h.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Por vía oral, administrar con alimentos para mejorar la biodisponibilidad.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 150 mg, 300 mg Ampollas: 50 mg/5 ml

REBOXETINA

- NOMBRE GENÉRICO: reboxetina
- NOMBRE COMERCIAL: Norebox®
- CÓDIGO ATC: N06AX
- USO: Depresión, Bulimia nerviosa
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: taquicardia, sudoración, sequedad de boca, estreñimiento
- <10%: hipotensión, vértigo, cefalea, parestesia, impotencia, insomnio, disuria, infección urinaria, somnolencia, hiponatremia, visión borrosa.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adulto

4 mg/12h. Puede incrementarse a las 3-4 semanas en función de la respuesta clínica. Dosis máxima: 12 mg/día

Ajuste de dosis en insuficiencia renal y hepática

2 mg/12h

PRESENTACIÓN: Comprimidos: 4 mg

Q R

REMIFENTANILO

- NOMBRE GENÉRICO: remifentanilo
- NOMBRE COMERCIAL: Ultiva®
- CÓDIGO ATC: N01AH
- USO: inducción y/o mantenimiento de la anestesia general
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: E, H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos

<10%: hipotensión, bradicardia, taquicardia, hipertensión, vértigo, cefalea, agitación, fiebre, prurito, alteraciones visuales, depresión respiratoria, apnea, hipoxia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, bolo e infusión continua.

Adultos: Inducción: 0.5 - 1 mcg/kg/min en infusión continua

Mantenimiento:

Con óxido nitroso(66%): 0,5-1 mcg/kg, infusión continua con velocidad inicial de 0,4 mcg/kg/min e intervalo de dosis:

0,1-2 mcg/kg/min

Con isofluorano: bolo IV: 0,5 mcg/kg, infusión continua con velocidad inicial de 0,25 mvg/kg/min e intervalo de dosis:

0,05-2 mcg/kg/día

Con propofol: bolo IV: 0,25-1 mcg/kg, infusión continua con velocidad inicial de 0,25 mcg/kg/min e intervalo de dosis:

0,05-2 mcg/kg/día

• PRESENTACIÓN: Vial: 1 mg/3 ml, 2 mg/5 ml, 5 mg/10 ml

RETINOL

- NOMBRE GENÉRICO: retinol
- SINÓNIMOS: Oleovitamina A. Vitamina A.
- NOMBRE COMERCIAL: Auxina A®
- CÓDIGO ATC: A11CA
- USO: Tratamiento y prevención del déficit de vitamina A.
- EFECTOS ADVERSOS:

Toxicidad aguda: somnolencia, mareos, náuseas, vómitos, eritema, prurito.

- Toxicidad crónica: dolor abdominal, sequedad de piel, cefalea, dolor óseo, artralgia.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: A (X si se superan las dosis diarias recomendadas).
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Dosis diaria recomendada:

0-3 años: 400 mcg

4-6 años: 500 mcg 7-10 años: 700mcg > 10 años: 800-1000mcg

0,3mcg retinol= 1 unidad de vitamina A

Suplemento en sarampión/rubeola:

Niños: <1 año: 100.000 unidades/día durante 2 días. >1 año: 200.000 unidades/día durante 2 días.

Deficiencias graves con xeroftalmia:

Adultos y Niños mayores de 8 años:

500.000 unidades por día durante 3 días y después 50

unidades por día durante 14 días.

Posteriormente 10.000-20.000 unidades/día durante 2

meses

Niños de 1-8 años: 5.000-10.000 unidades/kg/día durante 5 días o hasta que se produzca la recuperación.

Síndrome de malabsorción (profilaxis)

Adultos y Niños > 8 años: 10.000-50.000 unidades/día de producto miscible con agua.

Suplemento vitamínico:

Adultos y Niños > 10 años: 4.000-5.000 unidades/día. Niños de 7 a 10 años: 3.300-3.500 unidades/día

de 4-6 años: 255 unidades/día

de 6 meses a 3 años: 1.500-2.000 unidades/día

hasta 6 meses: 1.500 unidades/día.

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de las comidas disuelto en leche o zumo de frutas. Si presenta molestias gastrointestinales, administrar con comidas.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 50.000 UI

RIBAVIRINA

- NOMBRE GENÉRICO: ribavirina
- SINÓNIMOS: RTCA, Tribavirin
- NOMBRE COMERCIAL: Rebetol®
- CÓDIGO ATC: J05AB
- USO: Tratamiento de la hepatitis crónica, en combinación con el interferón alfa-2b. Tratamiento de fiebre hemorrágica (origen viral de Sudamérica y África.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS: (en la terapia combinada con el interferón)
 10%: dolor en el pecho, vértigo, dolor de cabeza, fatiga, fiebre, insomnio, irritabilidad, depresión, labilidad emocional, falta de concentración; alopecia, rash, prurito, náuseas, anorexia, dispepsia, vómitos; disminución de la hemoglobina y WBC, mialgia, artralgia,

dolor músculo-esquelético, debilidad, rigores,disnea, sinusitis; síndrome parecido a la gripe.

<10%: nerviosismo, alteración de los test de la función tiroidal, alteración del gusto.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos. 600-1200 mg/12h, en combinación con interferón 3 veces a la semana, en días alternos.

- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 200 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

RIF ABUTINA

- NOMBRE GENÉRICO: rifabutina
- SINÓNIMOS: Ansamicina
- NOMBRE COMERCIAL: Ansatipin®
- CÓDIGO ATC: J04AB
- USO: Tuberculosis
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: rash; neutropenia, leucopenia; decoloración de la orina
- <10%: vómitos, náuseas, dolor abdominal, diarrea, anorexia, flatulencia, eructación, mialgia, dolor de cabeza
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 150-300 mg/24h *Niños*: 50-75 mg/kg/24h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 150 mg cada día Clcr< 10 ml/min: Administrar 75 mg cada 3 días

· PRESENTACIÓN: Cápsulas: 150 mg

RIF AMPICINA

- NOMBRE GENÉRICO: rifampicina
- SINÓNIMOS: Rifampin
- NOMBRE COMERCIAL: Rifaldin®, Rimactan®, Rifinah®, Rimactazid®
- CÓDIGO ATC: J04AB
- USO: Tuberculosis. Brucelosis. Profilaxis de mengitidis y de infección invasiva por H. influenzae tipo b. tratamiento de infecciones por estafilococos resistentes a otras alternativas (asociado a otros antibióticos). Legionelosis.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H (vial), TLD (grageas).
- EFECTOS ADVERSOS:

Rubor, edema, síndrome pseudogripal, somnolencia, vértigo, confu-

sión, parálisis, cambios de conducta, prurito, urticaria, reacción pernifigoide, eosinofilia, leucopenia, anemia hemolítica, trombocitopenia(especialmente con altas dosis), hepatitis(aumenta el riesgo cuando se asocia a INH), ataxia, mialgia, debilidad, osteomalacia, cambios en la visión, conjuntivitis exudativa

<10%: rash, distrés epigástrico, anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, calambres, colitis pseudomembranosa, pancreatitis; incremento de la LFTk

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución IV reconstituida es estable durante 6h a temperatura ambiente y 12h en nevera. La suspensión es estable durante 4 semanas a temperatura ambiente. Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV

Adultos: 450-600 mg/día OR, IV

Profilaxis meningitis meningocócica: 600 mg/12h OR Profilaxis infección invasiva por H: influenzae tipo b:

600 mg/12h OR

Niños: 10 mg/kg/24h OR, IV

Profilaxis meningitis meningocócica:

10 mg/kg/12h(máximo 600 mg) durante 2 días OR

Profilaxis infección invasiva por H: influenzae tipo b: 10 mg/kg/12h (máximo 600 mg) durante 3 días OR

- ADMINISTRACIÓN: El inyectable liofilizado no puede ser administrado directamente por via intravenosa sin previa dilución en 500ml de suero fisiológico, Ringer, suero glucosado 5% etc. Perfundir en 3-4 horas
- PRESENTACIÓN: Comprimidos grageados: 600 mg

Cápsulas:300 mg Suspensión: 100 mg/5 ml

Vial: 600 mg

Asociación: Rifinah®: Grageas: Rifampicina

(300 mg)+Isoniazida (150 mg)

Rifater®: Grageas: Rifampicina 120 mg +

Isoniazida 50 mg + Pirazinamida 300 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(cápsulas de 300 mg). Q (comprimidos grageados de 600 mg y grageas Rifinah®). Q, S (suspensión).

RILUZOL

- NOMBRE GENÉRICO: riluzol
- NOMBRE COMERCIAL: Rilutek®

- CÓDIGO ATC: N07XX
- USO: tratamiento de la Esclerosis Lateral Amiotrófica(ELA)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, dolor abdominal, constipación, astenia, incremento de las transaminasas
- <10%: cefalea, mareos, somnolencia, vómitos, taquicardia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Ancianos: 50 mg/12 h PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg

RINGER LACTATO

- NOMBRE GENÉRICO: ringer lactato
- NOMBRE COMERCIAL: Ringer lactato Braun®
- CÓDIGO ATC: B05BB
- USO: Deshidratación isotónica. Acidosis metabólica leve. Depleción salina. Mantenimiento del volumen normal del líquido extracelular. Sustitución de electólitos en quemaduras. Solución de cebado en operaciones de circulación extracorpórea.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV
- La dosis debe ajustarse, en cada caso, según la necesidades que imponga el estado del paciente.
- ADMINISTRACIÓN: La velocidad de infusión debe ser 5-10 ml/kg/h, con un ritmo de goteo de 360-450 ml/h que equivale a 120-180 gotas/h.
- PRESENTACIÓN: Frasco: 500 ml, 1000 ml

Frasco: 500 ml, 1000 ml Composición por 100 ml:

Cloruro sódico 0,600 g Cloruro potásico 0,040 g Cloruro cálcico.2H2O 0,020 g Lactato sódico 0,305 g Agua c.s.

RISPERIDONA

- NOMBRE GENÉRICO: risperidona
- NOMBRE COMERCIAL: Risperdal®
- CÓDIGO ATC: N05AX
- USO: Psicosis esquizofrénicas. Demencia.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: insomnio, agitación, ansiedad, cefalea, mareos, taquicardia, arritmias, hipotensión ortoestática, dispepsia, dolor abdominal, agranulocitosis, leucopenia, ictericia colestática, visión borrosa

- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos: 2 mg/día el 1er día
 - 4 mg/día el 2º día 6 mg/día el 3er día

Posteriormente se deberá individualizar la dosis en función de la res-

Dosis máxima: 16 mg/día

- ADMINISTRACIÓN: puede darse en una sola dosis al día o cada 12h
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: advertir al paciente que debe tragarse el fármaco sin masticar. No asociar con Té.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 1 mg, 3 mg

Solución: 1 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

RITODRINA

- NOMBRE GENÉRICO: ritodrina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Pre-Par®
- CÓDIGO ATC: G02CA
- USO: Relajante del útero. Profilaxis y tratamiento del parto prematuro no complicado en pacientes de 20 ó más semanas de gestación. Prevención del parto prematuro tras intervenciones quirúrgicas. Asfixia fetal debida a hipermotilidad uterina o compresión del cordón umbilical. Sufrimiento fetal agudo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H(ampollas).
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Hipertensión, palpitaciones, náuseas, vómitos, temblor, hiperglucemia, eritema, newiosismo, dolor en el pecho, ansiedad.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: La solución IV es estable durante 48h a temperatura ambiente después de diluirse en 500 ml en suero fisiológico o suero glucosado.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos

IV: 0,05 mg/min, incrementar con 0,05 mg/min, cada 10 min, continuar durante 12h-48h con 10 mg, seguido de 10mg/2h durante 24 h

OR: Mantenimiento iniciar 30 min después de parar la infusión IV a dosis de 80-120 mg/día en 2 tomas

Sufrimiento fetal:

IV: 0,05 mg/min aumentando la dosis cada 10-15 min hasta supresión de la actividad uterina. Dosis eficaz: 0,15-0,35 mg/min.

• ADMINISTRACIÓN: Por infusión intravenosa con bomba de infusión: diluir 3 amp (150 mg) en 50 ml de SG 5%, (concentración= 3

mg/ml). Sin bomba de infusión: diluir 3 amp (150 mg) en 500 ml SG 5%,(concentración= 0,3 mg/ml.

PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg

Ampollas: 50 mg/5 ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos).

RITONA VIR

- NOMBRE GENÉRICO: ritonavir (RTV)
- NOMBRE COMERCIAL: Norvir®
- · CÓDIGO ATC: J05AE
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Náuseas, vómitos, diarrea, disguesia, astenia, parestesia perioral y periférica, cefalea, leucopenia, hipertrigliceridemia.
- *Lipodistrofia, hiperglucemia (Ver Amprenavir).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Cápsulas de gelatina blanda: se tienen que conservar en nevera. Si se mantiene fuera de la nevera, evitar temperaturas superiores a 25°C y deshechar a los 42 días (6 semanas).

Solución oral: Conservar a temperatura ambiente. No refrigerar. Caducidad corta.

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 600 mg/12h (Iniciar con dosis de 300 mg/12h durante

3 días e ir aumentando progresivamente: 400 mg/12h, 4 días: 500 mg/12h, 5 días y continuar con

600 mg/12h).

Niños: 400 mg/m2 /12h (Iniciar con dosis de 250 mg/m2 /12h

e ir incrementando 50mg/m2 cada 3 días hasta

alcanzar la dosis usual).

*Se utiliza a dosis de 100-200 mg/12h como inhibidor enzimático para potenciar a otros inhibidores de proteasa.

 ADMINISTRACIÓN: Se recomienda administrar con comidas con alto contenido en grasas para favorecer su absorción.

Las cápsulas deben tragarse enteras, sin masticar ni disolver La solución se debe agitar antes de usar Para suavizar el mal sabor se recomienda tomar, inmediatamente después de la dosis, algo de chocolate, caramelos mentolados, alguna salsa muy saborizada, etc. Comprobar la caducidad, pues es corta.

- PRESENTACIÓN: Cápsulas de gelatina blanda: 100 mg Solución oral: 80 mg/1 ml (frascos de 90 ml)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X, M(solución oral)

RITUXIMAB

- NOMBRE GENÉRICO: rituximab
- NOMBRE COMERCIAL: Mabthera®
- CÓDIGO ATC: L01XC
- USO: Linfoma no-Hodgkins: en pacientes con reincidencia o refractarios o folicular, CO2O positivo, linfoma de células B no-Hodgkins
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: dolor de cabeza, frío, fiebre; náuseas, leucopenia; astenia; angioedema; depleción de las células B en el 70-80% de los pacientes.
- <10%: hipotensión, mialgia, vértigo; prurito, rash, urticaria; vómitos, dolor abdominal, trombocitopenia, neutropenia, anemia, broncoespasmo y 25% de estos pacientes están tratados con broncodilatadores. Rinitis, irritación en el cuello.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: los viales intactos deben guardarse en nevera protegidos de la luz. Pueden diluirse en SF o SG 5%.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 100 mg/10 ml 500 mg/50 ml

ROCURONIO

- NOMBRE GENÉRICO: rocuronio, Bromuro
- NOMBRE COMERCIAL: Esmeron®
- CÓDIGO ATC: M03AA
- USO: coadyuvante a la anestesia general, para facilitar la intubación endotraqueal, para producir relajación de la musculatura esquelética durante la cirugía y facilitar la ventilación mecánica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H, uso exclusivo de pacientes bajo ventilación mecánica.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: hipotensión, hipertensión, taquicardia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos: Intubación endotraqueal: bolo de 0.6mg/kg

Mantenimiento, bolo de 0,15 mg/kg, administrada preferentemente cuando la transmisión neuromuscular alcance el 25% de recuperación.

Infusión continua: administrar una dosis de carga de

0,6 mg/kg en bolo y cuando el bloqueo neuromuscular comienza a recuperarse iniciar la infusión. El índice de infusión se ajustará para mantener respuesta de trans misión neuromuscular al 10%. En adultos el índice de infusión requerido se sitúa entre 5-10 mcg/kg/min. La monitorización continua del bloqueo neuromuscular es

Niños:

los niños de 1 mes a 14 años bajo anestesia con halotano, manifiestan sensibilidad al medicamento similar a los adultos. El comienzo de la acción es más rápido en lactantes y niños que en adultos y la duración clínica es más corta. No existen datos clínicos en menores de 1 mes.

Ancianos: la sensibilidad al medicamento es similar a la de adultos.

Pacientes obesos y con sobrepeso: reducir la dosis en función del peso corporal.

Nota: las pautas anteriores son orientativas, ya que las dosis deberán individualizarse para cada paciente, teniendo en cuenta el método anestésico, la duración prevista de la intervención quirúrgica, la posible interacción con otros medicamentos y es estado del pacien-

- ADMINISTRACIÓN: este medicamento es compatible con ClNa 0,9%, dextrosa 5%, dextrosa 5% en solución salina, agua para invección, solución Ringer lactato. Las soluciones se utilizarán durante las 24 horas siguientes a su mezcla, desechando la fracción no utilizada.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 50 mg/5 ml

SALBUTAMOL

- NOMBRE GENÉRICO: salbutamol
- SINÓNIMOS: Albuterol
- NOMBRE COMERCIAL: Ventolin®; Ventiloboi®; Buto-asma®; Salbutamol Laxo®
- CÓDIGO ATC: R03AC: R03CC
- USO: Tratamiento sintomático y profilaxis del broncoespasmo reversible asociado a EPOC. Profilaxis y tratamiento del asma bronquial.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: taquicardia, palpitaciones, cefalea, náuseas
- <10%: hipotensión, nerviosismo, mareo, insomnio, calambres musculares, mialgia, sequedad de boca, tos, alteración del gusto.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

· CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Los comprimidos y el jarabe deben guardarse a temperatura ambiente. El aerosol inhalador entre 15°-30°C.

• DOSIFICACIÓN USUAL: INH, OR, IV, IM, SC

INH Adultos

100-200 mcg (1-2 inhalaciones) cada 4-6h.

Niños: 0.02-0.04 mg/kg.

OR

Adultos y Niños > 12 años: dosis inicial: 2-4 mg/6-8h, puede

incrementarse hasta un máximo 8 mg/6h

6-12 años: 2 mg/6-8h. Se puede aumentar 24 mg/día. Niños:

2-6 años: 0,1 mg/kg/8h

Parenteral Adultos:

Niños:

IM o SC: 0,5 mg/4h (o 8 mcg/kg/4h)

IV: 250mcg (o 4 mcg/kg) administrados durante 2-4 min. En caso necesario puede repetirse hasta una

dosis máxima de 1 mg/día.

Infusión IV: velocidad de infusión 5 mcg/min,

incrementándose en caso necesario en 5 mcg/kg/min, cada 15 min, hasta un máximo de 20 mcg/kg/min. IV: 0,5-1 mcg/kg/min, aumentado en 1 mcg/kg/min,

cada 15 min, hasta un máximo de 10 mcg/kg/min.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2 mg, 4 mg

Jarabe: 2 mg/5 ml Aerosol: 100 mcg/inh Solución respirador: 5 mg/1ml Ampollas: 0,5 mg/ml

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos): X(aerosol).

SALMETEROL

- NOMBRE GENÉRICO: salmeterol
- · NOMBRE COMERCIAL: Serevent, inhalador, Inasprin, inhalador
- CÓDIGO ATC: R03AC
- USO: tratamiento prolongado de obstrucción reversible de vías aéreas, causada por asma bronquial; asma nocturna, broncoespasmo inducido por el ejercicio. Bronquitis crónica.
- CARACTÊRÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, faringitis
- <10%: taquicardia, palpitaciones, hiper o hipotensión, nerviosismo, insomnio, vértigo, diarrea, náuseas, mialgia, debilidad muscular, disnea

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH

Adultos y Niños > 4 años: 50 mcg(2 inhalaciones)/12h

PRESENTACIÓN: Aerosol: 25 mcg/inhalación

SAQUINAVIR

- NOMBRE GENÉRICO: Saquinavir (SQV)
- NOMBRE COMERCIAL: Invirase® (saquinavir mesilato), Fortovase® (saquinavir base)(FTV).
- CÓDIGO ATC: J05AE
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Náuseas, vómitos, diarrea, dolor de cabeza.
- *Lipodistrofia, hiperglucemia (ver Amprenavir).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las cápsulas de gelatina blanda (Fortovase") deben conservarse entre 2-8°C. Una vez fuera de la nevera la caducidad se reduce a 1 mes.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos v adolescentes mayores de 16 años:

Cápsulas de gelatina dura (Invirase"): 600 mg/8h o combinado con ritonavir: SOV/RTV 400/400 mg/12h.

Cápsulas de gelatina blanda (Fortovase"): 1200mg/8h ó combinado con RTV: FTV/RTV 1000/100 mg/12h.

Actualmente se recomienda usar siempre asociado a RTV.

ADMINISTRACIÓN: las cápsulas de gelatina blanda deben tragarse
enteras, sin masticar ni disolver. Dada su baja biodisponibilidad, se
recomienda administrarlo con las comidas, preferentemente ricas en
grasas, ya que se favorece su absorción. El zumo de uva puede favorecer su absorción mientras que los suplementos de ajo pueden disminuir sus niveles.

Ambas presentaciones no son intercambiables, o al menos a las mismas dosis.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas de gelatina dura: 200 mg (Invirase®) Cápsulas de gelatina blanda:

200 mg (Fortovase®)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(cápsulas de gelatina dura)

SELEGILINA

NOMBRE GENÉRICO: selegilina

- SINÓNIMOS: Fenil isopropil metil propinilamina; deprenil.
- NOMBRE COMERCIAL: Plurimen®
- CÓDIGO ATC: N04BD
- USO: Parkinson, conjuntamente con Levodopa, si ésta ha experimentado una disminución en el grado de control de la enfermedad, o sola en los primeros estadios del Parkinson.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Vértigo, náuseas, vómitos, dolor abdominl, disquinesias, sequedad de boca, somnolencia, hipotensión ortostática, arrítmias, insomnio, agitación.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos 5 mg, dos veces al día, máxima dosis por día: 10 mg

Ancianos: 5 mg por la mañana, puede incrementarse hasta

10 mg/día

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: evitar dietas ricas en tiramina ya que puede provocar crisis hipertensivas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg

SENÓSIDOS A Y B

- · NOMBRE GENÉRICO: Senósidos A v B, sal cálcica
- SINÓNIMOS: Sennosidona
- NOMBRE COMERCIAL: Puntualex®
- · CÓDIGO ATC: A06AB
- USO: vaciado intestinal (preradiografía o preoperatorio)
- EFECTOS ADVERSOS:

<1%: calambres abdominales, coloración de la orina (rojiza o rosada), diarrea, atonía del colon, náuseas, deposiciones mucosas.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: el contenido del frasco(dosis única)

Niños: 2 gotas/kg (dosis única)

 ADMINISTRACIÓN: debe administrarse la dosis el día anterior al examen radiológico, después de la comida del medio día (ligera y sin contenido graso). Una vez ingerido el preparado no tomar alimentos sólidos y a partir de las 22 horas de ese día no tomar líquidos.

 INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar a las 18 horas de la tarde del día anterior al examen radiológico.

• PRESENTACIÓN: Solución: 150 mg/5 ml

SERTRALINA

NOMBRE GENÉRICO: sertralina

S

- · NOMBRE COMERCIAL: Besitran®
- CÓDIGO ATC: N06AB
- USO: tratamiento de la depresión, también se ha estudiado en obesidad y los desórdenes obsesivo-compulsivo.
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: en estudios clínicos, los dos efectos más frecuentes y que han sido causa de dejar el tratamiento son: vértigo y náuseas, palpitaciones, insomnio, agitación, dolor de cabeza, somnolencia, nerviosismo, fatiga, dolor, reacciones dermatológicas, disfunción sexual en el hombre, xerostomía, diarrea, constipación, temor alteraciones urinarias, dificultad visual, tinnitus, diaforesis.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: iniciar con 50 mg/día e ir aumentando cada 2-3 días, hasta tolerar 100 mg/día. Si es necesario, aumentar hasta la dosis máxima de 200 mg/día. Si se nota somnolencia, administrar antes de acostarse.

Ancianos iniciar con 25 mg/día e ir aumentando cada 2-3 días en 25mg/día, hasta tolerar 75-100 mg/día. Si es necesario, aumentar hasta dosis máxima de 200 mg/día. La Sertralina se metaboliza mucho en hígado, control en pacientes con insuficiencia hepática. No recomendable en Hemodiálisis.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar preferiblemente por la noche, con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 50 mg, 100 mg

SEVOFLUORANO

- NOMBRE GENÉRICO: sevofluorano
- NOMBRE COMERCIAL: Sevorane®
- CÓDIGO ATC: N01AB
- USO: inducción y mantenimiento de la anestesia general
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, incremento de la salivación, apnea, taquicardia, agitación, cefalea, vértigo, fiebre, hipotermia, riesgo de hipertermia maligna.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: INH

Los valores de la concentración alveolar mínima (CAM) de sevofluorano descienden con la edad y con la adición de óxido nitroso. La siguiente tabla indica los valores medios de CAM para los diferentes grupos de edad:

Edad del paciente	S evofluorano en	Sevofluorano (*) en
(años)	oxígeno (%)	65% n20/35%02(%)
3	3,3-2,6	2
3-5	2,5	No disponible
5-12	2,4	No disponible
25	2,5	1,4
35	2,2	1,2
40	2,05	1,1
50	1,8	0,98
60	1,6	0,87
80	1,4	0,70

(*) En pacientes pediátricos se utilizó 60% N2O/40%O2.

Inducción: se puede alcanzar con sevofluorano en oxígeno o en combinación con una mezcla de oxígeno - óxido nitroso. Se produce anestesia quirúrgica en menos de 2 minutos con concentraciones inspiradas de hasta el 5%(adultos), 7%(niños).

Mantenimiento: 0,5-3% de sevofluorano con o sin el uso concomitante de óxido nitroso.

Ancianos: precisan dosis menores que en adulto para mantener anestesia quirúrgica. La concentración media de sevo fluorano para alcanzar la CAM en un paciente de 80 años es el 50% de la requerida para uno de 20 años.

• PRESENTACIÓN: Frasco: 100%(250 ml)

SODIO CLORURO

- NOMBRE GENÉRICO: sodio cloruro
- NOMBRE COMERCIAL: Cloruro sódico Grifols®, Salina Fisiológica Grifols®
- GRUPO TERAPÉUTICO: B05XA
- USO: 0.9%: Estados de deshidratación con pérdidas moderadas de electrolitos.

Síndrome hipovolémico. Alcalosis débiles. Disolvente de medicamentos para la administración parenteral

0.45% Deshidratación hipertónica debido a pérdidas sensibles o por diuresis osmótica.

20%: Aditivo parenteral, en la prevención o tratamiento del déficit de iones sodio y cloruro.

Cápsulas 1 g :tratamiento del déficit de iones sodio y cloruro.

- EFECTOS ADVERSOS: Edemas
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

OR: 1 g/8h

IV: (gota a gota) (se ha de tener en cuenta que el incremento de la

osmolaridad plasmática no sea superior a 1 mOsm/kg/h. Velocidad de infusión usual: 40-60 gotas/minuto.

20%: se administrará por vía IV exclusivamente, diluidos o adicionados a soluciones parenterales debido a su elevada osmolaridad.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 1 g (FM)

Ampolla: 0,9 % (10 ml), 20% (10 ml)

Frasco : 0.45%(250 ml) Frasco o bolsa: 0.9%

(50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml,

1000 ml, 3000 ml-irrigación)

SODIO FOSFATO

- NOMBRE GENÉRICO: sodio Fosfato dibásico, dodecahidrato; Sodio Fosfato monobásico, monohidrato.
- NOMBRE COMERCIAL: Enema Casen®
- CÓDIGO ATC: A06AG
- USO: evacuación intestinal(pruebas radiológicas, cirugía intestinal, etc.)
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, calambres abdominales

• DOSIFICACIÓN USUAL: REC Adultos: 140-250 ml

Niños: 80 ml

PRESENTACIÓN: Enema: composición por 100 ml

8 g sodio, fosfato dibásico, dodecahidrato 12 g sodio, fosfato monobásico, monohidrato.

SODIO TIOSULFATO

- NOMBRE GENÉRICO: tiosulfato sódico
- USO: intoxicaciones por cianuros, bromuros y arsénico (puede usarse conjuntamente con nitrito sódico o nitrito de amilo).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: hipotensión; dermatitis de contacto, irritación local; debilidad; Otico: tinnitus; coma, depresión SNC secundaria a la intoxicación por tiocianato, psicosis, confusión.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Antídoto:

Niños > 25 kg y Adultos. 12,5 g después de 300 mg de nitrito sódico. Estas dosis pueden repetirse en el caso que fuera necesario.

Niños < 25 kg: 50 mg/kg, después de haber recibido 4,5 ñ 10 mg/kg de nitrito sódico. Esta dosis puede repetirse en el caso que fuera necesario.

Intoxicación por cianuros:

Las dosis se establecerán según la tabla: ritmo 2,5 ml/min hasta un máximo de 50 ml.

Hemoglobina (g/dl)	Dos is inicial Tios ulfato sódico 25% (ml/kg)
7	0,95
8	1,10
9	1,25
10	1,35
11	1,50
12	1,65
13	1,80
14	1,95

Intoxicación por arsénico:

1 ml el primer día, 2 ml el segundo día, 3 ml el tercer día, 4 ml el cuarto día, 5 ml, alternando después los días.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 1/6M (10 ml).

SOLUCIÓN EVACUANTE BOHM

- · NOMBRE GENÉRICO: Solución evacuante Bohm
- NOMBRE COMERCIAL: Evacuante Bohm®
- CÓDIGO ATC: A06AD
- USO: vaciado intestinal (radiografías, exploraciones, cirugía).
 Estreñimiento crónico de causa no orgánica(constipación)
- EFECTOS ADVERSOS: <10%: dolor abdominal
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, SNG

Adultos

Vaciado intestinal: OR: 16 sobres, a razón de 1 sobre en 200-250 ml cada 10-15 minutos. SNG: 16 sobres, a razón de 20-30 ml/min(1,2-1,8 litros/h)

Estreñimientα OR: 1-2 sobres/día, cada sobre reconstruido en 250 ml de agua.

- ADMINISTRACIÓN: verter el contenido del sobre en el vaso dosificador, añadir agua hasta el nivel 250 ml y agitar hasta la disolución total del polvo, se recomienda prepararlo justo antes de tomarse.
- PRESENTACIÓN: sobres, composición por unidad:

Polietilenglicol: 15 g

Potasio, Cloruro(electrolito): 186,25 mg

Sodio, Bicarbonato: 420 mg

Sodio, Cloruro(electrolito): 365,25 mg Sodio, Fosfato monobárico: 120 mg

Sodio, Sulfato: 1,408 g

SOLUCIÓN EVACUANTE FOSFOSÓDICA

- NOMBRE GENÉRICO: sodio, fosfato monobásico, dihidrato, sodio, fosfato dibásico, dodecahidrato.
- NOMBRE COMERCIAL: Fosfosoda®
- CÓDIGO ATC: A06AD
- USO: evacuación intestinal(exámenes radiológicos, endoscopias, precirugía).
- ÉFECTOS ADVERSOS:
- <10%: vómitos, fatiga, mareos, náuseas, erupciones cutáneas, dolor abdominal, espasmos gastrointestinales, diarrea.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: el contenido de dos frascos tomados de la forma siguiente: Cita por la mañana(antes de las 12 de la mañana):

Día anterior (7 de la mañana): sustituir la bebida del desayuno (generalmente leche) por un vaso lleno de un líquido claro tal como agua, zumo de frutas coladas, té, café solo.

Primera dosis: tomar el contenido de un frasco(45 ml) en medio vaso de agua fría, inmediatamente después del desayuno, a continuación beber al menos un vaso lleno de agua fría.

1 del medio día: sustituir la comida por tres vasos llenos de agua u otro líquido claro.

7 de la tarde: sustituir la cena por un vaso lleno de agua o líquido claro y administrar la segunda dosis: tomar el contenido de un frasco(45 ml) en medio vaso de agua fría, inmediatamente después de la cena, a continuación beber al menos, un vaso lleno de agua fría. Si fuera necesario puede tomarse agua o un líquido claro adicional hasta medianoche.

Cita por la tarde(después de las 12 de la mañana):

día anterior a la cita (1 de la tarde): puede tomarse una comida frugal(sandwich y una ensalada).

7 de la tarde: primera dosis de 45 ml de forma similar a lo expuesto arriba

Día de la cita (7 de la mañana): sustituir el desayuno por un vaso de agua o bebida clara y tomar inmediatamente la segunda dosis, el contenido de un frasco(45 ml) en medio vaso de agua fría y a continuación un vaso lleno de agua fría. El producto produce deposiciones entre media hora y 6 horas después de la toma.

PRESENTACIÓN: Solución: composición por unidad (45 ml):
 Sodio, fosfato monobásico, dihidrato: 24,4 g
 Sodio, fosfato dibásico, dodecahidrato: 10,8 g

SOMATOSTATINA

• NOMBRE GENÉRICO: somatostatina

- SINÓNIMOS: GH-RIF(Growth Hormone -Releasing Inhibitory Factor)
- NO MBRE COMERCIAL: Somatostatina Combino pharm®, Somatostatina Roger®, Somonal®.
- CÓDIGO ATC: H01CB
- USO: Tratamiento de las fístulas pancreáticas. Hemorragias digestivas, producidas por varices esofágicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: vértigo, náuseas, rubor
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adulta

Fístulas pancreáticas: infusión continua de 250 mcg/h durante un máximo de 2 semanas.

Hemorragia digestiva: infusión continua de 250 mcg/h

durante 48-72h.

Puede procederse con infusión continua de 3 mg/12h durante 1-5 días, iniciando con un bolus de 250 mcg.

Niños: en infusión continua durante dos semanas.

Inicialmente: 15 mcg/h., con posteriores ajustes de dosis basándose en los niveles de glucosa en sangre: 50-90 mg/ml (máx.: 44 mcg/h)

Otro proceder: administración en infusión IV continua de 1,5 mcg/kg/h durante 2 días con incrementos de 3mcg/kg/h durante 7 días adicionales.

ADMINISTRACIÓN: En infusión continua. La solución puede prepararse con diluyentes: glucosa 5%, suero fisiológico. El tratamiento total no debe superar 120 h.

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 250 mcg

Vial: 3 mg

SOMATROPINA

- NOMBRE GENÉRICO: somatropina
- SINÓNIMOS: Hormona del crecimiento, STH
- NOMBRE COMERCIAL: Genotonorm®
- CÓDIGO ATC: H01AC
- USO:

Niños: con retraso del crecimiento: en Síndrome de Turner,

por secreción insuficiente de la hormona de

crecimiento endógena, en la enfermedad renal crónica.

Adultos: con deficiencia de hormona de crecimiento con

enfermedad hipotalámica hipofisiaria conocida

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH y TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

S

- <10%: rubor edema periférico, hiperglucemia, glucosuria, cetosis, mialgias, cefaleas, debilidad, hipotiroidismo. Anticuerpos frente a somatropina.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM.SC

Individualizar la dosis en cada paciente, según peso y superficie cor-

• PRESENTACIÓN: Jeringa: 1,8 UI (3 UI=1 mg GH)

SUCCINILCOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: succinilcolina
- SINÓNIMOS: cloruro de suxametonio: succicurarina: succicurario.
- NOMBRE COMERCIAL: Mioflex®, Anechine®
- CÓDIGO ATC: M03AB
- · USO: Anestesia, como relajante muscular para facilitar intubación endotraqueal y ventilación mecánica, durante intervenciones quirúr-
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H, FM (ampollas: 20 mg/2
- EFÉCTOS ADVERSOS:
- <10%: Bradicardia, elevación de la presión intracraneal, elevación de la presión intraocular, mialgias, hiperpotasemia, riesgo de hipertermia maligna, brocoespasmo, reacciones de hipersensibilidad, sialo-
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y EST ABILIDAD: La forma IV es incompatible en mezclas con bicarbonato sódico y tiopental.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IM. IV

Adultos:

Bolus de 0,6 mg/kg (intervalo: 0,3-1,1 mg/kg) cada 10-30seg hasta 150 mg (dosis total).

Mantenimiento: 0,04-0,07 mg/kg cada 5-10 min. Infusión continua: 2,5mg/min o 0,5-10 mg/min, diluir

1-2 mg/ml en SF o SG.

Niños y adolescentes: Bolus: 1 mg/kg; mantenimiento:

0,3-0,6 mg/kg/dosis a intervalos de 5-10 min.

Neonatos y Niños pequeños: Bolus IV: 2 mg/kg. Mantenimiento: 0,3-0,6 mg/kg/dosis a intervalos de 5-10 min si es

- · ADMINISTRACIÓN: Si se realiza un pretratamiento con atropina puede reducir la aparición de bradicardia. Está contraindicada su administración en pacientes quemados y parapléjicos.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 20 mg/2 ml, 100 mg/2 ml

SUCRALFATO

- · NOMBRE GENÉRICO: sucralfato
- NOMBRE COMERCIAL: Urbal®
- CÓDIGO ATC: A02BX
- USO: Ulcera gástrica. Úlcera duodenal. Hemorragia gastrointestinal: profilaxis de la hemorragia gastrointestinal debida a úlcera de estrés en enfermos graves.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: Constipación

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos:

4 tomas al día de 1 g (1h antes de las comidas y antes de acostarse) durante 4-8 semanas. Alternativamente: 2 g dos veces al día

Estomatitis: 4 tomas/día de 1 g Úlcera por estrés: 1 g/6 h

No se recomienda su uso en niños.

· ADMINISTRACIÓN: los comprimidos deben disolverse en agua.

Administrar preferentemente antes de acostarse

• PRESENTACIÓN: Sobres: 1 g Comprimidos: 1 g

SULFADIAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: sulfadiazina
- · SINÓNIMOS: Sulfacina: Sulfapirimidina.
- NOMBRE COMERCIAL: Sulfadiazina Reig®
- CÓDIGO ATC: D06C1A
- USO: Toxoplasmosis cerebral en SIDA. tratamiento de paludismo por P. falciparum resistente a cloroquina.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: fiebre, cefalea, vértigo; prurito, rash, fotosensibilidad, anorexia, náuseas, vómitos, diarrea
- <10%: síndrome de Lyell, síndrome de Stevens Johnson, granulocitopenia, leucopenia, trombocitopenia, anemia aplásica, anemia hemolítica, hepatitis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

2 g (1^adosis), seguidos de 0,5-1 g/6h

100-150 mg/kg/día en 4 dosis

Evitar el uso en niños menores de 2 meses.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 0,5-1 g cada 12h

Clcr < 10 ml/min: Administrar 0,5-1 g cada 12-24h

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg

TACROLIMUS

- NOMBRE GENÉRICO: tacrolimus
- NOMBRE COMERCIAL: Prograf®
- CÓDIGO ATC: L04AA
- USO: Profilaxis y tratamiento del rechazo de aloinjertos renales.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipertensión, edema periférico, cefalea, insomnio, dolor, fiebre, priruto, diarrea, náuseas, anorexia, vómitos, anemia, leucocitosis, hiperglicemia, hipo/hiperkalemia, hipomagnesemia, debilidad muscular, disnea.

<10%: convulsiones, rash, hipofosfatemia, hiperuricemia, pancreatitis, mioclonía, trombocitopenia, infección urinaria, constipación, visión borrosa.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Inmunosupresión primaria, transplantes renales:

Adultos. 0,10 mg/kg/12 h en las 24 h siguientes a cirugía.

Ancianos e insuficiencia renal: no son necesarios ajustes de dosis, no obstante se recomienda vigilancia de la función

no obstante se recomienda vigilancia de la función renal debido al potencial nefrotóxico.

Terapia de mantenimiento: generalmente la dosis se reduce. Ajustar dosis de tacrolimus en la evaluación clínica del rechazo y la tolerancia individual.

- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 1 mg, 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

TAMSULOSINA

- NOMBRE GENÉRICO: talmusolina
- SINÓNIMOS: Amsullosina
- NOMBRE COMERCIAL: Omnic®, Urolosin®
- CÓDIGO ATC: G04CA
- USO: Hiperplasia benigna de próstata
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, diarrea, gastralgia, cefalea, fatiga, astenia, hipotensión postural, palpitaciones.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos: 0,4 mg/24h
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con abundante agua después del desayuno. No masticar, ni abrir las cápsulas.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas 0,4 mg

TAMOXIFENO

- · NOMBRE GENÉRICO: tamoxifeno citrato
- NOMBRE COMERCIAL: Nolvadex®, Tamoxifeno Elfar®, Tamoxifeno Farmitalia®
- CÓDIGO ATC: L02BA
- USO: Tratamiento paliativo o coadyuvante del cáncer de mama.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: rash, náuseas, vómitos, ganancia de peso, calores, alopecia <10%: vértigo, cefalea, debilidad muscular
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con el estómago vacío(1 hora antes o 2 horas después de las comidas) y con un vaso de agua.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 20 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L.

TEGAFUR

- NOMBRE GENÉRICO: tegafur
- SINÓNIMOS: Ftorafur
- NOMBRE COMERCIAL: Utefos ®
- CÓDIGO ATC: L01BC
- USO: carcinoma gástrico. Carcinoma de páncreas,carcinoma colorrectal, carcinoma de mama, de vejiga, de cabeza y cuello.
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: alopecia; estomatitis, anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, enteritis; debilidad, dolor de cabeza, síndrome cerebral orgánico <10%: erupción maculopapular, fotodermatitis, sequedad de piel; calambres abdominales, gastritis, hemorragia gastrointestinal; anemia, leucopenia, trombocitopenia, pancitopenia, agranulocitosis

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 400 mg.

TEGAFUR + URACILO

- NOMBRE GENÉRICO: tegafur + uracilo
- NOMBRE COMERCIAL: UFT®
- CÓDIGO ATC: L01XY
- USO: neoplasias del trato digestivo(colorrecto, estómago, páncreas, hígado), de mama, pulmón, cabeza y cuello, cervix, vejiga, próstata.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, alteración del gusto, ardor de estómago

T

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- PRESENTACIÓN: Sobres: 224 mg U + 100 mg T

TEICOPLANINA

- NOMBRE GENÉRICO: teicoplanina
- NOMBRE COMERCIAL: Targocid®
- CÓDIGO ATC: J01XA
- USO: Ver indicaciones de vancomicina. Evitar en endocarditis, ya que debe utilizarse dosis de 12 mg/kg/día y no es posible la monitorización de los niveles plasmáticos.
- EFECTOS ADVERSOS: fiebre, erupciones exantemáticas, dolor en el punto de la inyección, leucopenia y/o trombocitopenia, ototoxicidad y nefrotoxicidad, fatiga, cefalea, diarrea, flebitis, prurito, urticaria, rash maculopapular, anormalidades hematológicas(eosinofilia, neutropenia reversible), broncoespasmo, reacciones anafilácticas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV

Adultos: 6 mg/kg/12h, 3 dosis, seguidas de 6 mg/kg/24h.

Niños: 10 mg/kg/12h, 3 dosis, seguidas de 6-10 mg/kg/24h

• PRESENTACIÓN: Vial: 200 mg, 400 mg

TEMOZOLAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: temozolamida
- NOMBRE COMERCIAL: Temodal®
- CÓDIGO ATC: L01AX
- USO: Glioma maligno (gliobastoma o astrocitoma anaplásico) que presenta recurrencia o progresión después de terapia estándar
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: edema periférico; náuseas, vómitos, estreñimiento; trombocitopenia, neutropenia; fatiga
- <10%: cefalea, somnolencia; anorexia, diarrea, dolor abdominal
- FACTOR DE FIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 5 mg, 20 mg, 100 mg, 250 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

TENECTEPLASA

- NOMBRE GENÉRICO: tenecteplasa
- NOMBRE COMERCIAL: Metalyse ®
- CÓDIGO ATC: B01AD
- USO: Tratamiento fibrinolítico de urgencia tras infarto agudo de miocardio (con elevación de ST persistente o bloqueo reciente del haz

de rama izquierda).

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hemorragia, hipotensión, trastornos del ritmo y frecuencia cardíacos, angina de pecho
- <10%: epistaxis, isquemia recurrente, insuficiencia cardíaca, shock cardiogénicos, pericarditis, edema pulmonar, náuseas, vómitos, fiebre
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV (bolo)

Se dosificará en función del peso corporal. Dosis máxima: 10.000 U (50 mg de tenecplasa).

<60 kg: 6.000 U (30 mg) correspondientes a 6 ml de solución reconstituida

>60 kg a <70 kg: 7.000 U(35 mg) correspondientes a 7 ml de solución reconstituida

>70 kg a <80 kg: 8.000 U(40 mg)correspondientes a 8 ml de solución reconstituida

>80 kg a <90 kg: 9.000 U(45 mg)correspondientes a 9 ml de solución reconstituida

>90 kg: 10.000 kg (50 mg) correspondientes a 10 ml de solución reconstituida

• ADMINISTRACIÓN: El vial contiene 10.000 U que equivalen a 50 mg de tenecplasa. La solución reconstituida contiene 1.000 U (5 mg) de tenecplasa por ml. Se administra en SF, es incompatible con soluciones de glucosa. Utilizar inmediatamente después de su reconstitución. Debe administrarse con el tratamiento coadyuvante: AAS y heparina.

• PRESENTACIÓN: Vial: 10.000 U

TENIPÓSIDO

- NOMBRE GENÉRICO: tenipósido
- NOMBRE COMERCIAL: Vumon®
- · SINÓNIMOS: VM-26, PTG, Teniliden-ligan-P
- CÓDIGO ATC: L01CB
- USO: Tratamiento de la leucemia linfocítica aguda. Cáncer de pulmón (células pequeñas). Neuroblastoma. Linfoma de Hodgkin y no hodgkiniano.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: mucosistis, náuseas, vómitos, diarrea, mielosupresión, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, infección

Т

- <10%: hipotensión, alopecia, rash, fiebre,hipersensibilidad, hemorragia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar las ampollas en nevera.
 Las soluciones que prepara el Servicio de Farmacia, son estables
 24h en nevera y a temperatura ambiente. Incompatible con heparina. Concentración no superior a 0,4 mg/kg.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 50 mg

TENOFOVIR

- NOMBRE GENÉRICO: tenofovir (TFV)
- NOMBRE COMERCIAL: Viread®
- USO: Tratamiento de la infección por VIH(en adultos), en combinación con otros fármacos antirretrovirales
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, diarrea, astenia, dolor de cabeza, faringitis, hipofosfatemia leve(grado 1 o 2)
- <10%: neutropenia, incremento de triglicéridos, transaminasas y creatinfosfokinasa.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos > 18 años: 1 comp/24h(no se ha estudiado en niños) Insuficiencia renal: aunque el tenofovir se elimina principalmente inalterado por vía renal, no se ha establecido la necesidad de ajuste de dosis debido a la falta de estudios en este aspecto.
- ADMINISTRACIÓN: es preferible administrarlo con alimentos, ya que aumenta su biodisponibilidad. Se recomienda tomar alimentos ricos en fósforo(lácteos, huevos y carne) para suplir la posible hipofosfatemia.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos con cubierta pelicular: 245 mg de TFV (equivalentes a 300 mg de Tenofovir disoproxil fumarato).
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

TEOFILINA

- NOMBRE GENÉRICO: teofilina
- SIN ÓNIM OS: Etilendiamina teofilina; Teofilina anhidra; Teocina; Dimetil-1,3-xantina.
- \bullet NOMBRE COMERCIAL: Vent-Retard®, Eufilina®, Theo Dur®
- CÓDIGO ATC: R03DA
- USO: Prevención y tratamiento del asma bronquial y de estados broncoes pásticos asociados a bronquitis crónica y enfisema.

Tratamiento coadyuvante de disnea paroxística, edema pulmonar agudo y otras manifestaciones de insuficiencia cardíaca.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: se manifiestan sobre todo si los niveles plasmáticos de teofilina son >20 mcg/ml.
- <10%: taquicardia, nerviosismo, cefalea, irritabilidad, náuseas, vómitos.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

IV. Las dosis deben ser calculadas en función al peso ideal, puesto que la teofilina no difunde al tejido adiposo.

Edad	Dosis inicial*	Dos is mantenimiento
Niños 6 meses a 9 años	5,4 mg/kg (4'9)**	0,9 mg/kg/h (0,82)**
Niños 9 a 16 años y adultos fumadores	5,4 mg/kg (4,9)	0,81 mg/kg/h (0,41)
A dultos no fumadores	5,4 mg/kg (4,9)	0,45 mg/kg/h (0,41)
Arcianos y pacientes con cor pulmonable	5,4 mg/kg (4,9)	0,27 mg/kg/h (0,25)
Pacientes con insuficiencia hepática o cardíaca congestiva	5,4 mg/kg (4,9)	0,9-0,18 mg/kg/h (0,8-0,16)

* Administrar lentamente, no más rápido de 25 mg/min.

** Los valores entre paréntesis indican el equivalente en teofilina

anhidra.

Adultos: Fumadores: 18 mg/kg/día No fumadores: 13 mg/kg/día

I.cardíaca, cor pulmonale, edema agudo

de pulmón: 8 mg/kg/día I.hepática: 5 mg/kg/día

I.cardíaca y hepática: 2 mg/kg/día

65 años: 9,5 mg/kg/día Niños: 1-9 años: 24 mg/kg/día

9-12 años: 20 mg/kg/día

12-16 años: 18 mg/kg/día

 ADMINISTRACIÓN: La forma IV puede administrarse en bolus muy lento (25 mg/minuto), y posteriormente en infusión endovenosa disuelta en 100-200 ml de glucosa 5% o suero fisiológico. La terapia de mantenimiento puede administrarse disuelta en 500 ml de suero.

Las formas orales se tomarán sin disolver masticar o morder, tragándolas con suficiente líquido. Las tomas se realizaran a intervalos Τ

regulares cada 12h. Debe evitarse la ingesta, en cantidades altas, de bebidas con cafeína (té, café, cacao, cola y grandes cantidades de chocolate) ya que estos productos pueden aumentar los efectos secundarios de la teofilina.

• NIVELES REFERENCIA: Dosis orientadas a conseguir niveles plasmáticos entre 10-20 mcg/ml.

Terapéuticos: 10-20 mcg/ml

Tóxicos: >20 mcg/ml

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 100 mg, 200 mg, 300 mg

de teofilina anhidra Solución: 81,8 mg/5 ml

Ampollas: 175,7 mg de teofilina anhidra (193.2 mg de teofilina, monohidrato) (10 ml)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q(cápsulas), L

TETRACICLINA

- NOMBRE GENÉRICO: tetraciclina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Tetraciclina®
- CÓDIGO ATC: J01AA
- USO: Úlcus gastroduodenal recidivante por H. Pylori. Tratamiento del cólera.
- · EFECTOS ADVERSOS:

Manchas dentales en el periodo de desarrollo. Náuseas, vértigo, diarrea, fotosensibilidad, calambres abdominales, oscurecimiento o decoloración de la lengua. Mancahs dentales en el periodo de desa-

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 500 mg/6h

25-50 mg/kg/día en 4 dosis

• PRESENTACIÓN: Grageas: 250 mg

TETRACOSÁCTIDO

- NOMBRE GENÉRICO: tetracosáctido
- SINÓ NIMOS: ACTH, Conticotrofin; Tricosáctido; Tosáctido; Seráctido; Alsáctido; Codáctico; Norleusáctido.
- NOMBRE COMERCIAL: Nuvacthen Depot®, Synacthen®
- CÓDIGO ATC: H01AA
- · USO: insuficiencia adrenocortical
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: edema, hipopotasemia, hipereglucemia, hirsutismo, hiperpigmentación cutánea
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

· CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.

• DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV

inicio con 1 mg/día (en estados agudos 1 mg/12h). Si se responde bien al tratamiento se puede reducir la dosis hasta 0,5 mg/2-3 días ó 1 mg/semana.

• PRESENTACIÓN: Ampolla depot: 1 mg/ml (Nuvacthen Depot®) Ampolla: 0.25 mg/ml (Synacthen®)

• EX CIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K (Nuvacthen Depot®).

TIABENDAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: tiabendazol
- NOMBRE COMERCIAL: Triasox®
- CÓDIGO ATC: P02CA
- USO: tratamiento de estrongiloidiasis, larva migrans cutánea, larva migrans visceral, dracunculiasis, triquinosis e infecciones helmínticas mixtas
- · EFECTOS ADVERSOS:

>10%: crisis convulsivas, alucinaciones, delirio, vértigo, somnolencia, dolor de cabeza; anorexia, diarrea, náuseas, vómitos, sequedad en membranas mucosas; entumecimiento; tinnitus

<10%: rash, síndrome de Steven-Johnson

- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y Niños:

50 mg/kg/día fraccionada cada 12h(si >68 kg: 1,5 g/dosis).

Máxima dosis: 3 g/día.

Estrongiloidiasis, Ascaridiasis, Uncinariasis, Tricuriasis:

durante 2 días consecutivos.

Larva Migrans cutánea: durante 2-5 días

Larva Migrans visceral: durante 5-7 días

Triquinosis: durante 2-4 días

Dranculosis: 50-70 mg/kg/día fraccionada cada 12h durante 3 días

- ADMINISTRACIÓN: administrar después de las comidas
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 350 mg

TIAMINA

- · NOMBRE GENÉRICO: tiamina clorhidrato
- SINÓNIMOS: Vitamina B1; Hidrocloruro de aneurina
- NOMBRE COMERCIAL: Benerva®
- CÓDIGO ATC: A11DA
- USO: Tratamiento de deficiencia de tiamina, incluyendo Beriberi. Síndrome encefalopático de Wernicke. Neuritis periférica asociada

- con pelagra. Pacientes alcohólicos con alteración sensorial. Alteraciones metabólicas genéticas varias. Déficit vitamínico.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A (C si se excede la dosis diaria recomendada)
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Incompatible con soluciones alcalinas o neutras y con agentes reductores.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: sudoración, náuseas, agitación, reacciones alérgicas(prurito, urticaria), edema pulmonar
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM

Suplemento dieta: OR

Adultos: 1-2 mg/día. Niños: 0,5-1 mg/día Lactantes 0,3-0,5 mg/día

Deficiencia de tiamina no crítica

ios: OR: 10-50 mg/día varias dosis cada día durante 2 semanas, seguir con 5-10 mg/día durante 1 mes.

Encefalopatia Wernicke:

Adultos. IM: 50 mg en una sola dosis, administrar 50 mg IM cada día hasta dieta normal.

Deficiencia de tiamina no crítica:

OR: 10-50 mg/día en varias dosis.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 300 mg Ampolla: 100 mg/1ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L, Q(comprimidos).

TIERRA DE FULLER

- NOMBRE GENÉRICO: tierra de Fuller
- USO: tratamiento de las intoxicaciones producidas por Paraquat y Diquat
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- 60 g en 200 ml de agua cada 4 horas durante dos días
- ADMINISTRACIÓN: administrar antes de la dosis, Sulfonato Sódico o Sulfato magnésico como purgante salino o Manitol.
- PRESENTACIÓN: Frasco: 60 g

TIETILPERAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: tietilperazina maleato
- NOMBRE COMERCIAL: Torecan®

- CÓDIGO ATC: R06AD
- USO: Tratamiento de náuseas, vómitos y vértigos.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: somnolencia, sequedad de boca, constipación, visión borrosa, insomnio, confusión
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: X
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. REC
- Adultos y Niños >12 años: 6,5 mg 2-3 veces al día
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: las formas orales se pueden administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales. Se puede triturar
- PRESENTACIÓN: Grageas: 6,5 mg Supositorios: 6,5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L, Q(grageas)

TIOGUANINA

- NOMBRE GENÉRICO: tioguanina
- SINÓNIMOS: 2-amino-6-mercaptopurina, 6-TG
- NOMBRE COMERCIAL: Tioguanina Wellcome®
- CÓDIGO ATC: L01BB
- USO: Tratamiento leucemia mielogénica crónica. Leucemia granulocítica. Remisión en la leucemia mielogénica aguda.
- EFECTOS ADVERSOS: náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis, prurito, rash, hepatotoxicidad, infección, depresión de la médula ósea, hiperuricemia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de Oncología
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 40 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

TIOPENTAL SÓDICO

- NOMBRE GENÉRICO: tiopental sódico
- SINÓNIMOS: Acido etilisopentil tiobarbitúrico; tiopentobarbital.
- NOMBRE COMERCIAL: Tiobarbita®
- CÓDIGO ATC: N01AF
- USO: Aplicación en anestesia. Coadyuvante para la intubación de pacientes. Control de estados convulsivos. Tratamiento de la presión alta intracraneal.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H

· EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipotensión arterial por disminución del gasto cardíaco y vasodilatación periférica. Depresión respiratoria, hipo, tos, espasmos(laringe, bronquios). <10%: diarrea, calambres abdominales, cefalea

1

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las soluciones reconstituidas son estables durante 3 días a temperatura ambiente y 7 días en la nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Aplicación en anestesia:

Adultos: 3-5 mg/kg

Niños: 1-12 años: 5-6 mg/kg

Neonatos: 3-4 mg/kg Lactantes: 5-8 mg/kg

Mantenimiento de anestesia:

Adultos: 25-100 mg Niños: 1 mg/kg

Incremento presión intracraneal:

Adultos 75-250 mg/dosis

Adultos y Niños: 1,5-5 mg/kg/dosis, repitiéndose, si es necesario,

para el control de la presión intracraneal.

Ataques convulsivos

Niños: 2-3 mg/kg/dosis, repitiéndose si es necesario.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr <10 ml/min: administrar hasta 75% de la dosis normal.

- ADMINISTRACIÓN: contraindicado en la Porfiria. Puede producir necrosis cutánea por extravasación e isquemia distal si se administra erróneamente por vía intraarterial.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: Contenido de sodio en 1 g: 86,8 mg (3,8 mEq)
- PRESENTACIÓN: Vial: 500 mg, 1 g

TIORIDAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: tioridazina
- NOMBRE COMERCIAL: Meleril®
- CÓDIGO ATC: N05AC
- USO: Alteraciones psicóticas. Neurosis depresiva. Demencia en ancianos. Problemas de comportamiento en niños.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia, sedación, sequedad de boca, visión borrosa, retención urinaria, constipación
- <10%: parkinsonismo, acatisia, distonía(al inicio tto y según dosis), hipotensión ortostática, taquicardia, prurito e insomnio
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Psicosis:

Adultos: Inicial: 50-100 mg 3 veces al día con incrementos

graduales si es necesario (y tolerado), máximo:

800mg/día en 2-4 veces.

>65 años: dosis inicial: 10mg 3 tomas /día.

Alteraciones depresivas, demencia:

Adultos: Inicio: 25 mg 3 veces/día.

Mantenimiento: 20-300 mg/día.

Niños>2 años: 0,5-3 mg/kg/día en 2-3 dosis.

Usual: 1mg/kg/día. Máximo: 3 mg/kg/día.

Psicosis grave:

Inicio: 25 mg 2-3 veces/día, incrementándose gradualmente.

Alteraciones del comportamiento:

Inicio:10 mg 2-3 veces/día, incrementándose gradualmente.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 10 mg, 50 mg, 100 mg Comprimidos retard: 200 mg

Gotas: 30 mg/ml (120 ml)(1 ml=30 gotas)

 EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X, Q(gotas). L, Q (grageas: 10 mg, 50 mg). L, Q, T(grageas: 100 mg).

TIOTEPA

- NOMBRE GENÉRICO: tiotepa
- SINÓNIMOS: TESPA; Tiofosforamida; TSPA; Trietilentiofosforamida.
- NOMBRE COMERCIAL: Oncotiotepa®
- CÓDIGO ATC: L01AC
- USO: Tratamiento de tumores superficiales de la vejiga. Tratamiento paliativo del adenocarcinoma de mama y ovario. Linfomas y sar comas.

• EFECTOS ADVERSOS:

>10%: leucopenia, trombocitopenia, anemia, dolor en el punto de invección

<10%: alopecia, rash, prurito, hiperpigmentación (con dosis altas), hiperuricemia, anorexia, cistitis hemorrágica, hiperuricemia, hematuria, vértigo, fiebre, dolor de cabeza, reacciones alérgicas, tensión en el cuello

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las diluciones preparadas en Farmacia son estables a temperatura ambiente y en nevera durante 7 días.

- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Administrar en perfusión IV lenta, a una concentración máxima de 2,5 mg/ml. En la administración intravesical la concentración máxima es de 1 mg/ml
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación, consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 10 mg/ml

TIROFIBAN

- NOMBRE GENÉRICO: tirofiban
- NOMBRE COMERCIAL: Agrastat®
- CÓDIGO ATC: B01AC
- USO: angina inestable con cambios. Infarto agudo de miocardio sin onda Q, dentro de las primeras 12 horas.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: bradicardia, edema, diaforesis, dolor pélvico, cefalea, fiebre, náuseas
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: No congelar. Es compatible en SG O SF. Una vez preparada la solución utilizar inmediatamente.
- DOSIFICACIÓN UŜUAL: IV

Requiere el uso concomitante de Ác. AAS y heparina no fraccionada a dosis suficientes para mantener un A.P.T.T. el doble de lo normal.(bolus de 5.000 U seguido de 1000 U/h).

0,4 mcg/kg/min, durante 30 min y después a 0,1 mcg/kg/min, durante al menos 48 hs. Después de una angioplastia se mantendrá entre un mínimo de 12h y un máximo de 24h.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal:

Clcr < 30 ml/min: reducir la dosis al 50%.

• PRESENTACIÓN: Bolsa: 12,5 mg/250 ml

TOCOFEROL

- NOMBRE GENÉRICO: tocoferol
- · SINÓNIMOS: Vitamina E, Dimetietocol, Cumotocoferol
- NOMBRE COMERCIAL: Auxina E®
- CÓDIGO ATC: A11HA
- USO: profilaxis y tratamiento de la hipovitaminosis, Enfermedad Hepatobiliar Abetalipoproteniemia.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: diarrea, dolor abdominal, flatulencia, náuseas, visión borrosa
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: A
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Hipovitaminosis: Profilaxis: 50 mg/día.

Tratamiento: 800 – 1000 mg/día **Malabsorción** 100 mg/kg/día

Adultos y Niños:

Abetalipoproteinemia: 50-100 mg/kg/día

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 200 mg

TOLBUTAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: tolbutamina
- SINÓNIMOS: Toglibutamida
- NOMBRE COMERCIAL: Rastinon®
- CÓDIGO ATC: A10BB
- USO: Tratamiento de la diabetes no insulino-dependiente (tipo II).
 Exploración de la función del páncreas endocrino.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: cefalea, vértigo, constipación, diarrea, alteraciones del gusto, mareos, vómitos, náuseas, dolor epigastrico, parestesia, tinnitus

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos Inicial: 500-1000 mg 1-3 veces al día

Ancianos: Inicial: 250 mg 1-3 veces al día. Dosis usual:

500-2000mg. Máximo: 3g/día

- ADMINISTRACIÓN: Preferible 1/2h antes del desayuno, comida y cena, también puede administrarse una dosis única antes del desavuno.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg

TOPOTECAN

- NOMBRE GENÉRICO: topotecan Clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Hycamtin®
- CÓDIGO ATC: L01XX
- USO: carcinoma metastásico de ovario (después de fracaso de las terapias de primera línea)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipotensión, alopecia, erupciones exantemáticas, diarrea, náuseas, vómitos, estreñimiento, estomatitis, dolor abdominal, hematuria; astenia, dolor de cabeza, neutropenia, trombocitopenia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología

Т

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 4 mg

TOXOIDE TETÁNICO

- NOMBRE GENÉRICO: vacuna antitetánica: toxoide tetánico
- NOMBRE COMERCIAL: Toxoide Tetánico Let
- CÓDIGO ATC: J07AM
- · USO: Profilaxis del tétanos.
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10: reacciones locales: edema, eritema, dolor escalofríos, fiebre, malestar general.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: SC. IM

Adultos:

Primovacunación: 3 dosis de 0,5 ml(1ª dosis, 2ª dosis 1 mes más tarde y 3ª dosis 6 meses más tarde). Dosis de refuerzo: 1 dosis de 0,5 ml cada 10 años. En caso de heridas profundas, con sospecha de contaminación bacteriana, administrar una dosis de recuerdo, is en han superado 15 años desde la última vacunación. Heridos incorrectamente inmunizados: una inyección de inmunoglobulina antitetánica (250-500 UI IM) junto con una inyección (0,5 ml) del toxoide tetánico. La administración de la vacuna y la inmunoglobulina, debe realizarse en 2 puntos del organismo, lo más alejado posible. Completar la vacunación con 2 inyecciones del toxoide tetánico (a los 30 días y al año, respectivamenta)

Niños:

Se recomienda seguir las pautas aconsejadas en el calendario de vacunación infantil.

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 10 LF/0,5 ml

TOXOIDE TETÁNICO+TOXOIDE DIFTÉRICO

- NOMBRE GENÉRICO: vacuna antitetánica/diftérica: toxoide tetánico + toxoide diftérico
- NOMBRE COMERCIAL: TD Adultos LETI®
- CÓDIGO ATC: J07AM
- USO: Profilaxis del tétanos y difteria.
- EFECTOS ADVERSOS:

Eritema, inflamación, cefalea, episodios de sudoración, escalofríos, fiebre, mialgia y antralgia.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.

DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos y Niños >7 años: 3 dosis de 0,5ml

1ª dosis: en fecha elegida; 2ª dosis: a los 1-2 meses; 3ª dosis: a los

Recuerdo: cada 10 años, a partir de la última dosis.

- ADMINISTRACIÓN: No administrar por vía endovenosa y por vía intradérmica. La vía SC se puede utilizar en los pacientes con diátesis hemorrágica.
- PRESENTACIÓN: Jeringa precargada: toxoide tetánico 40 UI + toxoide diftérico 4 UI.

TOXINA BOTULÍNICA

- NOMBRE GENÉRICO: toxina Botulínica tipo A
- NOMBRE COMERCIAL: Botox®, Dysport®
- CÓDIGO ATC: M03AX
- USO: tratamiento del bleferoespasmo, espasmo hemifacial, tortícolis espasmódica. Corrección del estrabismo(mayores de 12 años. Espasticidad asociada co la enfermedad del pie equino en niños con paralisis cerebral.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: En el tratamiento del bleferoespasmo: paralisis músculos próximos, ptosis, queratitis, sequedad ocular.
 En el tratamiento de la tortícolis: sequedad de boca, debilidad muscular del cuello, visión borrosa, diplopia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO. C
- CONSERVA CIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en el congelador (Botox,)y guardar en nevera (Dysport,).
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC

Bleferoespasma

Inicial: 1,25-2,5U(0,05-0,1ml) Dosis máxima: 25 U/ojo Dosis total: 100U cada 12 semanas

Tortícolis Espasmódica:

Tipo I: 50.100U(esternocleidomastoideo)

Tipo II: 25-100U(esternocleidomastoideo)

Tipo III: 25-100U(esternocleidomastoideo)

Tipo IV: 50-200U(esternocleidomastoideo)

Estrabismo: Dosis comprendida entre 0,05 ml y 0,15 ml

Espasticidad asociada a paralisis cerebral en niño:

Hemiplegia: 4 U/kg

Displegia 6 U/kg dividida entre los miembros afectados.

PRESENTACIÓN: Vial 100 U. 500 U.

TRAMADOL

- NOMBRE GENÉRICO: tramadol
- NOMBRE COMERCIAL: Adolonta®
- CÓDIGO ATC: N02AX
- USO: Dolor: agudo o crónico de moderado a intenso
- EFECTOS ADVERSOS:
- >1%: vértigo, cefalea, mareos, somnolencia, náuseas, diarrea, constipación, vómitos, dispepsia, debilidad muscular, diaforesis, palpitaciones, convulsiones, depresión respiratoria, reacciones cutáneas.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: SC, IM, IV o por infusión

Adultos y Niños > 12 años:

Dolor Intenso: 100 mg inicialmente, se puede administrar durante la hora posterior 50 mg cada 10-20 min, sin sobrepasar una dosis total de 250 mg. Posteriormente: 50-100 mg 16-18h sin sobrepasar la dosis diaria total de 400 mg.

Dolor moderado: 50-100 mg durante la primera media hora Niños: 1-1,5 mg/kg/día

• PRESENTACIÓN: Ampollas: 100 mg/2 ml

TRANEXÁMICO, ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: ácido tranexámico
- SINÓNIMOS: AMCHA.
- NOMBRE COMERCIAL: Amchafibrin®
- CÓDIGO ATC: B02AA
- USO: Tratamiento y profilaxis de hemorragia postquirúrgica en pacientes hemofílicos. Tratamiento de la hemorragia asociada a hiperfibrinólisis. Hemorragias intensas inducidas por un trombolítico. Edema angioneurítico hereditario. Es una alternativa al ácido aminocapróico como prevención y/o tratamiento de hemorragias en situación de hiperfibrinólisis, en la sobredosificación de fibrinolíticos (uroquinasa, estreptoquinasa)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, diarrea, vómitos, dolor abdominal, cefalea, mareos, hipotensión, trombosis, visión borrosa
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y EST ABILIDAD: Incompatible con soluciones que contengan penicilinas.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IV IM

Adultos y adolescentes.

OR: 1-1,5 g/8-12 h IV: 0,5-1 g/8-12 h

IM: Dosis de choque: 0,5-1 g/4-6h

Mantenimiento: 0,5 g/8-12h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

CIcr 80-50 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal o 10mg/kg 2 veces al día IV o 15mg/kg dos veces al día oral. CIcr 50-10 ml/min: Administrar el 25% de la dosis

normal (10mg/kg/día IV o 15mg/kg/día oral). Clcr <10 ml/min: Administrar 10% de la dosis normal o 10mg/kg cada 48h IV o 15mg/kg cada 48h oral. Intervalo de referencia: se requieren 5-10mcg/ml para disminuir la fibrinólisis.

• ADMINISTRACIÓN: Las ampollas puede darse por vía oral.

 PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg Ampollas: 500 mg/5 ml

TRANILCIPROMINA

- NOMBRE GENÉRICO: tranilcipromina
- NOMBRE COMERCIAL: Parnate®
- CÓDIGO ATC: N06AF
- USO: Depresión. Neurosis fóbica. Pánico.
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: hipotensión ortostática, mareos, cefalea, constipación. sequedad de boca, náuseas, vómito

<10%: somnolencia o insomnio, debilidad muscular, calambres musculares, ansiedad, astenia

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 10-15 mg/12h(puede aumentarse la dosis, en función de la respuesta, hasta un máximo de 30 mg/12 h)

- ADMINISTRACIÓN: es preferible la administración junto con las comidas.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 10 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q

TRASTUZUMAB

- NOMBRE GENÉRICO: trastuzumab
- NOMBRE COMERCIAL: Herceptin®
- CÓDIGO ATC: L01XC
- USO: tratamiento del cáncer de mama metastásico cuyos tumores sobreexpresen HER2(en monoterapia o en combinación con paclita-
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

- >10%: fiebre, escalofríos, cefalea, rash, debilidad muscular, disnea, tos, vómitos, dolor abdominal, rinitis
- <10%: edema periférico, taquicardia, insomnio, náuseas, vértigo, parestesia
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de oncología.
- PRESENTACIÓN: Vial: 150 mg

TRETINOÍNA

- · NOMBRE GENÉRICO: tretinoína
- NOMBRE COMERCIAL: Vesanoid®
- CÓDIGO ATC: D10AD
- USO: leucemia promielocítica aguda: inducción y remisión
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Med. Ext.
- EFECTOS ADVERSOS: siempre aparecen dolor de cabeza, fiebre, debilidad y fatiga, que podrán revertir a suspender el tratamiento.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- ADMINISTRACIÓN: no tomar otros productos que contengan vitamina A.
- PRESENTACIÓN: Cápsulas: 10 mg

TRIAMCINOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: triamcinolona
- SINÓNIMOS: Fluoxiprednisolona
- NOMBRE COMERCIAL: Trigon depot®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USO insuficiencia adrenocortical Enfermedades reumáticas. Estados alérgicos. Enfermedades respiratorias. Síndromes edematosos. Lupus eritematoso y otras enfermedades que requieran efectos antiinflamatorios o inmunosupresores
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: insomnio, nerviosismo, incremento del apetito, indigestión <10%: cataratas, diabetes mellitus, hirsutismo, artralgia, epistaxis.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IM. Intra-articular

Adultos y Niños > 12 años: 60 mg

Niños de 6 años a 12 años: 40 mg

- La administración debe regirse por la reaparición de los síntomas y no por intervalos fijos.
- ADMINISTRACIÓN: Nunca debe inyectarse por vía intravenosa
- PRESENTACIÓN: Ampollas: 40 mg/1 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K

TRIFLUOPERAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: trifluoperazina diclorhidrato.
- SINÓNIMOS: Trifluorometilperazina; Trifluperazina; Triftazina.
- NOMBRE COMERCIAL: Eskazine®
- CÓDIGO ATC: N05AB
- USO: Tratamiento de psicosis. Control de ansiedades no psicóticas.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Somnolencia, sedación, sequedad de boca, constipación, visión borrosa, retención urinaria.
- <10%: Ictericia colestática, rash, congestión nasal, insomnio, mareos, fotodermatitis, prurito.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Psicosis:

Adultos.

inicial: 2-5mg dos veces al día con respuesta óptima en el intervalo:

15-20 mg/día. No exceder de 40 mg/día.

Niños 6-12 años: inicial: 1mg 1-2 veces/día, incrementándose gradualmente hasta que los síntomas se controlen; máximo: 15 mg/día.

Ansiedad no psicótica:

1-2 mg dos veces al día. Máximo: 6 mg/día. La terapia de control de ansiedad no debe exceder de 12 semanas

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Grageas: 1 mg, 2 mg, 5 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: O

TRIHEXIFENIDILO

- NOMBRE GENÉRICO: trihexifenidilo clorhidrato
- · SINÓNIMOS: Benzhexol
- NOMBRE COMERCIAL: Artane®
- CÓDIGO ATC: N04AA
- USO: Tratamiento coadyuvante de la enfermedad de Parkinson.
 Tratamiento de efectos extrapiramidales inducidos por medicamentos y reacciones agudas distónicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: constipación, boca seca, nariz, garganta y piel secas, disminución de la salivación.
- <10%: incremento de la sensibilidad a la luz, disminución del flujo de leche(período de lactancia)

П

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Inicio: 1-2 mg/kg/día,incrementarse con 2 mg a

intervalos 3-5 días

Mantenimiento: 5-15 mg/día en 3-4 dosis

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para
- reducir posibles trastornos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 2 mg, 5 mg

TROPISETRÓN

- NOMBRE GENÉRICO: tropisetrón clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Navoban®
- CÓDIGO ATC: A04AA
- USO: Profilaxis de náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia anticancerosa.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: cefalea, constipación o diarrea.
- <10%: mareos, astenia, sedación, dolor abdominal, fiebre.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Adultos:

5 mg/día durante 6 días. El primer día administrar por infusión IV(diluyendo 1 ampolla en 100 ml de SF, SRL, SG 5 %) o IV lenta antes de la quimioterapia. Los 5 días restantes utilizar la vía oral.

Niños > 2 años:

0,2 mg/kg, hasta una dosis máxima de 5 mg/kg durante 6 días. El primer día administrar por infusión IV(diluyendo 1 ampolla en 100 ml de SF SRL, SG 5 %) o IV lenta antes de la quimioterapia. Los 5 días restantes utilizar la vía oral.

• PRESENTACIÓN: Ampolla: 5 mg/5 ml

TUBERCULINA

- NOMBRE GENÉRICO: tuberculina
- SINÓNIMOS: PPD: Mantoux: test-tine
- CÓDIGO ATC: V04CF
- USO: Prueba de diagnóstico para detectar la sensibilidad individual a la tuberculina.
- EFECTOS ADVERSOS: dolor, prurito (en el punto de inyección).
 Vesiculación (en pacientes muy sensibles).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.

• DOSIFICACIÓN USUAL: ID

Adultos y Niños:

0,1 ml de la dilución que contenga 1 UT ó 2 UT por 0,1 ml de solu-

Reacción significativa: halo ≥ de 5 mm de diámetro

Interpretación: positiva ≥ a 10 mm de diámetro, inclusión: 5-9 mm; negativa < 5 mm

- ADMINISTRACIÓN: Después de la administración se efectuará la lectura a las 48-72 h. Se medirá el diámetro de la induración, no el del eritema. Si la lectura al tercer día fuera negativa, se practicará una segunda prueba, aplicando 0,1ml de dilución que contenga 5 UT ó 10 UT por 0,1 ml. Si con estas dosis no se obtienen resultados positivos, al mes se hace otra prueba con 100 UT
- PRESENTACIÓN: Vial: 2 UT/0.1 ml (10 dosis)

URAPIDILO

- NOMBRE GENÉRICO: urapidilo
- NOMBRE COMERCIAL: Elgadil-50®
- CÓDIGO ATC: C02CA
- USO: Crisis hipertensivas. Hipertensión arterial en los periodos peri y post-operatorio.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: mareos, náuseas, cefalea, palpitaciones, edema, astenia, hipotensión ortostática, distensión abdominal, nerviosismo, insomnio

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar las ampollas a temperatura ambiente y protegidas de la luz
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Crisis Hipertensivas

Adultos: Inicio: 25 mg en 20 segundos, seguido, si precisa de la

misma dosis al cabo de 5 minutos.

Puede ser necesaria una dosis de 50 mg

Mantenimiento: 9-30 mg/h

Niños. Inicio: 2mg/kg/h

Mantenimiento: 0,8 mg/kg/h

Uso perioperatoria

Adultos: Inicio: 25 mg en 20 segundos, seguido (si precisa) de

la misma dosis a los 5 minutos. Puede ser necesaria

una dosis de 50 mg

Mantenimiento: 60-180 mg/h

Niños: Inicio: 2 mg/kg/h

Mantenimiento: 0,8 mg/kg/h

T U · PRESENTACIÓN: Ampollas: 50 mg/10 ml

UROQUINASA

- NOMBRE GENÉRICO: uroquinasa
- NOMBRE COMERCIAL: Urokinase Vedim®, Uroquidan®
- CÓDIGO ATC: B01AD
- USO: Agente trombolítico utilizado en el tratamiento de trombosis venosas recientes graves o masivas. Embolia pulmonar, infarto de miocardio y catéteres arterio-venosos ocluidos. Sin utilidad en trombos con más de una semana de su formación.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Hemorragia en el punto de inyección, hipotensión, arritmias, disnea.
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Estable a temperatura ambiente durante 24h.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: IV

Lisis de coágulos (trombos en grandes vasos):

Adultos

Dosis de choque: 4.400 UI/kg durante 10 min, aumentar a 6.000 UI/kg/h Mantenimiento: 4.400-6.000 UI/kg/h ajustada para conseguir la lisis del coágulo o claridad del vaso afectado. Se han usado dosis de hasta 50.000 UI/kg/h.

Nota: La terapia debería iniciarse tan pronto como sea posible después del diagnóstico del trombo y mantenida hasta que el coágulo esté disuelto (normalmente 24-72 h).

Embolismo pulmonar agudo y Trombosis venosa profunda:

comenzar con 4.400 UI/kg en 10-15 minutos, seguida de infusión continua de 4.400 UI/kg/h durante 12h.

- ADMINISTRACIÓN: Reconstituir inmediatamente antes de su uso. Desechar las porciones no utilizadas. Para su administración utilizar filtros de 0.22 o 0.4 mm.
- PRESENTACIÓN: Vial: 100.000 UI, 250.000 UI

VACUNA ANTIGRIPAL

- NOMBRE GENÉRICO: virus fraccionados de la gripe
- NOMBRE COMERCIAL: Mutagrip®, Vitagripe®
- CÓDIGO ATC: J07BB
- USO: Profilaxis de la gripe, particulammente recomendada en Afecciones pulmonares crónicas. Afecciones cardiovasculares crónicas. Afecciones renales crónicas. Enfermedades metabólicas cró-

nicas (incluida la diabetes mellitus). Pacientes con anemia o inmunodeficiencia que hayan requerido tratamiento u hospitalización el año anterior. Mayores de sesenta y cinco años.

- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Dolor, eritema, equimosis e induración (desaparecen a las 24-48h).
- <10%: síntomas gripales: fiebre, malestar general, cansancio, mialgia etc.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM

Adultos y Niños > 3 años: 1 dosis de 0,5 ml

PRESENTACIÓN: Jeringa de 0,5 ml

VACUNA ANTIHEPATITIS B

- NOMBRE GENÉRICO: virus de la hepatitis B (antígeno superficie)
- NOMBRE COMERCIAL: Engerix-B®, Recombivax HB®
- CÓDIGO ATC: J07BC
- USO: Prevención de la hepatitis B en individuos con alto riesgo de contraer la infección. Se recomienda la vacunación en los grupos:
- Personal sanitario
- Pacientes sometidos a hemodiálisis, receptores de transfusiones sanguíneas o factores de coagulación
- Personas que practiquen punciones cutáneas frecuentes no controladas médicamente (drogadictos por inyección)
- Deficientes mentales ingresados en centros especiales
- Niños recluidos en instituciones cerradas
- Niños que convivan con portadores del virus de la hepatitis B
- Niños que hayan tenido una exposición accidental con sangre presuntamente contaminada con el virus
- *Niños* que puedan residir más de 6 meses en paises o zonas endémicas y que puedan convivir con la población local. Viajeros ocasionales a zonas endémicas que tengan probabilidad de contacto con sangre procedente de los residentes.
- EFECTOS ADVERSOS:

Reacciones locales en la zona de aplicación: eritema, inflamación, induración.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM (sólo se empleará la vía SC en los pacientes que esté contraindicada la vía IM)
 Pauta de inmunización: 3º dosis de vacuna:

1 auta de minumzación. 5 dosis de

1ª dosis en la fecha que se escoja

2ª dosis: un mes después



3ª dosis: 6 meses después de la primera

Adultos y Niños > 10 años: 3 dosis de 20 mcg

Pacientes adultos sometidos a diálisis y prediálisis

3 dosis de 40 mcg

Recién nacidos y Niños < 10 años: 3 dosis de 10mcg

Niños nacidos de madres HBsAg positivas: 1ª dosis: 10 mcg;

2ª dosis: 10 mcg; 3ª dosis: a los 6 meses 5 mcg

• PRESENTACIÓN: Vial: 10 mcg/0,5 ml, 20 mcg/1 ml

VACUNA ANTINEUMOCÓCICA

- NOMBRE GENÉRICO: vacuna antineumocócica
- NOMBRE COMERCIAL: Neumovax® 23 (vacuna antineumocócica polivalente MSD)
- CÓDIGO ATC: J07AL
- USO: En la inmunización frente a las infecciones neumocócicas por los tipos de neumococos incluidos en la vacuna. Prevención de la neumonía y bacteriemia neumocócica. Pacientes esplenectomizados.
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: reacciones locales en la zona de aplicación: eritema, inflamación, induración.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: conservar en nevera. La vacuna no necesita dilución ni reconstitución.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM,SC

Dosis única de 0,5 ml

• PRESENTACIÓN: Jeringa: 0,5 ml

VACUNA ANTIRRÁBICA

- · NOMBRE GENÉRICO: vacuna antirrábica
- NOMBRE COMERCIAL: Vac Antirrabica Merieux®
- CÓDIGO ATC: J07BG
- USO: Vacunación preventiva contra la rabia (dirigida a todos los médicos, biólogos, cuidadores de animales y trabajadores que en los hospitales y los laboratorios de diagnóstico o de investigación deban tratar con animales rabiosos o tengan que manipular el virus rábico o material contaminado o sospechoso). Tratamiento de la rabia tras exposición.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:

Enrrojecimiento e induración en la zona de invección.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

- · CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC

Prevención:

Primo-vacunación: 2 inyecciones de 1ml, con un mes de intervalo.

Recuerdo: 1 invección de 1ml, al cabo de un año.

La inmunidad es de larga duración, puede prever recuerdo cada 3 años, en función del riesgo a exposición.

Postexposición:

Primo-vacunación: el tratamiento vacunal comprende inyecciones SC profundas de 1 ml en los días D0-D3-D7-D14 seguidas de 2 recuerdos en los días D30-D90.

Recuerdo: en los individuos vacunados preventivamente, es posible reducir el número de inyecciones según el control de anticuerpos después de la vacunación.

• PRÉSENTACIÓN: Vial: 1 ml

VACUNA ANTIV ARICELA

- NOMBRE GENÉRICO: virus varicela
- NOMBRE COMERCIAL: Varilrix ®
- CÓDIGO ATC: J07BK
- USO: Inmunización activa frente a la varicela en pacientes de alto riesgo y sus contactos próximos susceptibles sanos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: fiebre, erupciones papulovesiculares.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: 24 meses (guardada en nevera).
 La vacuna liofilizada no se afecta por la congelación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: SC

Adultos y Niños a partir de los 9 meses: 1 dosis (0,5 ml)
La revacunación esta indicada en los casos en que hay un recaída de los niveles de anticuerpos séricos inducidos por la vacuna y atribuibles al tiempo que haya pasado desde la vacunación.

- ADMINISTRACIÓN: No utilizar nunca la vía IV. Una vez reconstituido el vial se ha de utilizar inmediatamente.
- PRESENTACIÓN: Vial: 1000 UFP/0.5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

VACUNA BCG INMUNOTERAPÉUTICA

- NOMBRE GENÉRICO: BCG inmunoterapéutica (Bacillus Calmette-Guérin).
- NOMBRE COMERCIAL: Immucyst BCG Inmunoterap®
- CÓDIGO ATC: L03AX

- USO: Tratamiento del carcinoma superficial de células transicionales y del carcinoma in-situ (CIS) de vejiga.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Disuria, hematuria, polaquiuria, fiebre.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Proteger de la
- DOSIFICACIÓN USUAL: Instilaciones intravesicales.

Adultos: 1 dosis de 3 viales, una vez a la semana durante 6 semanas.

- ADMINISTRACIÓN: Las jeringas se preparan en el Servicio de Farmacia.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA. Eliminar correctamente los residuos
- PRESENTACIÓN: Vial: 27 mg de agente inmunizante activo BCG.

VACUNA POLIO

- NOMBRE GENÉRICO: vacuna de la poliomielitis: tipos: vacuna polio I, II, III de Sabin, vacuna polio de Salk, vacuna polio trivalente.
- CÓDIGO ATC: J07BF
- USO: Poliomielitis: inmunización activa frente a la infección por poliovirus tipos 1,2 y 3 en la infancia y adultos.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: fiebre, erupciones cutáneas, diarrea.
- FACTOR DE RIESĜO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. IM
- PRESENTACIÓN: Vial, ampollas

VALPROICO, ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: valproico, ácido (sal sódica)
- SINÓNIMOS: Ácido Dipropilacético, Ácido 2-propilpentanoico, Ácido 2-propilvalérico.
- NOMBRE COMERCIAL: Depakine®
- · CÓDIGO ATC: N03AG
- USO: Tratamiento de los ataques simples y complejos de ausencia.
 Ataques de tipo mixto; ataques mioclónicos y tónico-clónicos generalizados (gran mal): puede ser efectivo en ataques parciales y espasmos infantiles.
- CÁRACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD(comprimidos, solución), H(vial).
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, consti-

pación.

- <10%: aumento de peso, temblo; somnolencia, cefalea, ataxia, confusión
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos:

5-15 mg/kg/día, ajustando la dosis diaria hasta una dosis de mantenimiento de 10-20 mg/kg/día. Dosis máxima: 60 mg/kg/día.

En asociación a otros fármacos antiepilépticos: 10-30 mg/kg/día, ajustando a una dosis de mantenimiento de 30-60 mg/kg/día.

Tratamiento conjunto con antiepilépticos inductores enzimáticos hepáticos: 15-45 mg/kg/día, dosis de mantenimiento de 30-100 mg/kg/día.

Niños(1-12años): 10-30 mg/kg/día, ajustando la dosis de mantenimiento a 20-30 mg/kg/día. A partir de dosis de mantenimiento: 20-30 mg/kg/día, repartir en varias administraciones a lo largo del día, a fin de evitar las posibles molestias gastrointestinales.

- ADMINISTRACIÓN: No triturar las grageas. Los alimentos retrasan la absorción oral.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos recubiertos y grageas:

200 mg, 500 mg Solución: 200 mg/ml

Vial: 400 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: T (comprimidos recubiertos y grageas)

VALPROMIDA

- · NOMBRE GENÉRICO: valpromida
- NOMBRE COMERCIAL: Depamide®
- CÓDIGO ATC: N03AG
- USO: epilepsia generalizada tónico-clónica, ausencia y miocloía. Manía.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, constipación
- <10%: polifagia con aumento de peso, temblor, somnolencia, ataxia, confusión, cefalea, trombocitopenia, prolongación del tiempo de sangrado, hepatotoxicidad
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR Adultos:

٧

Epilepsia generalizada: 300-900 mg/12h

Manía: 600-900 mg/12h

ADMINISTRACIÓN: administrar con las comidas

• PRESENTACIÓN: Grageas entéricas: 300 mg

VANCOMICINA

· NOMBRE GENÉRICO: vancomicina, clorhidrato

• NOMBRE COMERCIAL: Diatracin®

CÓDIGO ATC: J01XA

- USO: Infecciones por grampositivos en alérgicos a los betalactámicos. Infecciones por Staphylococcus resistentes a meticilina. Diarrea postantibiótica por enterotoxina del Clostridium difficile (adm. OR). Profilaxis quirúrgica en alérgicos a betalactámicos.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: DH
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: hipotensión acompañada de rubor, rash eritematoso en la cara y parte superior del cuerpo(síndrome del hombre rojo relacionado con un ritmo de infusión rápida)
- <10%: escalofríos, rash, eosinofilia, neutropenia reversible
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: El vial reconstituido es estable 96 h en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Adultos: IV: 1 g/12h (administrado en perfusión de 1h).

En la diarrea postantibiótica: OR 125-250 mg/6h

Niños: 40-60 mg/kg/día fraccionada cada 8h

Neonatos <7 días,<1 kg: 10 mg/kg/24h

Neonatos <7 días, 1-2 kg: 10 lig/kg/24li Neonatos <7 días, 1-2 kg: 10 mg/kg/18h

Neonatos <7 días,>2 kg: 10 mg/kg/12h

Neonatos >7 días. <1 kg: 10 mg/kg/18h

Neonatos >7 días, 1-2 kg: 10 mg/kg/10h

Neonatos >7 días, > 2 kg: 10 mg/kg/12h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr >80 ml/min: Administrar 1 g cada 12h

Clcr 80-50 ml/min: Administrar 1 g cada 24h

Clcr 50-10 ml/min: Administrar 1 g cada 3-10 días

Clcr <10 ml/min: Administrar 1 g cada 5-10 días

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir la dosis a un 60%

- ADMINISTRACIÓN: Por la vía parenteral se utiliza la vía IV intermitente, reconstituir el vial con 10ml de agua para inyección, diluir en 100-200 ml de suero. Administrarse en 60 min.
- PRESENTACIÓN: Vial: 500 mg, 1 g

VENLAFAXINA

- NOMBRE GENÉRICO: venlafaxina
- NOMBRE COMERCIAL: Vandral®
- CÓDIGO ATC: N06AX
- USO: Tratamiento de la depresión en adultos (no aprobado en uso de desórdenes obsesivo-compulsivo)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: dolor de cabeza, somnolencia, vértigo,insomnio, nerviosismo, náuseas, xerostomía, constipación, debilidad muscular, dolor en el cuello, diaforesis.
- <10%: palpitaciones, hipertensión, taquicardia sinusoidal, ansiedad, pérdida de peso, anorexia, vómitos, diarrea, disfagia, tremor, visión borrosa.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

75 mg/día, administrados en 2 o 3 dosis, con las comidas. Esta dosis puede incrementarse en 75 mg/día a intervalos de 4 días hasta un total de 225-275 mg/día. En pacientes que inicien tratamiento por primera vez, pueden empezar con 37,5 mg/día durante 4 – 7 días, después incrementar a 75 mg/día. Esta dosis puede incrementarse con 75 mg/día a intervalos de 4 días hasta tolerancia, máximo: 225 mg/día.

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 10 – 70 ml/min: disminuir la dosis un 25%.

Pacientes en diálisis: a la dosis total diaria, un 50%. Estos pacientes suelen recibir la dosis una vez finalizada la diálisis.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir la dosis total diaria un 50%.

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 37,5 mg, 50 mg, 75 mg Cápsulas retard: 75 mg, 150 mg

VERAPAMILO

- NOMBRE GENÉRICO: verapamilo clorhidrato
- SINÓNIMOS: Iproveratril clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Manidon®, Redupres®, Veratensin®
- CODIO ATC: C08DA
- USO: Tratamiento de la angina de pecho. Hipertensión. Administrado IV para las taquiarritmias supraventriculares (IPSV, fibrilación atrial).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Constipación, fatiga, hipotensión, bradicardi, insuficiencia cardíaca, mareos, náuseas, cefalea, deramtitis, disnea.

V

· DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Taquiarritmias supraventriculares

Adultos

Niños:

OR: Profilaxis: 240-480 mg/día en pacientes no digitalizados y 120-360 mg/día para pacientes digitalizados.

IV. Tratamiento: 5-10 mg (aproximadamente 0.075-

0,15 mg/kg), una segunda dosis de 10 mg

(aproximadamente 0,15 mg/kg) puede administrarse 15-30 minutos después de la dosis inicial, si el paciente la ha tolerado pero no ha respondido a la

paciente la ha tolerado pero no ha respondido a la dosis.

OR: Profilaxis: 10 mg/kg/día fraccionados en varias

tomas.

IV: Tratamiento:

< 1 año: 0,1-0,2 mg/kg en más de 2 minutos, repetir cada 30 minutos si es necesario.

1 a 16 años: 0,1-0,3 mg/kg en más de 2 minutos, máximo 5 mg/dosis. Si no se logra una respuesta adecuada puede repetirse la dosis a los 15 minutos, dosis máxima en la segunda dosificación: 50 mg/dosis.

Hipertensión:

La dosis usual es 80 mg 3 veces al día o 240 mg/día (liberación prolongada)

Intervalo: 240-480 mg/día (no existe evidencia de beneficios adicionales con dosis mayores de 360 mg/día).

Angina de pecho

Adultos: OR: 360 mg/día (240-480 mg/día)

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr <10 ml/min: Administrar hasta el 50% - 75% de la dosis normal.

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Reducir la dosis en casos de cirrosis al 20%-50% de la dosis normal y monitorizar el ECG.

- ADMINISTRACIÓN: No triturar las formas farmacéuticas orales de liberación sostenida. Monitorizar cuidadosamente la presión sanguínea. Administrar en horas fijas para disminuir la variaciones de los niveles séricos de pico y valle. La velocidad de infusión IV es de más de 2 min, 3 min en caso de pacientes ancianos.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar las formas orales 30 minutos antes de las comidas. Las formas retard se toman con comidas y no se pueden triturar.

• PRESENTACIÓN: Grageas: 80 mg

Comprimidos Retard: 120 mg, 180 mg

Ampollas: 5 mg/2ml

EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q, L(grageas).
 L(comprimidos retard).

VIGABATRINA

- NOMBRE GENÉRICO: vigabatrina
- NOMBRE COMERCIAL: Sabrinex®
- CÓDIGO ATC: N03AG
- USO: tratamiento de epilepsia parcial simple o compleja con o sin manifestaciones secundarias(niños y adultos). Síndrome de Lennox – Gastaut, Síndrome de West(niños).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: somnolencia
- <10%: agitación e insomnio, astenia, alucinaciones, mareos, ataxia, náuseas
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: Dosis inicial: 500 mg/24h, incrementando la dosis en fracciones de 500 mg/día hasta alcanzar 2 g/día

 $Ni\tilde{n}os$ 3-9 años: 40-90 mg/kg/día; dosis inicial de 500 mg/12h ó 1 g/24h

Dosis máxima: 4 g/día

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 500 mg Sobres: 500 mg

VINBLASTINA

- · NOMBRE GENÉRICO: vinblastina sulfato
- SINÓNIMOS: Vincaleucoblastina, VLB
- NOMBRE COMERCIAL: Vinblastina Lilly®
- CÓDIGO ATC: L01CA
- USO: Enfermedad de Hodgkin y linfomas no Hodgkinianos.
 Carcinomas de pulmón, cabeza y esófago, mama y renal. Sarcoma de Kaposi, histiocitosis, coriocarcinoma y púrpura trombocitopénica idiopática.

EFECTOS ADVERSOS:

>10%: alopecia, náuseas, vómitos, calambres abdominales, constipación, estomatitis, anorexia, sabor metálico, granulocitopenia, trombocitopenia

<10%: taquicardia, hipotensión ortoestática, rash, fotosensibilidad, alopecia, dermatitis, parálisis de íleo, dolor muscular, parestesias,

V

- retención urinaria, hiperuricemia, broncoes pasmo, depresión, malestar, dolor de cabeza
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y EST ABILIDAD: Proteger de la luz. Los viales deben guardarse en nevera. Las diluciones preparadas en Farmacia son estables a temperatura ambiente 7 días y 21 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Por vía IV a una concentración máxima de 0,4 mg/ml en un tiempo máximo de 15min.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 10 mg

VINCRISTINA

- NOMBRE GENÉRICO: vincristina sulfato
- SINÓNIMOS: LCR, Leurocristine, VCR
- NOMBRE COMERCIAL: Vincrisul®
- CÓDIGO ATC: L01CA
- USO: Tratamiento de leucemias, enfermedad de Hodgkin, neuroblastoma, linfomas malignos. Tumor de Wilms y rabdomiosarcoma.
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: alopecia
- <10%: hipotensión ortoestática, hiperuricemia, SIADH, constipación, úlceras orales, calambres abdominales, anorexia, sabor metálico, pérdida de peso, diarrea, flebitis, mialgia, calambres, debilidad, fiebre, insomnio, depresión
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y EST ABILIDAD: Proteger de la luz. Los viales deben guardarse en nevera. Las diluciones realizadas en el Servicio de Farmacia son estables 7 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Administrar por vía IV en una concentración máxima de 0.06 mg/ml y en un tiempo máximo de 15 min.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 1 mg/1 ml, 2 mg/2 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K, Q.

VINORELBINA

- NOMBRE GENÉRICO: vinorelbina
- NOMBRE COMERCIAL: Navelbine®
- CÓDIGO ATC: L01CA
- USO: Carcinoma pulmonar no de células pequeñas. Carcinoma de

mama avanzado.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: alopecia, náuseas, vómitos, constipación, diarrea, estomatitis, calambres abdominales, anorexia, sabor metálico, granulocitopenia
- <10%: neuropatía periférica(con parestesias, mialgias, artralgia), fatiga
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Las diluciones preparadas en el Servicio de Farmacia son estables 24h a temperatura ambiente y 3 días en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESÊNTACIÓN: Vial: 10 mg, 50 mg

ZAFIRLUKAST

- NOMBRE GENÉRICO: zafirlukast
- NOMBRE COMERCIAL: Aeronix®
- CÓDIGO ATC: R03DC
- USO: Asma(como terapia adicional en pacientes que no están controlados adecuadamente con corticoides)
- · EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Cefalea
- <10%: dolor, fiebre, vértigo, náuseas, diarrea, vómitos, dolor abdominal, dispepsia, mialgia, debilidad muscular.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos v Niños > 12 años: 20 mg/12h

- ADMINISTRACIÓN: tomar 1-2h antes o después de las comidas
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 20 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ZALCITABINA

- NOMBRE GENÉRICO: zalcitabina (ddC)
- NOMBRE COMERCIAL: Hivid®
- CÓDIGO ATC: J05AF
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: neuropatía periférica, cefalea, úlceras orales, artralgia, mialgia, exantema.

V Z <10%: Alteraciones digestivas, anemia, neutropenia, trombocitopenia, pancreatitis.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 0,75 mg/8h Niños: 0,01 mg/kg /8h

Ajuste en insuficiencia renal Clcr 10-40: 0,75 mg /12h

Clcr <10: 0,75 mg /24h

- ADMINISTRACIÓN:Preferentemente con el estómago vacío. Separar al menos 1 hora de los antiácidos. No combinar con didanosina, lamivudina o estavudina (ya que aumenta el riesgo de neuropatía).
- PRESENTACIÓN: Comprimidos recubiertos: 0,75 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ZIDOVUDINA

- NOMBRE GENÉRICO: zidovudina (AZT, ZDV)
- NOMBRE COMERCIAL: Retrovir®, Zidovudina Combino Pharm®
- · CÓDIGO ATC: J05AF
- USO: Tratamiento de la infección por VIH, en combinación con otros fármacos antirretrovirales. Profilaxis primaria de la transmisión materno-fetal.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- >10%: Náuseas, vómitos, dolor de cabeza, anemia, neutropenia, anorexia, hiperpigmentación de uñas, miositis, neuropatía, trombocitopenia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: El jarabe, una vez abierto, debe deshecharse a los 30 días.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR en el tratamiento de la infección por VIH e IV en prevención de la transmisión vertical, tanto intrapartum como en el neonato.

Adultos:

250-300 mg/12h OR: 2 mg/kg/6h OR 6 1,5 mg/kg/6h IV, desde las 12 horas siguientes al nacimiento hasta las 6 semanas de edad.

Niños de 1 a 3 meses: 4 mg/kg /6h OR

Niños mayores de 3 meses: 720 mg/m2/día fraccionados cada 6-12 horas OR

Intrapartum: 2 mg/kg IV durante 1 hora y después 1 mg/kg/h hasta cortar el cordón umbilical. En cesárea programada, iniciar la infusión 4 horas antes de la operación.

Aiuste en insuficiencia renal

Clcr 10-30: 100 mg /8h Clcr <10: 100 mg /12h

Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

En pacientes con cirrosis, con disminución de la glucuronización, puede ser necesario disminuir la dosis a la mitad, pero no se dispone de datos precisos. Toxicidad hematológica: puede requerirse una interrupción temporal del tratamiento, o incluso la retirada del mismo.

 ADMINISTRACIÓN: Sin recomendaciones alimentarias especiales, aunque si es posible, se prefiere administrar en ayunas.

Monitorizar recuento de células sanguíneas y plaquetas.

La presentación IV se debe diluir con glucosa al 5% hasta una concentración de AZT de 2 ó 4 mg/ml. Administrar en 1 hora. Una vez diluida es estable hasta 48 horas a temperatura ambiente. Diluir en condiciones asépticas.

• PRESENTACIÓN: Cápsulas: 100 mg, 250 mg

Solución oral: 200 mg/20 ml

Vial: 200 mg/20 ml

Como componente de: Combivir® y Trizivir®.

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: U, Z (solución oral)

ZIDOVUDINA + LAMIVUDINA

- NOMBRE GENÉRICO: zidovudina + lamivudina
- SINÓNIMOS: AZT + 3TC
- NOMBRE COMERCIAL: Combivir®
- · CÓDIGO ATC: J05AF
- USO: Tratamiento de la infección por VIH
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: Ver ficha fármacos individuales -
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 1 comprimido/12 h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

No dar ésta combinación. Ver fichas individuales

 PRESENTACIÓN: Comprimidos: 300 mg zidovudina + 150 mg lamivudina

ZIDOVUDINA + LAMIVUDINA + ABACA VIR

- NOMBRE GENÉRICO: zidovudina + lamivudina + abacavir
- SINÓNIMOS: AZT + 3TC + Abacavir
- NOMBRE COMERCIAL: Trizivir®
- CÓDIGO ATC: J05AF



- · USO: Tratamiento de la infección por VIH
- · CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- EFECTOS ADVERSOS: Ver fichas de fármacos individuales -
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 1 comprimido/12 h

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

No dar ésta combinación. Ver fichas individuales

PRESENTACIÓN: Comprimidos: 300 mg Z + 150 mg L + 300 mg A.

ZOLENDRÓNICO ÁCIDO

- NOMBRE GENÉRICO: zolendrónico ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Zometa®
- · CÓDIGO ATC: M05BA
- USO: Tratamiento de la hipercalcemia inducida por tumor (HIT).
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Pancitopenia, náuseas, fatiga, artralgia, bradicardia, fiebre, alteraciones del gusto, sed, hipocalcemia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, perfusión

Adultos y ancianos: (Con centración corregida de calcio sérico respecto a la albúmina ≥ 12,0 mg/dl o 3,0 mmol/l):

4 mg (en una única perfusión durante 15 min)

- · ADMINISTRACIÓN: La solución una vez reconstituida y posteriormente diluida se administrará inmediatamente, sino fuera posible se guardará en nevera y debe administrarse antes de 24 h. No se utilizaran soluciones que contenga calcio (Ringer lactato)para la perfu-
- · PRESENTACIÓN: Vial: 4 mg

ZOLPIDEM

- NOMBRE GENÉRICO: zolpidem
- NOMBRE COMERCIAL: Stilnox, 10
- CÓDIGO ATC: N05CF
- USO: tratamiento a corto plazo del insomnio
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropo
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, diarrea; dolor de cabeza, somnolencia, vértigo,
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos: 10 mg/24h, antes de acostarse Ancianos: 5 mg/24h, antes de acostarse Ajuste de dosis en insuficiencia hepática

Disminuir la dosis a 5 mg

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de acostarse.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos recubiertos: 10 mg
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

ZUCLOPENTIXOL

- NOMBRE GENÉRICO: zuclopentixol
- SINÓNIMOS: Clopentixol
- NOMBRE COMERCIAL: Clopixol®
- CÓDIGO ATC: N05AF
- USO: Esquizofrenia
- EFECTOS ADVERSOS:

>10%: parkinsonismos, akatisia, temblor, rigidez muscular, somnolencia, sequedad de boca.

<10%: parestesia, cefalea, confusión, náuseas, constipación, hipotensión, retención urinaria, sudoración, taquicardia.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM

OR: inicialmente de 20 - 30 mg/24h, puede Adultos.

incrementarse hasta 150 mg/día en varias dosis.

Mantenimiento: 20-50 mg/día

IM(Acufase): 50-150 mg, se puede repetir tras dos o

tres días de tratamiento

IM(Depot): mantenimiento: 200-400 mg cada 2-4

semanas. Dosis máxima: 600 mg/semana.

OR: inicialmente 2-6 mg/día. Se puede incrementar hasta 10-20 mg/día

IM(Acufase): dosis máxima por inyección: 100 mg

• PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg. 25 mg

Gotas: 20 mg/ml

Ampollas: 50mg/ml(Acufase);200 mg/ml(Depot)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos: 10 mg), X(gotas)

LORATADINA

Ancianos.

- NOMBRE GENÉRICO: loratadina
- NOMBRE COMERCIAL: Clarityne®
- CÓDIGO ATC: R06AX
- USO: Rinitis alérgica perenne y estacional y otros síntomas alérgicos incluyendo urticaria.
- EFECTOS ADVERSOS:

Excepcionalmente: cefalea, fatiga, nerviosismo, somnolencia.

• FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: B

DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos y niños > 12 años: 10 mg/24h

Viños: 2 años a 12 años: >30 kg: 10 mg/24h

<30 kg: 5 mg/24h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Evitar el alcohol. Administrar con alimentos para aumentar la absorción y disminuir los efectos gastrointestinales.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg Jarabe: 5 mg/5 ml
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L (comprimidos), Q, Z (jarabe).



ACICLOVIR

- NOMBRE GENÉRICO: aciclovir
- SINÓNIMOS: Acicloguanosina
- NOMBRE COMERCIAL: Zovirax®, Virherpes®
- CÓDIGO ATC: D06BB
- USO: Tratamiento de la infección por virus herpes simplex mucocutáneo.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: erupciones
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP
- 1 aplicación, 5 veces al día durante 5 días(si no hay curación completa, puede seguir 5 días más)
- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: aplicar la crema con guantes de protección.
- PRESENTACIÓN: Crema: 5%

AGUA DE BUROW

- NOMBRE GENÉRICO: agua de Burow
- CÓDIGO ATC: A01AA
- USO: Como astringente en irritaciones de la piel. Várices. Hematomas. Trombosis venosa.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar sobre el área afectada, 3-4 veces al día mediante compresas empapadas.

• PRESENTACIÓN: Solución:

Aluminio acetotartrato

AGUA OXIGENADA

- NOMBRE GENÉRICO: agua oxigenada
- · SINÓNIMOS: Peróxido de hidrógeno
- NOMBRE COMERCIAL: Agua oxigenada®
- CÓDIGO ATC: D08AX
- USO: limpieza de heridas por arrastre. Taponamiento nasal. Higiene dental

Diluida a partes iguales con agua (50%): Amigdalitis, extracciones dentarias, infecciones de boca. Es un bacteriostático de baja potencia y poco poder de penetración. Es activo frente a HIV.

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: no exponer a luz directa, calor o metales.
- ADMINISTRACIÓN: TOP
- PRESENTACIÓN: Solución 3% (10 volúmenes)

ALCOHOL ETÍLICO

- NOMBRE GENÉRICO: alcohol etílico
- SINÓNIMOS: Etanol
- CÓDIGO ATC: D08AX
- USO: antisepsia cutánea, en especial antes de administrar una inyección. Antisepsia de manos. Actividad: buena sobre gram+ y gram-Moderada sobre micobacterias. Variable sobre virus lipídicos y ninguna sobre virus no lipídicos y esporas. La concentración más activa como antiséptico es la de 70% p/p.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Se inactiva con materia orgánica.
- ADMINISTRACÓN: TOP

No se ha de utilizar sobre heridas, ya que puede dañar los tejidos y las proteínas pueden neutralizar su acción bactericida.

No es un buen desinfectante para los instrumentos y jeringas, a causa de la limitación de su espectro.

PRESENTACIÓN: Alcohol 70°, botellas de 1 1

(Para evitar su uso interno se adicionan indicadores de sabor fuertemente amargo: Bitrex o dietilftalato)

ALCOHOL YODADO

- NOMBRE GENÉRICO: alcohol vodado
- CÓDIGO ATC: D08AG
- USO: Desinfección de la piel previa a intervenciones quirúrgicas, antes de cateterismos vasculares y toma de muestras para hemocultivos

Actividad: buena sobre bacterias gram+, bacterias gram-, micobacterias, virus lipídicos y no lipídicos y moderada sobre esporas.

- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS: rash, prurito, quemazón.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Se inactiva con materia orgánica y álcalis. Proteger de la luz (utilizar recipientes opacos: vidrio topacio etc.)
- PRESENTACIÓN: Solución alcohólica de vodo al 1% (500 ml)

APÓSITO GRASO

- NOMBRE GENÉRICO: apósito graso
- NOMBRE COMERCIAL: Tulgrasum cicatrizante®
- CÓDIGO ATC: D09AA
- USO: traumatismos cerrados y abiertos. Quemaduras de 2º y 3º grado. Heridas tórpidas. Úlceras. Dermatosis. Cirugía menor.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar los tules que se precisen sobre la lesión. Renovar la cura cada 12 a 24h

• PRESENTACIÓN: Apósito: (7x9),(14x23)

Glicina: 31,6 mcg
Benzilo, Benzoato: 3,8 mcg
Cisteína: 35,6 mcg
Treonina: 15,8 mcg

ANTIHEMORROIDAL (CORTICOIDE + ANESTÉSICO)

- NOMBRE GENÉRICO: antihemorroidal
- NOMBRE COMERCIAL: Anso®
- CÓDIGO ATC: C05AA
- USO: hemorroides internas y externas. Fisura anal. Prurito anal
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones locales en pacientes con hipersensibilidad
- DOSIFICACIÓN USUAL: REC

Aplicar 1-3 veces al día(1 cc de pomada directamente en las hemorroides externas y con la cánula en las hemorroides internas. Evitar tratamientos prolongados.

• PRESENTACIÓN: Pomada: composición por 1 g de pomada.

Hexetidina 1 mg + lidocaína ClH 20 mg + Triamcinolona 0,1 mg + Pentosanopolisulfúrico ácido 10 mg/g.

ANTIHEMORROIDAL SIN CORTICOIDE

- · NOMBRE GENÉRICO: antihemorroidal sin Corticoide
- NOMBRE COMERCIAL: Roidhemo®
- CÓDIGO ATC: C05BA
- USO: hemorroides internas y externas. Proctitis, fisura anal. Prurito anal.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones locales en pacientes con hipersensibilidad
- DOSIFICACIÓN USUAL: REC
- 2 aplicaciones al día(mañana y noche)
- PRESENTACIÓN: Pomada: Composición por 1 g

Bencilo-p fenol: 5 mg Bencilo, salicilato: 4 mg

Castaño indias(aesculas hippocastanum),

Extracto seco: 5 mg Efedrina, ClH: 3 mg

Hamameslis(hamamelis virginiana): 130 mg

Láctico, ácido: 1 mg

Bórico, ácido(excipiente): 2 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: B

BACITRACINA, NEOMICINA Y POLIMIXINA B

- NOMBRE GENÉRICO: bacitracina, neomicina y polimixina B
- NOMBRE COMERCIAL: Dermisone tri antibiótic®
- CÓDIGO ATC: D06CA
- USO: prevención de infecciones en cortes, raspaduras y quemaduras. Tratamiento de corta duración de infecciones de la superficie externa ocular causadas por organismos susceptibles.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones de hipersensibilidad. En tratamiento prolongado, existe el riesgo de superinfección.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños: aplicar 2 veces/día en las áreas afectadas.

• PRESENTACIÓN: Pomada: 1 g contiene:

Bacitracina 400 UI Neomicina, sulfato 3,5 mg Polimixina B, sulfato 8000 UI

BECLOMETASONA + CLIOOUINOL

- NOMBRE GENÉRICO: beclometasona + clioquinol
- NOMBRE COMERCIAL: Menaderm clio®
- CÓDIGO ATC: D07XC
- USO: Dermatopatias inflamatorias de origen infeccioso
- EFECTOS ADVERSOS:

Reacciones de hipersensibilidad, en tratamientos prolongados: alteraciones atróficas de la piel, pérdida de colágeno,

- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP
- 2-3 aplicaciones al día
- PRESENTACIÓN: Pomada: 1 g contiene:

Beclometasona 0,25 mg

Clioquinol 30 mg

BETAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: betametasona
- SINÓNIMOS: Flubenisolona
- NOMBRE COMERCIAL: Diproderm ®, Betnovate® capilar
- CÓDIGO ATC: D07AC
- USO: tratamiento de enfermedades cutáneas inflamatorias y alérgicas(con presencia de heridas supurativas): dermatitis, dishidrosis, eczema, xerosis, psoriasis, liquen, lupus eritematoso discoide, etc.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: eritema, rash, irritación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos: 1 aplicación cada 12 horas(mañana y noche)

Niños: 1 aplicación cada 24 horas

(evitar los tratamientos prolongados).

• PRESENTACIÓN: Diproderm® (betametasona dipropionato):

Crema: 0,5 mg/g(0,05%) Ungüento: 0,5 mg/g(0,05%)

Betnovate® capilar(betametasona valerato):

Loción capilar: 1 mg/g (0,1%)

BENCIDAMINA

- · NOMBRE GENÉRICO: bencidamina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Rosalgin®
- CÓDIGO ATC: G02CC
- USO: Vaginitis.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: sensación de prurito vaginal durante los primeros días de tratamiento.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: Irrigación vaginal
 1-2 irrigaciones vaginales o lavados externos al día. Disolver el contenido de 1 o 2 sobres en un litro de agua tibia
- PRESENTACIÓN: Sobres: 500 mg(Rosalgin,)

BREA DE ALQUITRÁN

- NOMBRE GENÉRICO: brea de alquitrán
- NOMBRE COMERCIAL: Polytar[®] líquido (champú);
 Polytar[®] emoliente (solución).
- CÓDIGO ATC: D11AC
- USO: Polytar[®] líquido (champú): Caspa, seborrea, prurito del cuero cabelludo, estados descamativos e irritativos del cuero cabelludo, limpieza del cuero cabelludo después de aplicación de pastas medicinales.

Polyta® emoliente (solución): Estados descamativos de la piel, pieles irritadas, picores. Coadyuvante en psoriasis, eczemas y dermatosis atípicas y pruríticas.

- EFECTOS ADVERSOS:
- <1%: eritema, sequedad, dermatitis de contacto, irritación, erupciones acneiformes.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Emoliente (agitar el frasco antes del uso)

Adultos: 2-4 tapones en agua del baño

Niños: 1-4 tapones en agua del baño

Secar sin frotar.

• PRESENTACIÓN: Polytar® líquido (champú):

Polytar® emoliente (solución):

CALAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: calamina
- NOMBRE COMERCIAL: Talquistina®
- CÓDIGO ATC: D04AX
- · USO: Irritaciones. Prurito. Eczemas húmedos. Escoceduras etc.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños > 2 años: 3-4 aplicaciones diarias sobre la zona afectada.

• PRESENTACIÓN: Polvo: 50 g

Calamina mentolada: 2%(FM)

CALCIPOTRIOL

- NOMBRE GENÉRICO: calcipotriol
- NOMBRE COMERCIAL: Daivonex ®
- CÓDIGO ATC: D05AX
- USO: Psoriasis
- EFECTOS ADVERSOS: eritema, prurito, sensación de quemazón, enrojecimiento.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Pomada

Adultos: 1 aplicación/12h, se puede reducir a 1 aplicación/24h

según necesidad. Dosis máxima: 100 g/semana

Niños >12 años: 1 aplicación/12h.

Dosis máxima: 75 g/semana 6-12 años: 1 aplicación/12h.

Dosis máxima: 50 g/semana

Crema

Adultos: 1 aplicación/12h. Dosis máxima: 100 g/semana

• PRESENTACIÓN: Pomada: 0,005% Crema: 0,005%

CICLOPIROX

- NOMBRE GENÉRICO: ciclopirox olamina
- NOMBRE COMERCIAL: Ciclochem®: Fungowas®
- CÓDIGO ATC: D01AE
- USO: Tratamiento de las dermatofitosis: *Tinea pedis, Tinea cruris, Tinea corporis*. Pitidiasis vesicolor Candidiasis cutáneas.
- EFECTOS ADVERSOS: eritema, prurito, sensación de quemazón, enrojecimiento y descamación de la piel periungueal.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños > 10 años: 1 aplicación cada 12h, durante 2-4 semanas

- ADMINISTRACIÓN: Evitar el contacto con los ojos. Lavar y secar minuciosamente la zona a tratar Tras la aplicación se recomienda realizar un ligero masaje sobre la lesión.
- PRESENTACIÓN: Crema: 10 mg/g(1%) Polvos: 10 mg/g(1%)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K (crema)

CLOBET ASOL

- NOMBRE GENÉRICO: clobetasol
- CÓDIGO ATC: D07AD

- NOMBRE COMERCIAL: Clovate®
- USO: Psoriasis. Eczemas recalcitrantes. Liquen plano. Lupus eritematoso discoide
- EFECTOS ADVERSOS: estrías dérmicas, pérdida de colágeno, desórdenes pigmentarios.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP 1 aplicación cada 12-24 h
- · ADMINISTRACIÓN: No prolongar el tratamiento más de 4 semanas
- PRESENTACIÓN: Pomada: 0,5 mg/g(0,05%) Crema: 0,5 mg/g(0,05%)

CLORHEXIDINA

- · NOMBRE GENÉRICO: clorhexidina
- NOMBRE COMERCIAL: Hibiscrub ®: Hibimax®, Fagescrub®
- CÓDIGO ATC: D08AC
- USO: Limpieza de la piel en lavado quirúrgico. Limpieza de heridas.
 Enjuague. Clorhexidina es activa frente a organismos gram+, gramanaerobios facultativos, aerobios y levaduras.
- · EFECTOS ADVERSOS: irritación, dermatitis o fotosensibilidad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL:

Lavado quirúrgico: lavar durante 3 minutos y enjuagar durante otros 3 minutos.

Lavado de manos: lavar durante 15 segundos y enjuagar.

• PRESENTACIÓN: Solución: 4%, frasco de 500 ml, sobres 20 ml, 5%, frasco de 500 ml

CLOSTRIDIOPEPTIDASA A + PROTEASA

- NOMBRE GENÉRICO: clostridiopeptidasa A + proteasa
- NOMBRE COMERCIAL: Iruxol mono®
- CÓDIGO ATC: D03BA
- USO: debridamiento enzimático de los tejidos necrosados en úlceras de la piel
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones dermatológicas: dolor, ardor, irritación
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP 1 aplicación cada 24h
- ADMINISTRACIÓN: evitar la aplicación conjunta con tirotricina, gramidicina o tetraciclinas.
- PRESENTACIÓN: Pomada: composición por 1 gramo:

Clostridiopeptidasa A 1,2 U + Proteasa 0,24 U

CROTAMITÓN

- NOMBRE GENÉRICO: crotamitón
- NOMBRE COMERCIAL: Euraxil®
- CÓDIGO ATC: D04AX
- USO: Tratamiento de la sarna y tratamiento sintomático del prurito.
- · EFECTOS ADVERSOS: sensación de calor, eritema
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos v Niños:

Acaricida lavar a fondo y secar bien al enfermo, aplicar una película fina con masaje en el cuerpo entero, desde el cuello hasta los pies (con especial atención a pliegues cutáneos y espacios interdigitales). Repetir la aplicación a las 24h. El tratamiento debe repetirse tras 7-10 días si quedan restos de infestación.

En pruritα Masaje en las áreas afectadas hasta que se absorba completamente, repetir cuando sea necesario.

- ÎNFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Evitar contacto con cara, ojos, mucosas y meato uretral.
- PRESENTACIÓN: Crema: 100 mg/g(10%) Loción: 100 mg/g(10%)

DEXTRANÓMERO

- NOMBRE GENÉRICO: dextranómero
- NOMBRE COMERCIAL: Debrisan®
- CÓDIGO ATC: D03AX
- USO: Limpieza de heridas exudativas
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: dolor transitorio, ampollas, eritema, sangrado.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Antes de su aplicación se ha de limpiar y desbridar la herida.

Aplicar en la zona afectada cada 12 h, o más frecuentemente si fuera necesario.

• PRESENTACIÓN: Sobres: 4 g

EOSINA

- NOMBRE GENÉRICO: eosina
- USO: Fototerapia de úlceras corrosivas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Temperatura ambiente. Proteger de la luz, envases bien cerrados. Caducidad 7 días.

DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar sobre la zona afectada, sin cubrir y facilitando su exposición a la luz solar directa.

• PRESENTACIÓN: Solución acuosa: Eosina 2%

FLUOCINOLONA ACETÓNIDO

- · NOMBRE GENÉRICO: fluocinolona acetónido
- NOMBRE COMERCIAL: Synalar®
- CÓDIGO ATC: D07AC
- USO: Psoriasis. Dermatitis(de contacto, atópica, seborrea, eczematosa exfoliativa). Liquen plano. Intertrigo
- EFECTOS ADVERSOS: pérdida de colágeno, estrías dérmicas, desórdenes pigmantios.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos:

Cura abierta: 2-3 aplicaciones al día en la zona

afectada

Cura Oclusiva: 1 aplicación al día

(cubrir con un vendaje de plástico no poroso).

• PRESENTACIÓN: Crema: 0,1 mg/g (0,01%)

FUSÍDICO ÁCIDO

- · NOMBRE GENÉRICO: ácido fusídico
- NOMBRE COMERCIAL: Fucidine® tópico
- CÓDIGO ATC: D06AX
- USO: Infecciones cutáneas por Sthaphylococcus aureus, incluyendo los resistentes a meticilina (MARSA). Erradicación de portadores asintomáticos.
- · EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: urticaria, prurito, erupciones exantemáticas, eritema, sequedad de la piel
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos:

1 aplicación sobre la lesión cada 8 horas durante unos 7 días. Si la lesión esta tapada con un vendaje aplicar 1 6 2 veces al día.

Para las lesiones exudativas cambiar cada día los vendajes. Sin exudados no serán necesario los cambios de vendaje tan frecuentes.

• PRESENTACIÓN: Pomada: 20 mg/g(2%)

GENTAMICINA + BETAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: gentamicina + betametasona
- NOMBRE COMERCIAL: Diprogenta®
- CÓDIGO ATC: D07CC

- USO: Dermatopatías inflamatorias de origen infeccioso
- EFECTOS ADVERSOS:

Ardor, prurito, irritación, sequedad, foliculitis, hipertricosis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral y alergia de contacto. En tratamientos oclusivos: maceración de la piel, infección secundaria, atrofia cutánea, estrías.

Reacciones de hipersensibilidad. En tratamientos prolongados: atrofia de la piel, estrías, pérdida de colágeno. Con vendaje oclusivo: retención hidrosalina. Fotosensibilidad.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP
- 2 3 aplicaciones diarias
- PRESENTACIÓN: Crema: 1 mg G + 0,5 mg B/1 g

HIDROCOR TISONA

- NOMBRE GENÉRICO: hidrocortisona
- · SINÓNIMOS: Cortisol; Hidroxicorticosterona.
- NOMBRE COMERCIAL: Lactisona®
- CÓDIGO ATC: D07AA
- USO: tratamiento de enfermedades cutáneas, inflamatorias o alérgicas
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: dificultad en la cicatrización de heridas

DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños >12 años: 2-3 aplicaciones al día

Niños <12 años: 1 aplicación al día

• PRESENTACIÓN: Loción: 10 mg/ml(1%)

Loción: 25 mg/ml(2,5%)

IBUPROFENO

- NOMBRE GENÉRICO: Ibuprofeno
- NOMBRE COMERCIAL: Solvium gel®
- CÓDIGO ATC: M02AA
- USO: Dolor de intensidad media a moderada. Tendinitis, contusiones, esguinces, lumbago, tortícolis, mialgias, luxaciones.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: erupciones cutáneas
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP
- 1 aplicación 3-4 veces al día.
- PRÉSENTACIÓN: Gel: 50 mg/g(5%)

KETOCONAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: ketoconazol
- NOMBRE COMERCIAL: Micoticum ®, Fungo Hubber® tópico
- CÓDIGO ATC: D01AC
- USO: Tratamiento tópico de infecciones generales o localizadas por Cándida spp. Tratamiento tópico de las infecciones de piel y cuero cabelludo.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: prurito, sensación de quemazón, eritema
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar suavemente en el área afectada una o dos veces al día.

• PRESENTACIÓN: Gel capilar: 20 mg/g(2%) Crema: 20 mg/g(2%)

LANOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: lanolina
- NOMBRE COMERCIAL: Purelan 100®
- USO: Prevención y tratamiento de las grietas del pezón. Mastitis.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar en los pezones, después de cada toma. No hace falta lavar el pezón antes de las tomas.

• PRESENTACIÓN: Pomada (7 g)

LIDOCAÍNA+PRILOCAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: lidocaína-prilocaína
- NOMBRE COMERCIAL: EMLA®
- CÓDIGO ATC: N01BB
- USO: Anestésico tópico de uso en la piel normal e intacta para proporcionar analgesia local en intervenciones menores como canulación IV o punción venosa. También se usa en intervenciones dolorosas como punción lumbar e injerto de piel.
- EFECTOS ADVERSOS: picor, hinchazón, sensación de quemazón, angioedema, dermatitis de contacto, palidez o enrojecimiento de la piel(suelen desaparecer después de poco tiempo de su uso).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL:

Adultos y Niños. TOP

Aplicar una capa gruesa de crema en la piel intacta y cubrir con un vendaje oclusivo. Para intervenciones menores aplicar 2,5 g durante al menos 50 minutos. Para intervenciones dolorosas, aplicar 2 g/10 cm2 de piel y mantenerlo durante al menos 2h: Ver tabla:

Á rea máxima recomendada de aplicación de EMLA® en niños*		
Pes o corporal (kg)	Área máxima de aplicación (cm²)**	
<10 kg	100	
10-20 kg	600	
>20 kg	2000	

* áreas máximas recomendadas para evitar la toxicidad sistémica en pacientes con piel intacta y con función renal y hepática normal.

** Para el cálculo individual de cuánta lidocaína y prilocaína pueden ser absorbidas, pueden utilizarse los siguientes parámetros estimados para niños y adultos:

media estimada (±d) de absorción lidocaína:

0,045(±0,016)mg/cm²/h

media estimada (±d) de absorción prilocaína:

 $0.077(\pm 0.036)$ mg/cm²/h

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Tener especial cuidado con el vendaje oclusivo en los *lactantes y Niños*, para evitar que la pomada entre en contacto con la boca.

• PRESENTACIÓN: Emulsión: 25 mg de Lidocaína +

25 mg de Prilocaína/g

LINDANO

- NOMBRE GENÉRICO: lindano
- NOMBRE COMERCIAL: Yacutin®
- CÓDIGO ATC: P03AB
- USO: Tratamiento de sarna y pediculosis.
- EFECTOS ADVERSOS: irritación cutánea, reacciones de hipersensibilidad
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Sarna

Adultos y Niños > 10 años: Realizar una limpieza previa del cuerpo, aplicar pequeñas cantidades del preparado frotando

aplicar pequeñas cantidades del preparado frotando con ellas todo el cuerpo desde los dedos de los pies hasta el cuello, sobre todo pliegues interdigitales, de flexión de las piernas y de brazos. Se recomienda realizar este tratamiento durante 3 días consecutivos, pudiéndose lavar el cuerpo a la mañana siguiente.

Niños: de 3 a 10 años: El tratamiento se realizará durante 2 días consecutivos.

menores de 10 años: el baño de limpieza se realizará a las 3 horas de aplicación.

menores de 3 años y Lactantes: El tratamiento se realizará durante 4 días, aplicándose la emulsión a la mitad corporal superior los días 1 y 3 y a la mitad inferior los días 2 y 4.

Pediculosis:

Previa limpieza de la zona, se realizarán fricciones con unos 15 g del producto. El lavado postaplicación no se realizará antes de las 3 horas y puede retrasarse hasta pasados 2 días. Este proceso puede repetirse varias veces. Si aún aparecen ácaros vivos no repetir el tratamiento hasta que haya pasado una semana.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No debe ser administrado por via oral. Sólo uso tópico. Aplicar sobre piel seca y fresca. No aplicar sobre mucosas ni sobre lesiones dérmicas. No aplicar después de un baño caliente, ya que aumenta la absorción cutánea.
- PRESENTACIÓN: Emulsión: 3 mg/g(0,3%)

MICONAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: miconazol
- NOMBRE COMERCIAL: Daktarin gel oral®
- CÓDIGO ATC: D01AC
- USO: Tratamiento de candidiasis y una gran variedad de infecciones fúngicas de mucosas.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: náuseas, vómitos, diarrea, rash, prurito, somnolencia, escalofríos
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERV ACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger del calor.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP OR

Adultos y Niños: Aplicar 2 veces/día hasta 1 mes de tratamiento.

• PRESENTACIÓN: Gel oral: 20 mg/ml(2%)

MUPIROCINA

- NOMBRE GENÉRICO: mupirocina
- · SINÓNIMOS: Pseudomónico ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Bactroban®, Bactroban® nasal
- CÓDIGO ATC: D06AX
- USO: tratamiento de infecciones cutáneas primarias, impétigo, foliculitis, forunculosis. Portadores de estafilococos(intranasal)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: prurito, rash, eritema, piel seca, edema, quemazón
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP, intranasal

Adultos y Niños:

TOP: 1 aplicación/8h

Intranasal: 1 aplicación/8-12h en cada fosa. La erradicación se obtiene normalmente a los 5-7 días de iniciar el tratamiento.

• PRESENTACIÓN: Pomada 20 mg/g(2%)

Pomada 20 mg/g(2%) (sal cálcica),

aplicación intranasal

NISTATINA

- NOMBRE GENÉRICO: nistatina
- SINÓNIMOS: Fungicidina
- NOMBRE COMERCIAL: Mycostatin®
- CÓDIGO ATC: D01AA
- · USO: Candidiasis cutáneas
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: reacciones de hipersensibilidad, dermatitis de contacto

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Una aplicación cada 8-12h

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Mantener contacto con la zona afectada el mayor tiempo posible.
- PRESENTACIÓN: Pomada: 100.000 UI/g

NITROFURAZONA

- NOMBRE GENÉRICO: nitrofurazona
- SINÓNIMOS: Nitrofural
- NOMBRE COMERCIAL: Furacin®
- CÓDIGO ATC: D08AF
- USO: antiséptico y desinfectante de heridas superficiales, quemaduras, úlceras, infecciones de la piel
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones de hipersensibilidad
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar 2-3 veces al día

- ADMINISTRACIÓN: aplicar directamente sobre la zona afectada o con una gasa estéril.
- PRESENTACIÓN: Pomada: 2 mg/g(0,2%)

PASTA LASSAR

- NOMBRE GENÉRICO: óxido de zinc + lanolina + aceite de almendras
- NOMBRE COMERCIAL: Pasta Lassar® Inba, Eryplas®
- CÓDIGO ATC: D02AB
- USO: Protección de la piel de irritaciones y abrasiones. Crema suavizante y protectora para favorecer la curación de la piel agrietada, erupciones.

440

- · EFECTOS ADVERSOS: lesiones granulomatosas
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP Adultos y Niños: aplicar en las zonas afectadas; tantas veces como se requiera al día.
- PRESENTACIÓN: pomada

PENTOSANOPOLISULFÚRICO, ÁCIDO

- · NOMBRE GENÉRICO: pentosanopolisulfúrico, Ácido
- SINÓNIMOS: Xilanpolisulfúrico, ácido
- NOMBRE COMERCIAL: Thrombocid tópico®
- CÓDIGO ATC: C05BA
- USO: alivio local sintomático de los trastornos venosos como pesadez y tirantez en piernas con várices, también hematomas superficiales producidos por golpes.
- EFECTOS ADVERSOS: raramente reacciones alérgicas cutáneas
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños > 1 año: 3-4 aplicaciones/día durante 5-6 días

• PRESENTACIÓN: Pomada: 1mg/g (0,1%)

PERMANGANATO POTÁSICO

- NOMBRE GENÉRICO: permanganato de potasio
- CÓDIGO ATC: D08AX
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- USO: Antiséptico. Actividad buena sobre bacterias y hongos. Inactivo frente a esporas y virus. En la limpieza de úlceras o abcesos. Gargarismos. Antídoto por intoxicación de fósforo blanco, alcaloides (excepto cocaína y atropina).
- EFECTOS ADVERSOS: irritación de la piel, sensación de quemazón
- ADMINISTRACIÓN: TOP. Tienen propiedades astringentes, desecantes

Concentraciones >1/5000 son tóxicas para tejidos. El permanganato se descompone rápidamente en presencia de materia orgánica, con lo cual el valor antiséptico disminuye. Lavado gástrico con solución 1:5000.

• PRESENTACIÓN: Solución 1/10000 (F.M.)

PERMETRINA

- NOMBRE GENÉRICO: permetrina
- NOMBRE COMERCIAL: Sarcop®
- CÓDIGO ATC: P03AC
- USO: tratamiento de las infestaciones producidas por Sarcoptes Scabiei(escabiosis o sarna)
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: prurito, quemazón, picor transitorio, eritema, entumecimiento y hormigueo

DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños > 2 meses: 1 aplicación(30 g en adultos y menor cantidad en niños). Una sola aplicación de la crema suele ser curativa y sólo si se observan ácaros, después de 14 días se procederá a una segunda aplicación.

- ADMINISTRACIÓN: se dejará actuar la crema 8-14 horas procediendo después al baño o ducha
- PRESENTACIÓN: Crema: 50 mg/g(5%)

PIRETRINA

- NOMBRE GENÉRICO: piretrina
- NOMBRE COMERCIAL: Cusitrim®, Mitigal®
- USO: Tratamiento de infestaciones producidas por *Pediculus huma nus* (Piojos de cabeza, cuerpo y pubis) así como para eliminar los huevos del parásito (liendres).
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: prurito, irritación, sensación de calor, picor
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- · DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicarse la solución en toda el área infestada incluyendo el pelo. Efectuar lavados con el champú. El tratamiento debe repetirse si es necesario cada 24h.

• PRESENTACIÓN: Champú: 4 mg/g(0,4%)

Colonia: 3 mg/ml(0,3%)

PLATA NITRATO

- NOMBRE GENÉRICO: nitrato de plata
- NOMBRE COMERCIAL: Argenpal®
- CÓDIGO ATC: D08AL
- USO: Cauterización de heridas y úlceras. Extirpación de tejido de granulación y verrugas. Profilaxis aséptica de quemaduras.
- EFECTOS ADVERSOS: quemazón, irritación y manchas en la piel
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en lugar seco. La exposición a la luz produce una reducción a plata metálica(depósitos oscuros/negros). En contacto con el agua se forma una capa de óxido que se disuelve enseguida.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Adultos y Niños: Varillas: aplicar sobre el área a tratar (mucosas, superficie de la piel) 2-3 aplicaciones/semana durante 2-3 semanas.

PRESENTACIÓN: Varillas: 50 g

POVIDONA YODADA

- NOMBRE GENÉRICO: povidona vodada
- SINÓNIMOS: Olividona vodo; polivinil-pirrolidona-vodo (PVP-I)
- NOMBRE COMERCIAL: Betadine®
- CÓDIGO ATC: D08AX
- USO: Es bactericida y posee alta actividad frente a bacterias grampositivo y gram-negativo, virus lipídicos y no lipídicos y hongos.
 Moderadamente activo frente a micobaterias y esporas.
 Desinfectante de piel y mucosa. Útil en la desinfección preoperatoria de la piel. Tratamiento de las infecciones de heridas contaminadas. Antiséptico de elección para uso hospitalario.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: Rash, prurito, irritación, edema local.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Su actividad se reduce en presencia de álcalis y materia orgánica.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Solución: Aplicar sobre la zona afectada varias veces al día Pomada: de 1 a 3 aplicaciones diarias cubriendo la zona con un apó-

Solución jabonosa: lavado de manos quirúrgico

• PRESENTACIÓN: Scrub: 7,5% (para lavado quirúrgico)

Solución: 10% Pomada: 10%

SILICONA, ZINC

- NOMBRE GENÉRICO: silicona, Zinc
- NOMBRE COMERCIAL: Silidermil®
- CÓDIGO ATC: D02AA
- USO: Dermatosis(profesionales, por pañales). Úlceras por decúbito. Intertrigo. Irritación de la piel.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones de hipersensibilidad
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP Una aplicación cada 12 horas.
- ADMINISTRACIÓN: limpiar y secar bien la zona antes de aplicarse.
 No utilizar vendajes.
- PRESENTACIÓN: Pomadas:

Composición por 1 g: Dimeticona: 300 mg Zinc, Óxido: 10 mg

SULF ADIAZINA PLATA

- NOMBRE GENÉRICO: sulfadiazina, plata
- SINÓNIMOS: sulfadiazina argéntica.

- NOMBRE COMERCIAL: Silvederma®
- CÓDIGO ATC: D06BA
- USO: tratamiento y prevención de infecciones en las quemaduras de 2º y 3º grado, en las úlceras de las piernas y en otras heridas.
- EFECTOS ADVERSOS:

Rash, eritema, decolaración de la piel, reacciones alérgicas.

· DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar 1-2 veces al día en área afectada, si fuera preciso renovar cada 4-6h

En insuficiencia renal y/o hepática grave existe el riesgo de acumulación del fármaco. En estos casos se evitará la aplicación sobre lesiones abiertas, especialmente en úlceras. Puede producir grafismos (coloración negra permanente en la piel).

• PRESENTACIÓN: Crema: 10 mg/g(1%)

TETRACAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: tetracaína clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Lubricante urológico organon® Lubricante urológico Braun®
- · CÓDIGO ATC: S01HA; N01BA
- USO: Anestesia urológica tópica (sondaies)
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: mareos, visión borrosa, náuseas, vómitos, temblores, ardor o picor en la zona de aplicación.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Según la aplicación y a criterio facultativo

• PRESENTÁCIÓN: Pomada: 7,5 mg/g(0,75%) (6 g),

7,5 mg/g(0,75%) (25 g)

TINTURA DE CASTELLANI

- NOMBRE GENÉRICO: tintura de Castellani
- NOMBRE COMERCIAL: Dermomycose® Líquido
- CÓDIGO ATC: D01AE
- USO: profilaxis y tratamiento de las infecciones dérmicas(sobre todo las producidas por hongos)
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

1 aplicación diaria en la zona afectada mediante un pincel o algodón

• PRESENTACIÓN: Solución: 50 ml. Composición por 100 ml:

Bórico Ácido: 0,8 g Fenol: 1,6 g Rosanilina: 8 ml Resorcinol: 8 g Alcohol Etílico: 0.8%

TOSILCLORAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: tosil cloramina sódica
- SINÓNIMOS: Cloramida, cloramina-T
- NOMBRE COMERCIAL: Clorina®
- CÓDIGO ATC: D08AX
- USO: Es un bactericida de acción rápida. Es activo frente a bacterias gram+ y gram- (incluida Pseudomonas) y virus. Moderadamente activo frente a bacilos tuberculosos y esporas. Puede utilizarse en la desinfección del agua de bebida. Limpieza de heridas abiertas. Desinfección de manos, material quirúrgico.
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Proteger de la luz. Se inactiva con la materia orgánica. Las soluciones son estables 24h. En contacto con el aire pierde cloro, disminuyendo su actividad y cambio de color a amarillo.
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Irrigación vaginal: solución en caliente de 1-5 g/l

Desinfección de manos: 2,5-5 g/l Desinfección instrumental: 5 g/l

 ADMINISTRACIÓN: No aplicar conjuntamente con alcohol y/o agua oxigenada.

• PRESENTACIÓN: Sobres: 2,5 g

TRIAMCINOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: triamcinolona acetónido
- CÓDIGO ATC: D07CB
- USO: Dermatitis seborréica.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: F.M.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones de hipersensibilidad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP Aplicar una capa 2-3 veces/día
- PRESENTACIÓN: Crema: 1 mg/ml (0,1%)

TRIPSINA + QUIMIOTRIPSINA

- NOMBRE GENÉRICO: tripsina + quimiotripsina
- NOMBRE COMERCIAL: Dertrase®
- CÓDIGO ATC: D03BA
- USO: Debridamiento, limpieza enzimática de secreciones en heridas, úlceras isquémicas. Quemaduras de 2º-3er grado. Forunculosis. Antrax
- EFECTOS ADVERSOS: Alergia a los componentes
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Extender una capa sobre la herida.

• PRESENTACIÓN: Pomada: 5 mg T + 5 mg/g Q

UREA

- NOMBRE GENÉRICO: urea
- SINÓNIMOS: Carbamida
- NOMBRE COMERCIAL: Ureadin®
- USO: Hidratación y eliminación del exceso de queratina en la hiperqueratocitosis, piel seca.
- EFECTOS ADVERSOS: irritación local
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP Aplicar 1-3 tomas/día
- PRESENTACIÓN: Emulsión: 10% Crema: 20%

VASELINA

- NOMBRE GENÉRICO: vaselina
- SINÓNIMOS: Parafina líquida; Vaselinol; Aceite mineral
- NOMBRE COMERCIAL: Vaselina estéril Braun®
- CÓDIGO ATC: D02AC
- USO: Emoliente en pieles irritadas. Antídoto de intoxicacione por gasolina, petroleo, esencia de trementina(aguarrás).
- DOSIFICACIÓN USUAL: TOP

Aplicar una capa del producto sobre la zona afectada.

• PRESENTACIÓN: Vaselina 100% estéril: tubo de 30 g

Frasco: 100 ml





ACETILCOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: acetilcolina cloruro
- NOMBRE COMERCIAL: Acetilcolina 1% Cusi®
- CÓDIGO ATC: S01EB
- USO: Producir una miosis completa en cirugía ocular (cataratas).
 Queratoplastia. Iridectomía y otros procesos quirúrgicos del segmento anterior en las que se requiere una miosis rápida.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

Bradicardia, hipotensión, rubor dolor de cabeza, alteración de la visión, disminución de la visión nocturna, opacidad lenticular transitoria, disnea, diaforesis.

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Preparar la solución inmediatamente antes de usar, ya que es inestable.
- DOSIFICACIÓN USUAL: Intraocular
 Adultos. 0,5-2ml al 1% instiladas en la cámara anterior del ojo
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: desechar la porción de solución no utilizada.
- Abrir solo bajo condiciones asépticas. Precaución si se conduce, sobre todo por la noche.
- PRESENTACIÓN: Vial: 10 mg/1 ml (1%)

ACICLOVIR

- NOMBRE GENÉRICO: aciclovir
- SINÓNIMOS: Acicloguanosina
- NOMBRE COMERCIAL: Zovirax oftálmico®
- CÓDIGO ATC: S01AD
- USO: Queratitis y queratoconjuntivitis herpética
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: alteraciones oculares(quemazón, edema corneal, picor).
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OFT
- 1 cm de pomada/4h, durante el día (máximo 5 cm/día)
- PRESENTACIÓN: Pomada: 30 mg/1 g(3%)

APRACLONIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: apraclonidina
- SINÓNIMOS: Aplonidina, p-Aminoclonidina
- NOMBRE COMERCIAL: Iopimax®
- CÓDIGO ATC: S01EA
- USO: profilaxis y tratamiento del aumento de la presión intraocular post-cirugía.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H (colirio 1%)
- · EFECTOS ADVERSOS:

<10%: letargia, xerostomía, midriasis, visión borrosa, microhemorragias conjuntivales, queratitis, fotofobia, blefaritis, queratopatías, vértigo, somnolencia.

DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños > 12 años:

Tratamiento: 1 gota(solución al 0,5%) 3 veces al día, durante un mes como máximo.

Profilaxis: 1 gota(solución al 1%), 1 hora antes de realizar la intervención e instilar otra gota nada más finalizar la cirugía.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 5 mg/1 ml (0,5%)

10 mg/1 ml (1%)

ATROPINA

- NOMBRE GENÉRICO: atropina sulfato
- SINÓNIMOS: Tropato de tropilo; Tropina ác. topato; D-hioscinamina.
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi atropina®,

Oft cusi atropina®

CÓDIGO ATC: S01FA

- USO: Produce midriasis y cicloplegia por lo que se emplea en el examen de retina y disco óptico y correcta medida de los errores de refracción. Uveítis.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: incremento de la sensibilidad a la luz, hipotensión ortoestática, taquicardia, palpitaciones, confusión, somnolencia.

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Evitar la congelación.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos: Solución oftálmica 1%: Instilar 1-2 gotas 1h

antes del procedimiento

Uveítis: 1-2 gotas/6h

Pomada oftálmica: Aplicar una pequeña cantidad en el

saco conjuntival, como mínino 3 veces al día

Niños: Solución oftálmica 0,5%: Instilar 1-2 gotas/12h

durante 1-3 días antes de procedimiento.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 5 mg/ml (0,5%), 10 mg/ml (1%)

Pomada oftálmica: 10 mg/g(1%)

CICLOPENTOLATO

- NOMBRE GENÉRICO: ciclopentolato clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi cicloplejico®
- CÓDIGO ATC: S01FA
- USO: Exploración de fondo de ojo y examen de refracción y en cualquier afección en la que se desee un efecto midriático o cuando no pueda utilizarse la atropina (procesos inflamatorios del tracto uveal)
- EFECTOS ADVERSOS: visión borrosa, deslumbramientos, ataxia, alucinaciones, elevación de la presión intraocular.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Cuando se busca un efecto sostenido en general se instilarán 2 gotas 3 veces al día.

Para la refracción:

Adultos y Niños > 6 años: 1 gota de la solución, que se repetirá a los 5 minutos, 40 ó 50 minutos antes del examen.

 $Ni\tilde{n}os < 6$ años: 1 ó 2 gotas de solución, 40 ó 50 minutos antes del examen.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 10 mg/ml (1%)

CIPROFLOXACINO

- NOMBRE GENÉRICO: ciprofloxacino
- NOMBRE COMERCIAL: Oftacilox®
- GRUPO TERAPÉUTICO: S01AX
- USO: Endoftalmitis posttraumática. Conjuntivitis crónica.
- EFECTOS ADVERSOS: ardor, enrojecimiento ocular, dolor ocular, irritación, escozor, picor.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Colirio: 1-2 gotas 2 veces al día, reduciendo la frecuencia de aplicaciona medida que mejora la infeccion.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/ml (0,3%)

DEXAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: dexametasona
- NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi dexametasona®, Colincusi dexametasona®
- GRUPO TERAPÉUTICO: S01BA
- USO: Tratamiento de enfermedades alérgicas y antiinflamatorias de la conjuntiva, córnea
- EFECTOS ADVERSOS: ardor, enrojecimiento ocular dolor ocular, irritación.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Colirio: 1-2 gotas 4 veces al día

Pomada: 1 cm de pomada cada 4-6 h, a medida que la afección progresa reducir la frecuencia de aplicación cada 8-24h.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 1 mg/ml (0,1%) Pomada: 0,5 mg/g (0,05%)

DICLOFENAC

- NOMBRE GENÉRICO: diclofenac
- NOMBRE COMERCIAL: Diclofenac-Leponi Colirio®
- CÓDIGO ATC: S01BC
- USO: Tratamiento de la inflamación postoperatoria tras extracción de cataratas.
- EFECTOS ADVERSOS: ardor, enrojecimiento ocular, dolor ocular, irritación.
- PRESENTACIÓN: Colirio: 1 mg/ml(0,1%)

ERITROMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: eritromicina
- SINÓNIMOS: Eritromicina A; Ermicina.
- NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi eritromicina®
- CÓDIGO ATC: S01AA
- USO: Profilaxis de la oftalmia neonatal.
- EFECTOS ADVERSOS: alteraciones oculares: sensación de escozor y quemazón.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Neonatos Profilaxis de la gonococia neonatal o conjuntivitis por clamidias: 0,5-1 cm de pomada en cada saco

• PRESENTACIÓN: Pomada Oftálmica: 5 mg/g(0,5%)

FENILEFRINA

- NOMBRE GENÉRICO: fenilefrina
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi fenilefrina®
- CÓDIGO ATC: S01FB
- USO: Midriasis crónica. Exámen oftalmoscópico: catarata nuclear, iritis.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: cefalea, visión borrosa, lacrimación, irritación ocular, bradicardia refleja, vasoconstricción periférica, arritmias.

· DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos: Oftalmoscopía: Instilar 1 gota, repetida en caso necesario, al cabo de 5 minutos.

Midriasis crónica: Instilar 1 gota 2-3 veces al día.

- PRESENTACIÓN: Colirio: 100 mg/1 ml(10 %)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: S

FLUORESCEÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: fluoresceína
- SINÓNIMOS: Dioxifluoran; Obiturina; Resorcinolftaleína.
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi fluoresceína®
- CÓDIGO ATC: S01JA
- USO: Defectos demostrados del epitelio corneal. Ayuda al diagnóstico en angiografía oftálmica.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: sensación de quemazón en la piel

- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Instilar 1-2 gotas, al cabo de algunos minutos lavar el exceso.

PRESENTACIÓN: Colirio: 20 mg/ml (2%)

FLUORESCEÍNA + OXIBUPROCAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: fluoresceína + oxibuprocaína
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi fluotest®
- GRUPO TERAPÉUTICO: SOLJA
- USO: Exploraciones oculares que requieran anestesia de corta duración(tonometría, gonioscopía)
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: irritación, inflamación, enrojecimiento corneal, reacciones alérgicas.

· DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Instilación única de 1-2 gotas en cada ojo(en caso de anestesia prolongada, se realizarán 3 instilaciones de 1-2 gotas cada 90 segundos).

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 ml.

Composición por ml: Fluoresceína: 3,5 mg Oxibuprocaína: 4 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: B

GENTAMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: gentamicina
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi Gentamicina®, Oftalmolosa cusi gentamicina®
- CÓDIGO ATC: S01AA
- USO: Endoftalmitis. Conjuntivitis
- EFECTOS ADVERSOS:

Alteraciones oculares: sensación de escozor y quemazón. Fotosensibilidad.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Solución: 1-2 gotas/2-4h, máximo 2 gotas/h para infecciones gra-

Pomada: 1 aplicación 2-3 veces/día cada 3-4h

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/1 ml (0,3), 6 mg/1 ml (0,6%)

Pomada: 3 mg/1 g (0,3%)

GENTAMICINA + DEXAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: gentamicina + dexametasona
- NOMBRE COMERCIAL: Colincusi Gentadexa®
- CÓDIGO ATC: S01CB
- USO: procesos infecciosos e inflamatorios oculares: conjuntivitis, úlceras y abcesos corneales, escleritis, episcleritis. En el postoperatorio de intervenciones oculares.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: picor o sensación de quemazón, enrojecimiento, lacrimación, visión borrosa. En tratamientos prolongados: hipotermia, somnolencia, debilidad, aumento de la irritación ocular, cataratas, aumento de la presión intraocular, glaucoma(visión borrosa, dolor ocular, cefalea)

· DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños: Instilar 1 - 2 gotas 3 veces al día

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg G + 1 mg D/1 ml

GENTAMICINA + VITAMINA A + METIONINA

- NOMBRE GENÉRICO: gentamicina + vitamina A + metionina
- NOMBRE COMERCIAL: Pomada Oculos Epitelizante®
- CÓDIGO ATC: S01AA
- USO: prevención y tratamiento de infecciones bacterianas, tras extracción de cuerpos extraños o en erosiones de córnea y/o conjuntiva.
- EFECTOS ADVERSOS: reacciones alérgicas de carácter local: prurito, enrojecimiento, visión borrosa(que desaparece a los pocos minutos).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Aplicar de 3 a 4 veces diarias una pequeña cantidad de pomada.

• PRESENTACIÓN: Pomada oftálmica:

Composición por 1 g: Vitamina A: 10.000 UI Metionina: 5 mg Gentamicina: 3 mg/g (3 g)

GRAMICIDINA + NEOMICINA + POLIMIXINA B

- NOMBRE GENÉRICO: gramicidina + neomicina + polimixina B
- NOMBRE COMERCIAL: Oftalmowell®
- CÓDIGO ATC: D06CA
- USO: infecciones oculares causadas por bacterias susceptibles.

Profilaxis en extracciones de cuerpos extraños y en cirugía oftálmica

- EFECTOS ADVERSOS: prurito, quemazón, rubor, erupciones, hiperinfecciones por organismos no susceptibles.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Instilar: 1 gota 2-4 veces al día

• PRESENTACIÓN: Colirio: 1 ml, contiene:

Gramicidina: 25 UI

Neomicina, sulfato: 1700 UI Polimixina B, sulfato: 5000 UI)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X

HIALURONATO SÓDICO

- NOMBRE GENÉRICO: hialuronato sódico
- NOMBRE COMERCIAL: Viscorneal®
- CÓDIGO ATC: S01N
- USO: En cirugía ocular: cataratas, filtración glaucoma, transplante de córnea. Sustitución del vítreo.
- EFECTOS ADVERSOS:

<10%: rash, echimosis, cefalea, prurito, dolor en el punto de inyección.

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Conservar en nevera. Proteger de la luz y congelación. Puede estar a temperatura ambiente momentos antes de su uso.
- DOSIFICACIÓN USUAL: Intraocular

Adultos: Cataratas y glaucoma: 0,5 ml

Sustitución vítrea: 3-4 ml

• PRESENTACIÓN: Ampollas:

10 mg/0,55 ml 14 mg/0,55 ml

10 mg/0,85 ml

HIDROCOR TISONA

- NOMBRE GENÉRICO: hidrocortisona
- · SINÓNIMOS: Cortisol: Hidroxicorticosterona.
- NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi hidrocortisona®
- GRUPO TERAPÉUTICO: S01BA
- USO: Tatamiento de enfermedades alérgicas y antiinflamatorias de la conjuntiva, córnea.
- EFECTOS ADVERSOS:

Ardor, enrojecimiento ocular, dolor ocular, irritación.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

1 cm de pomada cada 4h, a medida que la afección progresa reducir la frecuencia de aplicación cada 8-24h

• PRESENTACIÓN: Pomada: 15 mg/g(1,5%)

HIDROXIPROPIL METILCELULOSA

("Lágrimas artificiales")

- NOMBRE GENÉRICO: hidroxipropil metilcelulosa
- SINÓNIMOS: Hipromelosa
- NOMBRE COMERCIAL: Tears humectante®, Dacrolux®, Gonioftal®
- CÓDIGO ATC: S01XA
- EFECTOS ADVERSOS: no se han descrito.
- USO: Lubrificación ocular, alivio de la sequedad ocular; gonioscopia.
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Instilar 1-2 gotas en cada ojo, según necesidad.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/ml (0,3%) "lagrimas artificiales"

Solución Oftálmica(gonioscopia):

17,5 mg/1 ml(1,75%) 1500 centipoises

LUBRICANTE OCULAR

- · NOMBRE GENÉRICO: lubricante Ocular
- NOMBRE COMERCIAL: Lubrifilm®
- CÓDIGO ATC: S01XA
- USO: prevención y tratamiento de la irritación ocular derivada de la sequedad ocular.
- EFECTOS ADVERSOS: dolor ocular congestión ocular, visión doble, aparición de moscas volantes(en estos casos abandonar el tratamiento).
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Aplicar 1 cm de pomada en cada ojo

PRESENTACIÓN: Pomada:

Cada gramo de pomada contiene:

Vaselina filante: 600 mg Vaselina líquida: 300 mg Lanolina anhidra: 100 mg

NAFAZOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: nafazolina clorhidrato
- NOMBRE COMERCIAL: Colirio Alfa®
- CÓDIGO ATC: S01GA
- USO: Vasoconstrictor tópico ocular. Puede aliviar temporalmente la congestión, picazón e irritación menor y para controlar la hiperemia en pacientes con vasculitis corneal superficial.
- EFECTOS ADVERSOS: Escozor, quemazón, visión borrosa
- · DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños > 6 años : instilar 1-2 gotas cada 3-4h; En cualquier caso la terapia no debería exceder de 3-4 días.

Niños < 6 años: no recomendado debido a la depresión SNC (especialmente en *lactantes*), la terapia no debería exceder de 3-4 días.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: No usar una solución descolorida.
 Con el uso continuado puede tener lugar una congestión rebote.
- PRESENTACIÓN: Colirio: 0,3 mg/ml(0,03%)

NEOMICINA + POLIMIXINA B + PREDNISOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: neomicina + polimixina B + prednisolona
- NOMBRE COMERCIAL: Poly-Pred®
- CÓDIGO ATC: S01CA
- USO: tratamiento de la inflamación de la conjuntiva palpebral y bulbar, córnea y segmento anterior del ojo, asociada a una infección debida a microorganismos sensibles.
- EFECTOS ADVERSOS: aumento de la presión ocular, dolor ocular visión borrosa, cefalea.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños: 1 gota 2-4 veces al día. En caso necesario puede incrementarse la frecuencia de dosis a 1 gota/2h durante las primeras 24-48h.

• PRESENTACIÓN: Colirio: por 1 ml, contiene:

Neomicina, sulfato: 5 mg; Polimixina B, sulfato: 10.000 UI; Prednisolona, acetato: 5 mg

OFLOXACINA

- · NOMBRE GENÉRICO: ofloxacina
- NOMBRE COMERCIAL: Exocin®
- CÓDIGO ATC: J01MA.

· USO: infecciones oculares por micobacterias atípicas.

• EFECTOS ADVERSOS:

<10%: quemazón, escozor, lagrimeo, picor, fotofobia, alteración de la visión.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños: Instilar 1 - 2 gotas 3 veces al día

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/1 ml (0,3%)

OXIBUPROCAÍNA + TETRACAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: oxibuprocaína + tetracaína
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi anestésico doble®
- CÓDIGO ATC: S01HA
- USO: Anestesia local en el ojo, para varios diagnósticos (tonometría, gonioscopia).
- EFECTOS ADVERSOS: quemazón, ardor, enrojecimiento.

Excepcionalmente reacciones alérgicas.

• DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Instilar de 1 a 2 gotas en el ojo afectado

• PRESENTACIÓN: Colirio: 4 mg Oxibuprocaina +

1 mg Tetracaína/ml

OXIMETAZOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: oximetazolina
- NOMBRE COMERCIAL: Alerfrin®
- CÓDIGO ATC: S01GA
- USO: Tratamiento sintomático del enrojecimineto de la conjuntiva (irritación leve).
- EFECTOS ADVERSOS: escozor, quemazón, visión borrosa, rubor, irritación, cefalea, palpitaciones, nerviosismo, sudoración, debilidad.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños >6 años: Instilar 1-2 gotas/8h

• PRESENTACIÓN: Colirio: 0,5 mg/1ml (0,05%)

PILOCARPINA

- NOMBRE GENÉRICO: pilocarpina
- NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi Pilocarpina®, Colircusi Pilocarpina®
- CÓDIGO ATC: S01EB
- USO: Tratamiento crónico del glaucoma simple. Glaucoma de ángulo cerrado crónico y agudo. Presenta efectos ciclopéjicos; miótico.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: visión borrosa, dolor e irritación ocular, cefalea

45

· DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños:

Glaucoma crónico: Instilar 1 gota de la solución 4 veces al día o 1 aplicación de pomada cada 24h, por la noche.

Glaucoma de ángulo cerrado agudo: Instilar 1 gota de solución al 2 % cada 5-10 min durante 3-6 dosis, después 1 gota cada 1-3h hasta que se reduzca la presión ocular

Hipertensión ocular. Instilar 1 gota de solución. La máxima reducción de la presión se obtiene al cabo de 2h.

• PRESENTACIÓN: Colirios: 20 mg/10 ml (2%) Pomada: 30 mg/g (3%)

SODIO CLORURO

- · NOMBRE GENÉRICO: sodio cloruro
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi Antiedemæ,

Oftalmolosa Antiedema®

- · CÓDIGO ATC: S01XA
- USO: edema corneal: producido por queratitis bullosa, postoperatorio de cataratas, distrofia hereditaria de la córnea o distrofia de Fuchs.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: sensación de ardor o irritación.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Colirio: instilar 1-2 gotas en el ojo afectado cada 3-4h

Pomada: aplicar 1 cm de pomada 1-2 veces al día

• PRESENTACIÓN: Colirio: 50 mg/1 ml(5%)

Pomada Oftálmica: 50 mg/1 g (5%)

SOLUCIÓN SALINA EQUILIBRADA

- NOMBRE GENÉRICO: BSS (Solución salina equilibrada) (Balanced Saline Solution)
- NOMBRE COMERCIAL: BSS®
- · CÓDIGO ATC: S01PA
- USO: En cirugía ocular: Irrigación del polo anterior del ojo y de la córnea. Hidratación del injerto liofilizado durante el transplante de córnea.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- FECTOS ADVERSOS: reacciones inflamatorias postquirúrgicas, edema de córnea.
- · ADMINISTRACIÓN: La irrigación con BSS puede hacerse directa-

mente con el frasco en el caso de irrigación externa, o bien adaptando una aguja oftálmica de irrigación en los casos de irrigación de teiidos oculares.

• PRESENTACIÓN: Solución (15 ml). Cada ml de solución contiene:

Cloruro sódico 6,4 mg; Cloruro potásico 0,75 mg; Cloruro cálcico 0,48 mg; Cloruro magnesio 0,3 mg; Acetato sódico 3,9 mg; Citrato sódico 1,7 mg; Agua inyectable c.s.

TIMOLOL

- NOMBRE GENÉRICO: timolol maleato
- NOMBRE COMERCIAL: Cusimolo®, Timoftol®
- CÓDIGO ATC: S01ED
- USO: Aplicación en oftalmología en el tratamiento de la presión elevada intraocular en glaucoma o hipertensión ocular
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: irritación ocular, visión borrosa
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños: 1 gota dos veces al día

• PRESENTACIÓN: Colirio: 5 mg/1 ml(0,5%)

TOBRAMICINA

- NOMBRE GENÉRICO: tobramicina
- NOMBRE COMERCIAL: Tobrex®
- CÓDIGO ATC: S01AA
- USO: Endoftalmitis.
- EFECTOS ADVERSOS: escozor o quemazón ocular, irritación e hipersensibilidad.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Colirio: 2 gotas de cada 2 horas

Ungüento: 1 cm de cada 3-4 horas. Una vez controlada la infección, reducir la frecuencia de aplicación.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/ml(0,3%)

Ungüento: 3 mg/g(0,3%)

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: B

TOBRAMICINA + DEXAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: tobramicina + dexametasona.
- NOMBRE COMERCIAL: Tobradex®
- CÓDIGO ATC: S01CA
- USO: afecciones inflamatorias de segmento anterior del ojo asociado a infección ocular bacteriana supeficial.
- EFECTOS ADVERSOS:
- <10%: prurito, hinchazón de párpados, hipersensibilidad ocular eritema conjuntival.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños > 1 año: 1-2 gotas/4-6h

En afecciones inflamatorias graves: 1-2 gotas/2h durante las primeras 24-48h, disminuyendo posteriormente la frecuencia de las aplicaciones. No se recomienda tratamientos superiores a 14 días.

PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg Tobramicina +
 1 mg Dexametasona/ml

TROPICAMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: tropicamida
- SINÓNIMOS: Bistropamida
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi Tropicamida®
- CÓDIGO ATC: S01FA
- USO: Acción midriática corta: usada en examen o exploración diagnóstica. Tatamiento en casos agudos de iritis, iridociclitis, queratitis, uveítis.
- EFECTOS ADVERSOS: visión borrosa, fotobofia (si hay absorción sistémica: sequedad de boca, inquietud, taquicardia etc.).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT

Adultos y Niños:

Cicloplejia: aplicar 1-2 gotas, puede repetirse en 5 min

Midriasis aplicar 1-2gotas 15-20min antes del examen o exploración.

Puede repetirse cada 30 min si es necesario.

• PRESENTACIÓN: Colirio: 10 mg/ml (1%)





TABLA I: INSULIN AS HUMANAS

Todas las insulinas han de conservarse entre +2 y +8°C Perfil de actividad aproximado

	Inicio	Intervalo de eficacia max.	Fin
Acción rápida y breve	30'	2h,30'-5h	5-8h
Insulina rápida IV, SC			
A cción intermedia	1-2h	6-12h	18-24h
A cción prolongada	4-6h	8-20h	24-28h
Insulina lenta SC			

TABLA II : CUADRO COMPARATIVO DE LA POIENCIA DE ALGUNOS CORTICCIDES DE APLICACIÓN TÓPICA SEGÚN LAS CONCENTRACIONES

Potencia débil	Betametasona	0,02%	
	Hidrocortis ona acetato	1,0%-2,5%	
Potencia intermedia	Dexametasona	0,2%	
	Flumeta sona pival ato	0,02%	
	Triamcinolona acetónico	0,04%	
Potencia alta	Betametasona di propionato	0,05%	
	Betametasona valerato	0,05%-0,1%	
	Fluocinónido	0,05%	
	Meti Iprednis olona ac e ponato	0,1%	
	Prednicarbonato	0,25%	

Potencia muy alta	Betametasona di propionato	0,05%
	Clobetasol	0,5%
	Huocinolona acetónico	0,1%-0,2%
	Halcinónido	0,1%

TABLA III : CUADRO COMPARATIVO DE LOS PRINCIPALES CORTICIDES SISTÉMICOS

Principio	Potencia	Dosis	Semivida	Duración	Actividad
activo	antiinfla-	equivalentes	biológica	de la	mineralo-
	matoria	(mg)	(h)	acción	corticoide
Cortisona	0,8	25-50-75-100-125	8-12	corta	MEDIA
Hidrocortisona	1	20-40-60-80-100	8-12	corta	MEDIA
(Cortisol)					
Prednisolona	4	5-10-15-20-25	18-36	intermedia	BAJA
Prednisona	4	5-10-15-20-25	18-36	intermedia	BAJA
Metilpred-	5	4-8-12-16-20	18-36	intermedia	NULA
nisolona					
Triamcinolona	5	4-8-12-16-20	18-36	intermedia	NULA
Parametasona	10	2-4-6-8-10	36-54	larga	NULA
Deflazacort	5-10	6-12-18-24-30	36-48	larga	NULA
Betametasona	25	0,8-1,6-2,4-3,2-4,0	36-54	larga	NULA
Dexametasona	25	0,8-1,6-2,4-3,2-4,0	36-54	larga	NULA

TABLA IV: ADSORCIÓN DE MEDICA MENTO S EN PVC Amiodarona Fitomenadiona Clometiazol Flunitrazepam Clonazepam Hidrocortis ona acetato Cotrimoxazol Insulinas Diazepam Nimodipino Nitroglicerina Dipiridamol Etomidato Propanidida Etopósido Rifampicina Trihexifenidilo Fenobarbital

TABLA V: M EDICAMENTOS QUE PUEDEN PRESENTAR COLORA-CIÓN S IN PÉRDIDA DE A CTIVID AD

Amikacina	Posible color amari llo
Clorpromazina	Posible color amarillo
Dobutamina	Posible color rosa
Isoniazida	Posible ligera coloración
Nitroprusiato	Pres enta color pardo
Piperacilina	Posible color pardo

TABLA VI: COMPOSICIÓN IÓNICA DE LAS SOLUCIONES ELECTROLÍTICAS

Descripción	Peso/Unidad	mEqporml	mEq totales/unidad
Calcio cloruro 10%	1g/10 m⊨0,36 g	1,8 mEq Ca ²⁺	18 mEq Ca ⁺⁺ /10 ml
A mpollas 10 ml	Ca ²⁺	1,8 m Eq C ⊤	18 mFq CF/10 ml
Calcio gluconato	1 g/10 m⊫0,09 g	0,44 mEq Ca2+	4,4 mEq C a ²⁺ /10 ml
10% ampollas 10 ml	Ca ²⁺	0,44 mEq	4,4 mEq
		gluconato	gluconato/10 ml
Calcio glubionato+	0,5 g C a2+/comp		25 mEq Ca ²⁺ /
calcio carbonato			comp eferv
comp eferv.			
Fosfato monopotásico	1,36 g/10 ml	1 mEq K⁺	10 mEq K/10 ml
1 Mampollas 10 ml		1 mEq P04H ²	10 mEq P0 4H 2/10 ml
Magnesio sulfato 15%	1,5 g/10 ml	2,5 mEq M g	25 mEq Mg*/10 ml
Ampollas 10 ml		2,5 mFq So42.	25 mEq S0 ²⁻ /10 ml
Potasio as corbato	0,39 g K/comp		10 mEq K/
comp eferv			comp e ferv.
Potasio as corbato +	0,975 g K ⁺ /comp e fe	·v	25 mEq K°/ aspártic
comp eferv			compelerv
Potasio cloruro 2M	0,744 g/amp	2 mEq K	10 mEq K ⁺ /amp
Ampollas 5 ml		2 mEq Cl	10 mEq CT/amp
Potasio cloruro	0,6 g/gragea	•	8,048 mEq K/gragea
gragea			8,048 mEq Cl ⁻ /gragea
Ringer Lactato	1,5 g N a 7500 ml	0,13 mEq Na*	65 mEq Na [†] /500 ml
Frasco 500 ml	0,15 g K 7500 ml	0,0054 mEq K	2.7 mEq K [†] /500 ml
	0,027 g Ca ²⁺ /500 ml	0,0027 mEq Ca ² °	55,5 mEq Cl ⁻ /500 ml
	2 g Cl7500 ml	0,111 mEq CΓ	1,35 mEq Ca ²⁺ /500 ml
	1,2 g lactato/500 ml		13,5 mEq lactat/500 m
		lactato	
S edio bicarbonato	1 g/cap		11,9 mEq Na ⁺ /cap
cápsulas	5 1		11,9 mEq - HCO3/cap
S odio bicarbonato	7 g/500 ml	1/6 mEq Na°	83,33 mEq Na+/500 m
1/6 Mampollas	1/6 mEq HCO:	•	83,33 mEq HCOs/
500 ml	1		500 ml
S odio bicarbonato	0,84 g/10 ml	1 mEq Na+	10 mEq Na / 10 ml
1 M ampollas 10 ml	.,. 8	1 mEq HCOs	10 mEq HC03 /10 ml
Sodio bicarbonato	21 g/250 ml	1 mEq Na*	250 mEq Na / 250 ml
1 M Fras co 250 ml	g =+ · · · · · ·	1 mEq HCOs	250 mEq HCO:/
			250 ml
S adio cloruro	1 g/cap		17,1 mEq Na [*] /cap
cápsulas	o · T		17,1 mEq (1 ⁻ /cap
Sadio cloruro 0,45%	1,125 g/250 ml	0,076 mEq Na*	19 mEq Na / 250 ml
Fras co 250 ml	-, 6	0,076 mEq Cl	19 mEq CF/250 ml
(suero hipotónico)		., o o.	
S adio cloruro 0,9%	0,09 g/10 ml	0,154 mEq Na*	1,5 mEq N a*/10 ml
Ampollas 10 ml	0,0 / 6/10 111	0, 154 mEq CF	1,5 mEq Cl ⁻ /10 ml
тирова то на		0, D# HEIQ CI	1,5 min C1/10 ml

467

466 •

Sodio cloruro 0,9%	0,45 g/50 ml	0,154 mEq Na+	7,7 mEq Na ⁺ /50 ml
Fras co 50 ml		0, 154 mEq Cl	7,7 mEq C l ⁻ /50 ml
S odio cloruro 0,9%	2,25 g/250 ml	0,154 mEq Na+	38,5 mEq N a ⁺ /250 ml
Fras co 250 ml		0,154 mEq CΓ	38,5 mEq Cl ⁻ /250 ml
Sodio cloruro 0,9%	4,5 g/500 ml	0,154 mEq Na+	77 mEq Na*/500 ml
Fras co 500 ml		0, 154 mEq Cl	77 mEq CT/500 ml
Sodio cloruro 0,9%	9 g/1000 ml	0, 154 mEq Na+	154 mEq Na [†] /1000 ml
Fras co 1000 ml		0, 154 mEq Cl	154 mEq CT/1000 ml
S odio cloruro 20%	2 g/10 ml	3,4 mEq Na ⁺	34 mEq Na*/10 ml
Ampollas 10 ml		3,4 mEq CT	34 mEq CΓ/10 ml
Sodio cloruro +	0,75 g CINa +16,65	0,051 mEq Na+	12,8 mEq Na ⁺ /250 ml
glucosa frasco	g glucos a/500 ml	0,051 mEq Cl	12,8 mEq Cl ⁻ /250 ml
250 ml			
S odio cloruro +	1,5 g CINa + 16,65 g	0,051 mEq Na+	25,6 mEq N a ⁺ /500 ml
glucosa frasco	glucosa/500 ml	0,051 mEq Cl	25,6 mEq Cl ⁻ /500 ml
500 ml			
S odio cloruro +	3 g ClNa + 33,3 g	0,051 mEq Na+	51,3 mEq Na ⁺ /1000 ml
glucosa frasco	glucosa/1000 ml	0,051 mEq CF	51,3 mEq Cl ⁻ /1000 ml
1000 ml			



A NEXOI: DOS IFICACIÓN EN MILIMOLES Y MILIEQUIVALENTES

Definiciones

Mol(M), es el pes o molecular de una sustancia expresado en gramos.

M ili mol (mM): es el pes o molecular de una sus tancia expresada en mil igramos (mil iMol es 1/1000 del M ol).

Peso equivalente (Eq): es el peso molecular de una sustancia expresado en gramos dividido por la valencia.

Mili equivalente (mEq): es el peso molecular de una sustancia expresado en mili gramos dividido por la valencia (miliequivalente es 1/1000 del peso equivalente).

- Valencia: de un ácido: nº de protones. ej: HSO4, valencia: 2
 - de una base: nº de hidróxilos.ej: NaO H, valencia: 1
 - de una sal: valencia principal del metal multiplicada por su subíndice.
 - ej: CaCl: valencia: 2 (Ca2+ 2x1=2)

 $Ca(PO_4)_2$ valencia: $6(Ca^{2+} = 2x3=6)$

Cálculos

peso de la sustancia (gramos) nº de Moles = peso de 1 M ol de la sustancia (M ol)

peso de la sustancia (mili gramos) nº de miliMoles = __ _ = nmM

peso de 1 mili Mol de la sustancia (mM)

nº de equivalentes = nº de Moles x valencia del ion

nº de miliEquivalentes = nº de miliMoles x valencia del ion

n° de Moles =	nº de Equivalentes	
	valencia delion	
n° de miliMoles =	n° de miliEquivalentes	
ii de iiiiiivbies =	valencia deli on	

miliMbles = Moles x 1000

miliEquivalentes = Equivalentes x 1000

A NEXO II: ADMINISTRACIÓN DE FÁRMACOS POR SONDA NASOGÁSTRICA

En los hospitales existe un elevado número de pacientes que requieren la administración de medicamentos por vía nasogástrica. Pero no siempre los fármacos están disponibles en forma líquida y se ha de recurrir a la trituración de las formas sólidas.

Los medicamentos formulados para ser administrados por vía oral sufren diferentes procesos de biotrans formación de la serie LAOME (liberación, absorción, distribución, metabolización y excreción). Cuando se modifica la estructura de las formas farmacéuticas sólidas orales de ciertos medicamentos se pueden producir alteraciones en cualquiera de los procesos anteriores, pudiéndose alterar la acción farmacológica inicial e incrementándose el riesgo de efectos secundarios o potencial de toxicidad.

Las formas farmacéuticas que, por sus características galéricas, **no se han de triturar**, son las siguientes:

- Formas farmacéuticas con cubierta entérica, pueden ser comprimidos o cápsulas que contengan gránulos con cubierta entérica, son formuladas con la finalidad de poder pas ar intactas por el estómago y, así, liberar el principio activo en el intestino, para evitar la destrucción del medicamento, prevenir la irritación gástrica etc.
- Formas farmacéuticas de liberación retardada, son formuladas para conseguir que el principio activo se libere lentamente, y así de tener una mayor duración del efecto terapéutico.
- Comprimidos sublinguales, son formulados para disolverse en la saliva y absorberse rápidamente, evitando el metabolismo de primer paso en el hígado, al acceder directamente a la circulación general.
- · Comprimidos efervescentes, se han de administrar disueltos en agua.
- C ápsulas de gelatina blanda, contienen preparaciones líquidas de principios activos, que normalmente presentan problemas de estabilidad que impide que sean formuladas de otra

nanera

Grageas, son comprimidos recubiertos para evitar acciones irritantes sobre la mucosa, enmas carar sabores desagradables o bien resistir al jugo gástrico has la llegar al punto de liberación.

En todos los casos expresados, la trituración destruye las características para las que estaba formulada la preparación

Recomendaciones generales:

Las formas farmacéuticas líquidas orales son las más convenientes para la administración por sonda.

A dminis trarlos comprimidos triturados sólo cuando no existan alternativas disponibles y no se trate de las excepciones antes citadas. La técnica a seguires pulverizarlos finamente y diluir con agua (15 ml) antes de la administración.

Las formas retard y con cubierta entérica s do podran fraccionarse cuando s em formas farmacéuticas ranuradas.

A NEXOIII: CATEG ORÍAS DE RIESGOD E LOS FÁRMACOS DURANTE H. EMBARAZO (FDA)

Categoría A Estudios controlados en mujeres mo han demostrado ries go para el feto en el 1r trimes tre (y no hayevidencia de ries go en los últimos trimes tres). La posibilidad de alteraciones fetales parece remota

Categoría B:

- 1- Estudios de reproducción en animales no ha demostrado ries go fetal, pero no hay estudios controlados en mujeres gestantes;
- 2- Estudios de reproducción en animales han mostrado un efecto adverso (diferente a un descenso de fertilidad) que no ha sido confirmado en estudios controlados en mujeres gestantes durante el 1 r trimes tre (y no hay evidencia de riesgo en los últimos trimestres).

Categoría C:

- 1- Estudios en animales han revelado efectos adversos en el feto (teratogénicos, embriocidas u otros) y no hay estudios controlados en mujeres;
- 2- No hay estudios disponibles ni en mujeres ni en animales. Los fármacos en este grupo sólo deberán tomarse si elbeneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto.
- Categoría D: Esiste evidencia posítiva de riesgo fetal humano, pero los beneficios de su uso en mujeres gestantes pueden ser aceptables a pesar del riesgo (ej: si el fármaco es necesario en una situación de peligro vital o para una enfermedad grave para la que fármacos más seguros no se pueden emplear o son inelectivos).
- Categoría X: Estudios en animales o en humanos han demos trado anormalidades fetales, o existe evidencia de riesgo fetal basado en la experiencia en humanos o ambas. El riesgo de uso de fármacos en mujer gestante sobrepas a daramente cualquier posible beneficio. El fármaco está contraindicado en mujeres gestartes o que puedan serlo.

A NEXOIV: EXTRA VAS ACIÓN DE CITOSTÁTICOS PROCES O DE A CIUACIÓN EN CAS O DE EXTRA VASACIÓN

- Parar la perfusión
- 2 Retirar el equipo de perfusión sin retirar la vía
- 3 Extraer 3-5 ml de líquido a través del catéter
- 4 En caso de flictena subcutánea, aspirar la máxima cantidad de líquido posible con una jeringa de insulina
- 5 U tilizar el antídoto y / o medidas complementarias
- V ER CUA DRO AN EXO ANTÍD OTOS Y/O MEDID AS COMPLEMENTARIAS
- 6 Retirar catéter
- 7 A plicar calor o frío s egún indicaciones anteriores
- 8 Mantener elevada la extremidad durante 48h
- 9 Realizar seguimiento de la lesión

A NEXOV: CUADRO DE A NIÍDOTOS Y/O MEDIDAS COMPLEMENTARIAS EN EXTRAVA SACIÓN DE CITOS TÁTICOS.

CITOSTATICO	TIPO	ANTÍDOTO	TRA TAMIENTO
	AFECTAC ID N		TÓPICO
	LOCAL		
Cisplatino	Ve si cante a	2ml	
	concentración	Tios ulfato Na/mg	
	> 0.4 mg/ml	extravas ado en	
		infiltraciones	
		SC de 0.2 ml	
Dacarbacina o DTIS	Irritante	Tios ulfato Na 1/6 M	1
		2 mg/ml extravas ad	lo
		en infiltraciones	
		subcutáneas	
Daunorubicina	Vesicante	DMSO 99%	Artrodes mol cada 6h
		tópico/6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Doxorubicina	Vesicante	DMSO 99%	A strodes mol cada 6h
		tópico/6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Epirubicina	Vesicante	DMSO 99%	A strodes mol cada 6h
		tópico/6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Etopósido	Irritante	Hialuroni da sa 150	
		TRV (en SF) vía	
		s ubcutáne a al neded	or
		de la zona	
5-Fluorouracilo	Irritante		Proteger de la luz,
			la zona extravas ada
Idarubicina	Vesicante	D MSO 99%	A strodes mol cada 6h

		tópi∞/6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Ifosfamida	Poco Irritante	Si pers is ten s ignos	
		de extravas ación,	
		ídem Etopós ido.	
Mitomicina	Vesicante	DMSO 99%	A strodes mol cada 6h
		tópico∕6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Mitoxantrona	Vesicante	DMSO 99%	A strodes mol cada 6h
		tópico∕6h	durante 14 días
		durante 14 días	
Tenipósido	Irritante	Hial uroni das a 150	
		TR V(en SF) vía	
		s ubcutáne a alrededo	or
		de la zona	
Vinblastina	Vesicante	Hial uroni da s a	
		150 U /ml (1 ml)	
Vincristina	Vesicante	Hialuronidasa	Calor seco 30 min
		150 IRU(en SF)	después de la
		En admón. SC	hialuronidasa
		a lrede dor de la zona	a
Vinorelbina		(ver vinblastina -	
		vincristina)	
A NEXOV I: CITO	STÁ TICOS		
(TIEMPO DE PR	OTEC CIÓN PA	ARAMA NI PULACIÓN	N DE EX CRETAS)
CITOSTÁTICOS	VÍA DE	DURACIÓN	
ADMINISTRACIÓN			
BLEOMICINA	IV, IM, SC	OR INA: 72h 50% dos is s	se excreta en 24h 1ª
BUSULFAN	OR	ORIN A: 12-24h	
CARBOPLATINO	IV	ORINA: 24-48h 60% dos	is se excreta en 24h 1ª
CLORAMBUCILO	OR	0RNA: 24h	
CISPLATINO	IV	ORINA: 7días	
CICLOFOSFAMIDA	IV, CR	HECES: 72h ORNA: 5	días
CITARABINA	IV,ITSC,IM	ORINA: 72h	
A CTINOM ICINA D	IV	ORINA: 5días	
DAUNORUBICINA	IV	HECES: 7días CRINA: 4	8h
DOXORUBICINA	IV	HECES: 7días CR INA: 6	días
EPIDOXORUBICINA	IV	HECES: 5días	
ETOPÓSIDO	IV,OR	HECES: 4días CR INA: 7	días
5-FLUOROURACILO	IV,IA,TÓPICO	ORINA: 48h	
IFOSFAMIDA	IV	CR INA: 48h	
MELFALAN	OR	HECES: 7días ORINA: 4	8h

ORNA 48-72h 50% se excreta en 24h 1ª

HECES: 7días ORINA: 72h

472 473 I

MERCAPTOPURINA OR

OR,IV,IM,IT,IA

METOTREXATE

MITOMICINA	IV,IA,IP,TÓPICO	OR INA: 24h
MITOXANTRONA	IV	HECES: 7días ORINA: 6días
TIOGUANINA	OR	OR INA: 24h
TIOTEPA	IV,IM,IT,IVES	ORNA 72h
VINBLASTINA	IV	HECES: 7días ORINA: 6días
VINCRISTINA	IV	HECES: 7días ORINA: 4días
VINDESINA	IV	HECES: 7días ORINA: 4días

A NEXOV II: NOR MAS GEN ERALES PARA LA CORRECTA OBTEN-CIÓNDE MUESTRAS PARALA DETERMINACIÓN DE NIVELES PLASMÁTICOS

El principal objetivo de determinar los niveles plasmáticos de fármacos es optimizar lo antes posible la posología, disminuyendo la variabilidad interindiviual, incrementando la eficacia y disminuyendo la aparición de toxicidad.

La monitorización de niveles plasmáticos se aplica fundamentalmente a los fármacos en los que se ha demostrado una buena relación concentración plasmática - efecto farmacológico, que presentan un margen terapéutico estrecho y una amplia variabilidad interindividual

Frecuentemente, las muestras para el estudio farmacocinético son inadecuadas, dando lugar a confusiones, que en determinados casos dan lugar a graves errores y/o pautas de tratamientos incorrectas.

Consideraciones generales:

- Obtener un volumen de mues tra suficiente: 4 ml sangre (excepto en neonatos: 2 ml).
- Utilizar el tubo de recogida de muestra corres pondiente. Generalmente un tubo sin anticoagulante (tioquímica o tapón rojo). (Vertabla)
- Rotular el tubo para la identi ficación de la muestra:
- Nombre del enfermo
- Momento de la obtención (hora, Cmin, Cmax, pico, valle, etc....)
- Toda muestra deber
 á estar acompañada de una petición correctamente cumplimentada con la m
 áxima información del paciente:
- edad, sexo, peso y altura del paciente
- indicación del tratamiento. En caso de antibióticos: localización de la infección.
- inicio del tratamiento y/o cambios de dosis
- pauta (dosis, frecuencia y vía de administración)
- hora de la última administración
- hora de la extracción de la muestra
- alteraciones fisiopatológicas que alteren el comportamiento farmacocinético delpaciente: insuficiencia renal, diálisis, edemas, malnutrición, tratamiento concomitante.

En caso de que no se cumplimenten estos datos, el Servicio de Farmacia se verá obligado a obtenerlos, para realizar la interpretación de los niveles plasmáticos, produciéndos e retrasos innecesarios en la entrega del resultado.

• Entregar lo antes pos ible la muestra al Servicio de Farmacia. En caso contrario, guardar en nevera

Tiempo de muestreo:

El tiempo de mues treo está relacionado tanto con el inicio del tratamiento, como del tiempo transcurrido desde la última administración del fármaco.

Para que el nivel plas mático del fármaco tenga significación clínica y resulte útil desde el punto de vista farmacocinético, debe ser obtenido una vez se haya alcanzado el equilibrio estacionario, que a efectos prácticos se considera cuando hayan transcurrido 5 semividas de elimimación del fármaco (5 x t1/2). Um vez alcanzado este equilibrio, el momento de obtención de la muestra dentro del intérvalo posológico es sumamente importante en la mayoría de fármacos.

FÁRMACO	TU BO EXTRACCIÓN	T MUESTREO	MOM ENTO 0 BTENCIÓN	CONCENTRA- CION ES TERA-
			MUESTRA	PÉUTICAS
Cardiotónicos:				
Digoxina	Rojo (sin an-	7 días tto	antes de la	0.8-2.0 ng/ml
	ticoagulante)		administración	
			(mínimo 8 h de spués	
			de la adm)	
Antiepilépticos:				
Carbamazepina	Rojo (sin an-	2-6 días tto	antes de la	
	ticoagulante)		administración	
Fenitoína	Rojo (sin an-	15 días tto	no es	10-20 mcg/ml
	ticoagulante)		importante (1)	
Fenobarbital	Rojo (sin an-	10-25 días tto	no es	10-40 mcg/ml
	ticoagulante)		importante (1)	
Valproico,	Rojo (sin an-	2-3 días tto	antes de la	50-100mcg/ml
Ácido	ticoagulante)		administración	
Broncodilatado	res:			
Teofilina	Rojo (sin an-	2 días tto	antes de la	10-20 mcg/ml
	ticoagulante)		administración	
Antibióticos:				
Vancomicina	Rojo (sin an-	2 días tto	Cmin (valle): antes	Cm in (val le):
	ticoagulante)		de la administ.	10 mcg/ml
			Cmax (pico): 1h	Cmax (pico):
			después de	25-40 mcg/ml
			finalizar la perfusión	_
			de 1h	

Amikacina	Rojo (sin anticoagulante)	2 dás tio	En adminis traciones múltiples diarias (/12h): Cmin (valle): antes de la administ. Cmax (pico): 30 min después de finalizar la perfusión de 30 minutos En adminis tración única diaria (v/24h): una mues tra a las 10 h post adminis tración	Cmin (valle): <5mcg/ml Cmax (pico): 15-30 mcg/ml C10h: 10 mcg/ml
Gentamicina	Rojo(s in anticoagulante)	2 días tto	En administraciones múltiples diarias (cada 8-12 horas): Cmin (valle): antes de la administración Cmax (pico): 30 min después de finalizar la perfusión de 30 minutos En administración única diaria (d'24h): una muestra a las 10 h post administración	Cmin (valk): <2mcg/ml Cmax (pico): 5-12 mcg/ml C10h: 4 mcg/ml
Inmunosupreso	ores:			
Tacrólimus Metotrexate	Lila (EDTA como anti- coagulante)	según protocolo según	antes de la administración de la dosis de la mañana según	según protocolo según
wictoffexate	ticoagulante)	protocolo	protocolo	protocolo

Debido a la larga vida media del fármaco, el tiempo realde muestreo no es importante. Sin embargo, cuando se hacen mediciones comparativas, se aconseja antes de la administración.

⁽²⁾ Importante no utili zar un tubo con heparina (tapón verde).

uía armacoterapéutica ÍNDICE CRUZADO

NOMBRE GENÉRICO/COMERCIAL	NOMBRE COMERCIAL/GENÉRICO	PÁGINAS*
A		
ABACAVIR	ZIAGEN	46, <u>81</u>
ACAMPROSATO	CAMPRAL	74, 82
ACARBOSA	GLUCOBAY	67, 82
ACENOCUMAROL	SINTROM	59, 83
ACETAZOLAMIDA	EDEMOX	57, 83
ACETILCISTEÍNA	FLUIMUCIL	38, 84
ACETILCOLINA	ACETILCOLINA	69, 449
ACETILCOLINA	ACETILCOLINA	69, 449
ACETILSALICILATO LISINA	INYESPRIN	71, 85
ACETILSALICILICO ACIDO	ADIRO, ASPIRINA, RHONAL	71, 85
ACETOTARTRATO DE ALUMINIO	AGUA DE BUROW	63, <u>427</u>
ACFOL	FOLICO ACIDO	63, 427 37, 228
ACICLOVIR	ACICLOVIR, VIRHERPES,	48, 62, 68
	ZOVIRAX OFT	87, 427, 450
ACICLOVIR COMBINO	ACICLOVIR	48, 87
ACIDO FOLICO ASPOL	FOLICO ACIDO	37, 228
ACTILYSE	AIEPLASA	59, 96
ACTOCORTINA	HIDROCORTISONA	62, 249
ACTRAPID	INSULINA DE ACCIÓN RÁPIDA	67, 263
ADALAT	NIFEDIPINA	58, 320

^{*} número de página de la ficha farmacoterapéutica

ADANT	HIALURÓNICO ÁCIDO	68, 69, 246
ADENOSINA TRIFOSFATO (ATP)	ATEPODIN	57, 87
ADIRO	ACETILSALICILICO ACIDO	71, 85
ADMON	NIMODIPINA	58, 321
ADOLONTA	TRAMADOL	72, <u>404</u>
ADRENALINA	ADRENALINA	36, 55, 88
ADULAX CASEN-FLEET	GLICERINA	64, 238
AERO RED	DIMETICONA	63, 186
AERONIX	ZAFIRLUKAST	71, <u>421</u>
AGENERASE	AMPRENAVIR	48, 107
AGRASTAT	TIROFIBAN	59, 400
AGUA BIDESTILADA APIRÓGENA	AGUA BIDESTILADA APIROGENA	52
AGUA DE BUROW	ACETOTAR TRATO DE ALUMINIO	63, <u>427</u>
AGUA DESIONIZADA CUBITAINER	AGUA DESIONIZADA LABORATORIO	52
AGUA DESIONIZADA LABORATORIO	AGUA DESIONIZADA CUBITAINER	52
AGUA OXIGENADA	AGUA OXIGENADA CUVE	61, <u>428</u>
AGUA OXIGENADA CUVE	AGUA OXIGENADA	61,428
AKINETON	BIPERIDENO	76, <u>122</u>
ALBENDAZOL	ESKAZOLE	46, 89
ALBUMINA HUMANA	ALBUMINA HUMANA	55, 89
ALBUMINA HUMANA	ALBUMINA HUMANA	55, 89
ALCOHOL ETILICO	ALCOHOL ETILICO 38.	61, 90, 428
ALCOHOL YODADO	ALCOHOL YODADO FM	61, 429
ALCOHOL YODADO FM	ALCOHOL YODADO	61, 429
ALDACTONE	ESPIRONOLACTONA	57, 201
ALDOMET	METILDOPA	56,301
ALENDRÓNICO ACIDO	FOSAMAX	66, 90
ALEUDRINA	ISOPRENALINA	40, 272
ALFENTANILO	LIMIFEN	35, 91
ALGELDRATO (ALUMINIO HIDROXIDO)	ALIGEL	63, 92
ALMAGATO	ALMAX	63, 93
ALMAX	ALMAGATO	63, 93
ALOPURINOL.	ALOPURINOL NORMON , ZYLORIC	68, 93
ALOPURINOL NORMON	ALOPURINOL.	68, 93
	ALPRAZOLAM NORMON, TRANKIMAZIN	
ALPRAZOLAM ALPRAZOLAM NORMON	ALPRAZOLAM NORMON, TRANKIMAZIN ALPRAZOLAM	73, <u>94</u> 73, <u>94</u>
	·	/3, 94
ALPROST ADILO	ALPROSTADIL UPJOHN, CAVERJECT, SUGIRAN	58, 77, 95
ALPROST ADIL UPJOHN	ALPROSTADILO	58, 77, 95
ALTEPLASA	ACTILYSE	59, 96
ALUGEL	ALGELDRATO (ALUMINIO HIDROXIDO)	63, 92
AMANTADINA	AMANTADINA LLORENTE	76, 97
AMANTADINA LLORENTE	AMANTADINA	76, 97
AMBISOME	ANFOTERICINA B LIPOSOMAL	44, 108
AMCHAFIBRIN	TRANEXÁMICO ÁCIDO	60, 404
AMERIDE	AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA	57, 100
AMIDOTRIZOA TO MEGLUMINA SÓDICA	GASTROGRAFIN, UROGRAFIN	34, 97
AMIDOTRIZOA TO MEGLUMINA SODICA AMIDOTRIZOA TO MEGLUMINA	GADIROURAFIN, UROURAFIN	J4, <u>91</u>
SÓDICA + CÁLCICA	PLENIGRAF	34, <u>98</u>

AMIFOSTINA	ETHYOL	52, 98
AMIKACINA	BICLIN	41, 9 9
AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA	AMERIDE	57, <u>100</u>
AMINOGLUTETIMIDA	ORIMETEN	65, 101
AMIODARONA	TRANGOREX	56, <u>101</u>
AMITRIPTILINA	TRYPTIZOL	73, 103
AMITRIPTILINA + MEDAZEPAM	NOBRITOL	73, 104
AMLODIPINO	NORVAS	58, 104
AMOXICILINA	CLAMOXYL	43, 104
AMOXICILINA + CLAVULÁNICO ÁCIDO	AUGMENTINE	43, 105
AMPICILINA	GOBEMICINA	44, <u>106</u>
AMPRENAVIR	AGENERASE	48, 107
ANAFRANIL	CLOMIPRAMINA	73, 157
ANASTROZOL	ARIMIDEX	66, <u>108</u>
ANECHINO	SUCCINICOLINA	36, 387
ANDROCUR	CIPROTERONA	51, 149
ANESTESIA TÓPICA	TETRACAINA	60, 68, 445
ANEXATE	FLUMAZENILO	39, 224
ANFOTERICINA B DESOXICOLATO	FUNGIZONA	45, 108
ANFOTERICINA B LIPOSOMAL.	AMBISOME	45, 108
ANSATIPIN	RIFABUTINA	41, 370
ANSO	ANTIHEMORROIDAL + CORTICOIDE	61,429
ANTABUS	DISULFIRAMO	74, 187
ANTAXONE	NALTREXONA	40, 317
ANTICHOLIUM	FISOSTIGMINA	39, 219
ANTICUDE	EDROFONIO	77, 193
ANTICUERPO ANTIDIGOXINA	DIGITALIS - ANTIDOT BM	38, 109
ANTIHEMORROIDAL (CORTI+ANESTÉSICO)	ANSO	61, 429
ANTIHEMORROIDAL SIN CORTICOIDE	ROIDHEMO	61, 430
ANTIMONIATO MEGLUMINA	GLUCANTIME	46, 110
APOCARD	FLECAINIDA	56, 221
APOMORFINA	APOMORFINA	64, 110
APOMORFINA		
	APOMORFINA	64, 110
APOSITO GRASO	APOMORFINA TULGRASUM CICATRIZANTE	1
		62, 429
APOSITO GRASO	TULGRASUM CICATRIZANTE	62, 429
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN	62, 429 63 69, 450
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX	62, <u>429</u> 63 69, <u>450</u> 56, <u>110</u>
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APRINDINA APROTININA	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN TRASYLOL	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APROTININA AREDIA	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APROTININA AREDIA ARGENPAL	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APROTININA AREDIA ARGENPAL ARIMIDEX	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO ANASTROZOL	62, 429 63, 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APRINDINA APROTININA AREDIA ARGENPAL ARGENPAL ARMIDEX ARIANE	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPHAIX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLATA NITRATO ANASTROZOL TRIHEXIFENIDILO	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108 77, 407 71, 259
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRADINA APROTININA AREDIA ARGENFAL ARIMIDEX ARIMIDEX ARTINE ARTINE ARTINOVO	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO ANASTROZOL TRHENIFENDILO INDOMETAZINA	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108 77, 407 71, 259 37, 111
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APRINDINA ARROTININA AREDIA ARGENPAL ARIMIDEX ARTANE ARTINOVO ASCORBICO ÁCIDO	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPPMAX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO ANASTROZOL TRIHEXIFENIDILO INDOMETAZINA CITROVIT, VITAMINA C ROCHE	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108 77, 407 71, 259 37, 111 52, 112
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRINDINA APRINDINA AREDIA ARGENPAL ARIMIDEX ARIANE ARTENOVO ASCORBICO ÁCIDO ASPARRAGINASA (E.coli)	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIMAX FIBORAN FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO ANASTROZOL TRIHEXIFENIDILO INDOMETAZINA CITROVIT VITAMINA C ROCHE KIDROLASE	62, 429 63 69, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108 77, 407 71, 259 37, 111 52, 112 52, 112
APOSITO GRASO APOSITO PLASTICO APRACLONIDINA APRACIONIDA APROTININA APROTININA AREDIA ARGENPAL ARMIDEX ARTANE ARTINOVO ASSPARRAGINASA (E.coli) ASPARRAGINASA (E.rolii) ASPARRAGINASA (Ervinia)	TULGRASUM CICATRIZANTE NOBECUTAN IOPIAIX FIBORAN TRASYLOL PAMIDRONICO ÁCIDO PLAT A NITRATO ANASTROZOL TRIHEXIFENIDILO INDOMETAZINA CITROVIT VITAMINA C ROCHE KIDROLASE ERWINASE	64, 110 62, 429 63, 450 56, 110 60, 111 67, 333 63, 443 66, 108 77, 407 77, 259 37, 111 52, 112 52, 112 52, 112 53, 65, 224

ATENOLOL	ATENOLOL NORMON, TENORMIN	76, <u>123</u>	BLEOMICINA	BLEOMICINA ALMIRALL	50, <u>12</u> ;
ATENOLOL NORMON	ATENOLOL	56, 113	BLEOMICINA ALMIRALL	BLEOMICINA	50, 12 ,
TEPODIN	ADENOSIN TRIFOSEATO (ATP)	57, 87	BOI-K	POTASIO ASCORBATO.	53, <u>35</u>
TORVASTATINA	ZARATOR	60, 114	BOI-K ASP ARTICO	POTASIO ASCORBATO + ASPAR	53, 35
TOVACUONA	MEPRON	46, <u>114</u>	BONEFOS	CLODRÓNICO ÁCIDO	67, 15
TRACURIO BESILATO	TRACRIUM	36, 115	BOTOX	TOXINA BOTULINICA	77, 40.
TROPINA	ATROPINA BRAUN, COLIRCUSI	38, 69, 75,	BRAINAL	NIMODIPINA	58, 32
	ATROPINA, OFT CUSI ATROPINA	116, 450	BREA DE ALQUITRÁN	POLYTAR CHAMPU	61, 43
TROPINA BRAUN	ATROPINA	38, 69, 75, 116	BREA DE ALQUITRÁN	POLYTAR EMOLIENTE	61,432
TROVENT	IPRATROPIO BROMURO	71, 270	BREMON	CLARITROMICINA	41, 15,
UGMENTINE	AMOXICILINA + CLAVULÁNICO ÁCID	0 43, 105	BREVIBLOC	ESMOLOL	57, 200
UXINA A	RETINOL	38, 368	BRIZOLINA	CEFAZOLINA	42, 142
UXINA E	TOCOFEROL	38, 400	BROMHEXINA	BISOLVON	71, 12
VONEX	INTERFERON BETA-1A	78, 267	BROMOCRIPTINA	PARLODEL	76, 12
ZACTAM	AZTREONAM	42, 119	RSS	BSS	70, 460
ZATIOPRINA	IMUREL	79,118	BUDESONIDO	ENTOCORD, PULMICORT	70, 12
ZITROMICINA	ZITROMAX	42,118	BUPIVACAINA	BUPIVACAINA BRAUN, SVEDOCAIN	35, 120
ZTREONAM	AZACTAM	42, 119	BUPIVACAINA BRAUN	BUPIVACAINA	35, 120
ZUL DE METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120	BUPRENORFINA	BUPREX	72, 12
ZUL DE METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120	BUPREX	BUPRENORFINA	72, 12
ZCE DE METILENO	AZUL DE METILENO	39,120	BUSCAPINA	ESCOPOLAMINA N-BUTIL	63, 200
			BUSP AR	BUSPIRONA	74, 12
ACLOFENO	LIORESAL	77 120	BUSPIRONA	BUSPAR	74, 12
ACTROBAN	MUPIROCINA	77, <u>120</u> 60, 440	BUSULF AN	BUSULFAN WELLCOME	49, 12
ARIO SULFATO	BARIGRAF	34, <u>121</u>	BUSULFAN WELLCOME	BUSULFAN	49, <u>12</u>
ARIGRAF	BARIO SULFATO	34, <u>121</u>	С		
AS DEXTRAN SALINO 40	DEXTRANO	55, <u>179</u>	CABERGOLINA	DOCTO-FILE	CO. 18
SAYCIP	CIPROFLOXACINA	68, <u>148</u>		DOSTINEX	68, <u>12</u>
ECOZYME C FORTE	COMPLEJO VIT B Y C	37, <u>168</u>	CAEIYX	DOXORUBICINA (LIPOSOMAS)	50, <u>19</u> 2
ENADON	PIRIDOXINA	37, 40, <u>349</u>	CAFERGOT	ERGOTAMINA + CAFEINA	56, 19 8
ENCIDAMINA	ROSALGIN	61, 431	CALAMINA MENTOLADA	CALAMINA MENTOLADA FM	61, <u>43</u> 2
ENEFLUR	FLUDARABINA	50, <u>222</u>	CALAMINA MENTOLADA FM	CALAMINA MENTOLADA	61, <u>43</u> 2
ENERVA	TIAMINA	37, 395	CALCIFEDIOL	HIDROFEROL	66, <u>12</u> 9
EROTEC	FENOTEROL	70, 214	CALCIJEX	CALCITRIOL	66, <u>13</u>
ESITRAN	SERTRALINA	73, 379	CALCIO CARBONATO	MASTICAL	66, <u>12</u> 9
ETADINE	POVIDONA IODADA	61, 70, 444	CALCIO CARBONATO + CALCIO GLUBIONATO	CALCIUM SANDOZ FORTE	66, 13 0
ETAFERON	INTERFERON BETA-1B	78, <u>267</u>	CALCIO CARBONATO + COLECALCIFEROL	IDEOS	66, <u>13</u>
ETAMETASONA	CELESTONE CRONODOSE	61, 62, <u>121</u>	CALCIO CARBONATO + CALCIO		
ETAMETASONA DIPROPIONATO	DIPRODERM	61, 62, 431	GLUCOHEPTONATO + VIT D3	CALCIUM SANDOZ FORTE D	66, <u>13</u>
ETAMETASONA VALALERATO	BETNOVA TE CAPILAR	61, 62, 431	CALCIO CLORURO	CLORURO CALCICO BRAUN	39, 66, 13
ETNOVATE CAPILAR	BETAMETASONA VALERATO	61, 62, 431	CALCIO GLUCONATO	GLUCONATO CALCIO BRAUN	66, 13
ICARBONA TO SÓDICO	BICARBONATO SÓDICO	39, 52, 70, 122	CALCIO PIDOLATO	IBERCAL	66, <u>13</u> ,
ICARBONA T SÓDICO	BICARBONATO SÓDICO	39, 52, 70, 122	CALCIUM SANDOZ FORTE	CALCIO CARBONATO +	
ICLIN	AMIKACINA	41, 99		CALCIO GLUBIONATO	66, <u>13</u> 6
ILTRICIDA	PRAZIQUANTEL	46,355	CALCIUM SANDOZ FORTE D	CALCIO CARBONATO +	
IOCORYL	PROCAINAMIDA	56,357		CALCIO GLUCOHEPTONATO + VIT D3	66, 13
IPERIDENO	AKINETON	76,122	CALCITONINA	CALSYNAR	66, 13
ISOLYON	BROMHEXINA	71, 124	CALCITRIOL	CALCIJEX	66, 13
ISOPROLOL	EMCONCOR	56, 123	CALCITRIOL	ROCALTROL	66, 134

CALSYNAR	CALCITONINA	66, 134
CAMPRAL	ACAMPROSATO	74, 82
CAMPTO	IRINOTECAN	50, 270
CANADIOL	TRACONAZOL	000, 274
CAPECITABINA	XELODA	49, 136
CAPOTEN	CAPTOPRILO	57, 136
CAPTOPRILO	CAPOTEN	57, <u>136</u>
CARBAMAZEPINA	TEGRETOL	75, 137
CARBIMAZOL	NEO TOMIZOL	67, <u>138</u>
CARBIMIDA	COLME	74, <u>138</u>
CARBON ACTIVO	CARBON ACTIVADO	39, 139
CARBON ACTIVADO	CARBON ACTIVO	39, <u>139</u>
CARBOPLATINO	PARAPLA TIN	50, 139
CARDIOXANE	DEXRAZOXANO	52, <u>177</u>
CARMUSTINA	NITROUREAN	49, 140
CARTICAINA + ADRENALINA	ULTRACAIN	36, <u>141</u>
CARVEDILOL	COROPRES	56, <u>141</u>
CATAPRESAN	CLONIDINA	69, 159
CAVERJECT	ALPROSTADILO	77, <u>95</u>
CEF AZOLINA	BRIZOLINA	42, 142
CEFEPIMA	MAXIPIME	42, 142
CEFIXIMA	DENVAR	42, 143
CEFONICIDA	MONOCID, UNIDE FOURNIER	42, 143
CEFOTAXIMA	CLAFORAN	42, 144
CEFTRIAXONA	ROCEFALIN	42, <u>145</u>
CELESTONE CRONODOSE	BETAMETASONA	61, 62, 65, <u>121</u>
CELLCEPT	MICOFENOLATO DE MOFETILO	79, <u>310</u>
CELUPAN	NAITREXONA	40, 317
CEMIDON	ISONIAZIDA	41, <u>271</u>
CEPACILINA	PENICILINA G BENZATÍNICA.	43, 339
CHAMPU ANTIPARASITARIO	CUSITRIM CHAMPÚ	61,443
CIANOCOBALAMINA	OPTOVITE	37, <u>145</u>
CICLOCHEM	CICLOPIROX OLAMINA	60, <u>433</u>
CICLOFOSFAMIDA	GENOXAL	48, 146
CICLOPENTOLATO	COLIRCUSI CICLOPLÉJICO	69, <u>451</u>
CICLOPIROX OLAMINA	CLICOCHEM	60, 433
CICLOSERINA	CICLOSERINA	41, 147
CICLOSERINA	CICLOSERINA	41, 147
CICLOSPORINA	SANDIMMUN, SANDIMMUN NEORA	L 79, 147
CIDOFOVIR	VISTIDE	48, 148
CIPROFLOXACINA	RIGORAN, BAYCID	68, <u>148</u>
CIPROFLOXACINO NORMON	CIPROFLOXACINA	68, 148
CIPROTERONA	ANDROCUR	51, 149
CISATRACURIO	NIMBEX	36, <u>150</u>
CISPLATINO	NEOPLATIN, PLASTISTIL, PLACIS	50, <u>150</u>
CITALOPRAM	SEROPRAM	73, <u>151</u>
CITARABINA	CITARABINA UPJOHM	49, <u>151</u>
CITARABINA UPJOHM	CITARABINA	49, <u>151</u>
CYSTISTAT	HIALURONICO ÁCIDO	68, 246

CITRATO TRISÓDICO	MICRALAX	64, <u>152</u>
CITROVIT	ASCÓRBICO ÁCIDO	37, 111
CLADRIBINA	LEUSTATIN	50, <u>152</u>
CLAFORAN	CEFOTAXIMA	42, 144
CLAMOXYL	AMOXICILINA	43, 104
CLARITYNE	LORATADINA	76, <u>425</u>
CLARITROMICINA	BREMON	41, <u>153</u>
CLAVERSAL	MESALAZINA	64, 296
CLEMASTINA	TAVEGIL	76, <u>154</u>
CLEXANE	ENOXAPARINA	59, 197
CLINDAMICINA	DALACIN	42, 154
CLOBETASOL	CLOM	62, <u>433</u>
CLODRÓNICO ÁCIDO	BONEFOS	67, <u>155</u>
CLOFAZIMINA	LAMPREN	41, <u>156</u>
CLOMETIAZOL	DISTRANEURINE	74, 156
CLOMIPRAMINA	ANAFRANIL	73, 157
CLONAZEPAM	RIVOTRIL	75, 158
CLONIDINA	CATAPRESAN	56, 159
CLOPIDOGREL	ISCOVER, PLAVIX	58, 160
CLOPIXOL	ZUCLOPENTIXOL	75,425
CLORAMBUCILO	LEUKERAN	49, 160
CLORAZEPATO DIPOTÁSICO	DORKEN, TRANXILIUM	74, 160
CLORHEXIDINA	HIBITANE	61, 161
CLORHEXIDINA + DETERGENTE	FAGESCRUB	61,434
CLORINA HEYDEN	TOSILCLORAMINA	62,446
CLOROBUTANOL (DISOLVENTE CERUMEN)	OTOCERUM	70, 161
CLOROQUINA	RESOCHIN	46, 162
CLORPROMAZINA	LARGACTIL	74, 162
CLORURO CALCICO BRAUN	CALCIO CLORURO	66, 131
CLORURO MÓRFICO BRAUN	MORFINA	72,314
CLORURO POTÁSICO	POTASIO CLORURO	53, 351
CLORURO SÓDICO	SODIO CLORURO	53,460
CLOSTRIDIOPEPTIDASA	IRUXOL MONO	62,434
CLOTIAPINA	ETUMINA	74, 163
CLOVATE	CLOBETASOL	62,433
CLOXACILINA	ORBENIN	43, 164
CLOZAPINA	LEPONEX	74, 165
CODEINA	CODEISAN	72, 165
CODEISAN	CODEINA	72, 165
COLCHICINA	COLCHICINE HOUDE	68, 166
COLCHICINE HOUDE	COLCHICINA	68, 166
COLECALCIFEROL	VITAMINA	37, 167
COLESTIRAMINA	LISM	64, 167
COLIRCUSI ANESTESICO DOBLE	OXIBUPROCAINA + TETRACAINA	68, 459
COLIRCUSI ANTIEDEMA	SODIO CLORURO	53, 460
COLIRCUSI ATROPINA	ATROPINA	69,450
COLIRCUSI CICLOPLEJICO	CICLOPENTOLATO	69,451
COLIRCUSI DEXAMETASONA	DEXAMETASONA	51,452
COLIRCUSI FENILEFRINA 10%	FENILEFRINA	55,453

COLIRCUSI GENTADEXA	GENTAMICINA + DEXAMET ASONA	61, <u>455</u>	DEMECLOCICLINA FM	DEMECLOCICLINA	44, <u>174</u>
COLIRCUSI GENTAMICINA	GENTAMICINA	61, <u>454</u>	DENV AR	CEFIXIMA	42, 14 3
COLIRCUSI PILOCARPINA	PILOCARPINA	69, <u>459</u>	DEPAKINE	VALPROICO ACIDO	76, <u>414</u>
COLIRCUSI TROPICAMIDA	TROPICAMIDA	68, <u>462</u>	DEPAMIDE	VALPROMIDA	76, 415
COLIRIO ALERFRIN	OXIMETAZOLINA	70, <u>459</u>	DEPRANCOL	DEXTROPROPOXIFENO	72, 179
COLISTINA	CONMICIN	45, <u>168</u>	DERMISONE TRI ANTIBIOTIC	BACITRACINA+NEOMICINA+POLIMIXINA	60, 430
COLME	CARBIMIDA	74, <u>138</u>	DERMOMYCOSE	TINTURA DE CASTELLANI	61, 445
COLYMICIN	COLISTINA	45, <u>168</u>	DERTRASE	TRIPSINA ASOC	62, 446
COMBIVIR	ZIDOVUDINA + LAMIVUDINA	47, <u>279</u>	DESFERIN	DEFERROXAMINA	39, 174
COMPLECAL	EDTA CÁCICO DISÓDICO	39, <u>194</u>	DESMOPRESINA	MINURIN	65, 175
COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	HIDROXIL B12-B6-B1	37, <u>168</u>	DEXAMETASONA	COLIRCUSI DEXAMETASONA,	
COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	NERVOBION	37, <u>168</u>		OFT CUSI DEXAMETASONA,	68, 69,
COMPLEJO VITAMÍNICO B + C	BECOZYME C FORTE	37, <u>169</u>		FORTECORTIN	452, 176
COMPLEJO VITAMÍNICO B + MINERALES	DAY AMINERAL	37, 169	DEXCLORFENIRAMINA	POLARAMINE	76, 177
CONTRATHION	PRALIDOXIMA	40, 353	DEXRAZOXANO	CARDIOXANE	52, 177
CONTUGESIC	DIHIDROCODEINA	72, 184	DEXTRANO	BAS DEXTRAN SALINO 40,	
CORONUR	ISOSORBIDA MONONITRATO	58, 273		DEXTRANORM 70	
COROPRES	CARVEDILOL	56, 141		GLUCOSADO	55, 178
COTRIMOXAZOL	SEPTRIN, SOLTRIM	44, 169	BAS DEXTRAN SALINO 40.		
COZAAR	LOSARTAN	57,290	DEXTRANORM 70		
CRIXIVAN	INDINAVIR	48, 259	GLUCOSADO	DEXTRANO	55, 178
CROTAMITON	EURAXIL	61,435	DEXTRANOMERO	DEBRISAN	62, 178
CUSITRIM	PIRETRINA	61,443	DEXTRANOMERO	ROMILAR	70, 178
CYMEVENE	GANCICLOVIR	48, 233	DEXTROPROPOXIFENO	DEPRANCOL	72, 179
CIMEVENE	GANCICLOVIK	46, 233	DIALISIS PERIT.1.36%.	DEI RANCOL	72, 173
D			DIALISIS PERIT 1.5%		55
DACARBAZINA	DACARBAZINA ALMIRALL	10.170	DIALISIS PERIT 1.5% DIALISIS PERIT 3.86%		55
DACARBAZINA DACARBAZINA ALMIRALL	DACARBAZINA ALMIRALL DACARBAZINA	49, <u>170</u> 49, 170	DIALISIS PERIT 4.25%		55
				CI VOL LOTTO	
DACLIZUMAB	ZENAPAX	79, <u>171</u>	DIAMICRON	GLICLAZIDA	67, 237
DACORTIN	PREDNISONA	51, 65, <u>356</u>	DIAMOX	ACETAZOLAMIDA	57, 83
DACROLUX	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	69, <u>457</u>	DIANBEN	METFORMINA	67, <u>300</u>
DACTINOMICINA	LYOVAC COSMEGEN	50, 171	DIAZEPAM	DIAZEPAM PRODES, STESOLID	74, 179
DAKTARIN GEL	MICONAZOL	60, <u>440</u>	DIAZEPAM PRODES	DIAZEPAM	74, <u>179</u>
DALACIN	CLINDAMICINA	42, <u>154</u>	DICLOFENAC	VOLTAREN	68, 181
DAMIRA ISOMIL	INTOLERANCIA LACTOSA Y PROTEIN		DIDANOSINA	VIDEX	46, 181
DANATROL	DANAZOL	51, 66, <u>173</u>	DIETA DIARREA PROLONGADA		52
DANAZOL	DANATROL	51, 66, <u>173</u>	DIETA PREMAT BAJO PESO		53
DANTRIUM	DANTROLENO SÓDICO	36, <u>174</u>	DIETA ENT DIABETIS		54
DANTROLENO SÓDICO	DANTRIUM	36, <u>174</u>	DIETA ENT ESTANDAR FIBRA		54
DAPSONA	SULFONA	41, <u>173</u>	DIETA ENT ESTANDAR SIN FIBRA		54
DARAPRIM	PIRIMETAMINA	46, 349	DIETA ENT. HEPA TOPATIA		54
DAUNOBLASTINA	DAUNORUBICINA	50, <u>174</u>	DIETA ENT HIPERCALORICA		54
DAUNORUBICINA	DAUNOBLASTINA	50, <u>174</u>	DIETA ENT HIPERPROTEICA		54
DA YAMINERAL	COMPLEJO VITAMÍNICO B + MINER	ALES 37, 169	DIETA ENT INSUF RENAL		54
DEBRISAN	DEXTRANOMERO	62, 178	DIETA ENT INSUF RESPIR		54
DECENTAN	PERFENAZINA	75, <u>343</u>	DIETA ENT OLIGOMERICA		54
DEFERROXAMINA	DESFERIN	39, 174	DIETA ENT OLIGOMERICA IH		54
DEHYDROBENZPERIDOL	DROPERIDOL	35, 192	DIETES PEDIAT ASTRINGENTS		52
		<u> </u>			

DEMECLOCICLINA	DEMECLOCICLINA FM	44, 174	DIETILCARBAMAZINA	FILARCIPAN	46, 183
484					485

DIFLUCAN	FLUCONAZOL	45, <u>221</u>
DIFOSFEN	ETIDRÓNICO, ÁCIDO	67, 207
DIGITALIS ANTIDOT	ANTICUERPO DIGOXINA	38, 109
DIGOXINA	DIGOXINA BOEHRINGER, LANACORDIN	57, 183
DIGOXINA BOEHRINGER	DIGOXINA	57, 183
DIHIDROCODEINA	CONTUGESIC	72, 184
DIHIDROERGOTAMINA	DIHYDERGOT	58, 184
DIHIDROERGOTOXINA	HYDERGINA	58, 185
DIHYDERGOT	DIHIDROERGOTAMINA	58, 184
DILCOR	NIFEDIPINA	58, 320
DILTIAZEM	MASDIL, DINISOR, MASDIL, LACEROL	58, 185
DIMETICONA	AERO RED	63, 186
DINISOR	DILTIAZEM	58, <u>185</u>
DIPRIVAN	PROPOFOL	35, 360
DIPRODERM	BETAMETASONA DIPROPIONATO	62, 431
DIPROGENTA	GENTAMICINA + BETAMET ASONA	61, 436
DISTRANEURINE	CLOMETIAZOL	74, 156
DISULFIRAMO	ANTABUS	74, 187
DITROPAN	OXIBUTININA	77, 330
DOBUTAMINA	DOBUTREX	55, 187
DOBUTREX	DOBUTAMINA	55, 187
DOCETAXEL	TAXOTERE	51, 188
DOLANTINA (C.T.)	PETIDINA	72, 344
DOMPERIDONA	MOTILIUM	63, 189
DONIX	LORAZEPAM	74, 289
DOPAMINA	DOPAMINA GRIFOLS	55, 189
DOPAMINA GRIFOLS	DOPAMINA	55, 189
DORKEN	CLORAZEPATO DIPOTÁSICO	74, 160
DORMICUM	MIDAZOLAM	74, 310
DOSTINEX	CABERGOLINA	68, 128
DOXAZOSINA	CARDURAN NEO	56, 190
DOXICICLINA	RETENS, VIBRACINA, VIBRAVENOSA	44, 191
DOXORRUBICINA LIPOSOMAL	CAEIXX, MYOCET	50, 192
DOXORRUBICINA	F ARMIBLASTINA	50, 191
DROPERIDOL	DEHIDROBENZPERIDOL	35, 192
DUMIROX	FLUVOXAMINA	73, 228
DUPHALAC	LACTULOSA	64, 278
DURIMOX	FLUVOXAMINA	73, 228
DUROGESIC	FENTANILO	35, 214
E		
EDEMOX	ACETAZOLAMIDA	57, 83
EDETA TO CALCICO-DISODICO	COMPLECAL	39, 194
EDETA TO DE COBALTO	KELOCYANOR	39, 194
EDROFONIO	ANTICUDE	77, <u>193</u>
EFAVIRENZ	SUSTIVA	47, <u>195</u>
EFEDRINA	EFEDRINA	71, 195
EFEDRINA	EFEDRINA	71, 195
EFFERALGAN	PRO-PARACETAMOL	72, 358

EFUDIX	FLUOROURACILO	48, <u>226</u>
ELGADIL	URAPIDILO	56, 409
ELO HES 6%	HIDROXIETILALMIDON	55, 250
ELOXATINE	OXALIPLATINO	50, 330
EMCONCOR	BISOPROLOL	56, 123
EMLA	LIDOCAINA+PRILOCAINA	36, 438
EMPORTAL	LACTITOL	64, 277
ENALAPRILO	RENITEC	57, 196
ENEMA CASEN	SODIO FOSFATO	64, 382
ENGERIX B	VACUNA ANTIHEPATITIS B	78, 411
ENOXAPARIN	CLEXANE	59, 197
ENTOCORD	BUDESONIDO	64, 125
EOSINA	EOSINA FM	61,435
EOSINA FM	EOSINA	61, 435
EPANUTIN	FENITOINA	76, 211
EPIRUBICINA	FARMORUBICINA	50, 197
EPIVIR	LAMIVUDINA	47, 278
EPOPEN	ERITROPOYETINA ALFA	59, 199
EPREX	ERITROPOYETINA ALFA	59, 199
EOUIN	ESTROGENOS CONJUGADOS	66, 205
ERGOTAMINA + CAFEINA	CAFERGOT	56, 198
ERITROMICINA	OFT CUSI ERITROMICINA	68, 453
ERITROPOYETINA ALFA	EPOPEN, EPREX	59, 199
ERITROPOYETINA BETA	NEORECORMON	59, 199
ERWINASE	ASPARRAGINASA (Erwinia)	52,112
ERYPLAST	PASTA LASSAR	62,441
ESCANDINE	IBOPAMINA	55, 253
ESCOPOLAMINA	ESCOPOLAMINA BRAUN	63, 200
ESCOPOLAMINA BRAUN	ESCOPOLAMINA	63, 200
ESCOPOLAMINA N-BUTIL	BUSCAPINA	63, 200
ESKAZINE ESKAZINE	TRIFLUOPERAZINA	75,407
ESKAZOLE	ALBENDAZOL	46, 89
ESMERON	ROCURONIO	36,375
ESMOLOL	BREVIB	57,200
ESPEDENT	NORFLOXACINA	44, 327
ESPEDENT ESPIDIFEN	IBUPROFENO	61,253
ESPIRONOL ACTONA	ALDACTONE	57, 201
ESTAVUDINA	ZERIT	47, 202
ESTILSONA	PREDNISOLONA	65,355
ESTRACYT	ESTRAMUSTINA	49, 203
ESTRADIOL	PROGYNOVA. PROGYNON	66, 203
ESTRADIOL	ESTRACYT	48, 203
ESTRAMUSTINA ESTREPTOMICINA	ESTRACTI ESTREPTOMICINA NORMON	48, 203
ESTREPTOMICINA NORMON	ESTREPTOMICINA NORMON ESTREPTOMICINA	
		41, <u>204</u>
ESTREPTOQUINASA ESTROGENOS CONJUGADOS	STREPTASE EOUIN	59, <u>204</u>
ETAMBUTOL	MYAMBUTOL.	66, <u>205</u>
ETAMBUTOL ETANOLAMINA OLEATO FM	MYAMBUTOL OLEATO DE ETANOLAMINA	41, <u>206</u> 64, <u>207</u>
ETANOLAMINA OLEATO FM ETHYOL	OLEATO DE ETANOLAMINA AMIFOSTINA	52, 98

ETIDRONICO ACIDO	DIFOSFEN	67, 207
ETOMIDATO	HYPNOMIDATE	35, 208
ETOPOSIDO	LASTET	51, 208
ETOSUXIMIDA	ZARONTIN	75, 209
ETOXISCLEROL	POLIDOCANOL	64, 349
ETUMINA	CLOTIAPINA	74, 163
EUFILINA	TEOFILINA	70, 392
EUGLUCON	GLIBENCLAMIDA	67, 237
EULEXIN	FLUTAMIDA	51, 227
EURAXIL	CROTAMITON	61, 435
EVACUOL	PICOSULF ATO SODICO	64, 345
EXOCIN	OFLOXACINA	41, 44, 68, <u>458</u>
F		
FACTOR VIII + VON WILLEBRAND	HAEMATE P	59, 210
FARLUT AL	MEDROXIPROGESTERONA	66, 293
FARMAPROINA	PENICILINA G PROCAÍNA.	43, 339
FARMIBLASTINA	DOXORRUBICINA	50, 191
FARMORUBICINA	EPIRUBICINA	50, 197
FEBRECTAL	PARACETAMOL	71, <u>335</u>
FENELZINA	NARDELZINE	73, 210
FENILEFRINA	COLIRCUSI FENILEF., FENILEFRINA	55, 69, <u>453</u>
COLIRCUSI FENILEFRINA, FENILEFRINA	FENILEFRINA	55, 69, <u>453</u>
FENITOINA	EPANUTIN, FENITOINA RUBIO,	
	NEO-SIDANTOINA	76, <u>211</u>
FENITOINA RUBIO	FENITOINA	76, <u>211</u>
FENOBARBITAL	GARDENAL, GRATUSMINAL,	
	LUMINALETAS, LUMINAL	76, <u>212</u>
FENOTEROL	BEROTEC	70, 214
FENTANILO	DUROGESIC	35, <u>214</u>
FENTOLAMINA.	REGITINE	56, <u>215</u>
FERRITINA	FERROPROTINA	37, <u>217</u>
FERRO-GRADUMET	HIERRO SULFATO	37, 252
FERROPROTINA	FERRITINA	37, 216
FIBORAN	APRINDINA	56, <u>110</u>
FIBRINOGENO	HAEMOCOMPLETTAN P	59, 60, <u>216</u>
FILARCIDAN	DIETILCARBAMAZINA	46, 183
FILGRASTIM	GRANULOKINE, NEUPOGEN	59, 218
FISOSTIGMINA	ANTICHOLIUM	39, <u>219</u>
FITOMENADIONA	KONAKION	37, 220
FLAGYL	METRONIDAZOL	42, 308
FLEBOGAMA	INMUNOGLOBULINA	77, <u>262</u>
FLECAINIDA	APOCARD	56, 220
FLUCONAZOL	DIFLUCAN	45, <u>221</u>
FLUDARABINA	BENEFLUR	50, <u>222</u>
FLUDROCORTISONA	ASTONIN	65, 223

MODECATE

ANEXATE

ACETILCISTEÍNA

ELIMIED AZEDAM	BOHIBNOI	74.005
FLUNITRAZEPAM	ROHIPNOL SYNALAR GAMMA	74, <u>225</u>
FLUOCINOLONA ACETONIDO FLUORO-URACIL	FLUOROURACILO	61, <u>436</u> 49, <u>226</u>
FLUOROURACILO	EFUDIX. FLUORO-URACIL	49, 226
	HALOTANO	
FLUOTHANE FLUOXETINA	PROZAC:	35, <u>244</u> 73, <u>227</u>
FLUTAMIDA FLUTAPLEX	EULEXIN, FLUTAPLEX FLUTAMIDA	51, <u>227</u> 51, <u>227</u>
FLUVOXAMINA	DUMIROX	73,228
FOLAXIN	LEVOFOLINATO	
FOLICO ACIDO	ACFOL.	40, <u>282</u> 37, <u>228</u>
FOLIDAN	FOLINATO CÁLCICO	37,229
FOLINATO CÁLCIO	FOLINAIO CALCICO FOLIDAN, LEDERFOLIN	37,229
FORANE	ISOFLUORANO	35, 271
FORTASEC	LOPERAMIDA	63,287
FORTECOR TIN	DEXAMETASONA	65, 176
FORTOVASE	SAOUINAVIR	
FOSAMAX	ALENDRÓNICO ÁCIDO	48,378
FOSCARNET		66, <u>90</u>
	FOSCAVIR	48, 229
FOSCAVIR FOSFESTROL	FOSCARNET HONVAN	48, <u>229</u>
		51, <u>230</u>
FOSFOMICINA TROMET AMOL FOSFOSODA	MONUROL SOLUCION EVACUANTE FOSFOSODA	45, 230
		64, 284
FUCIDINE	FUSIDICO ACIDO	60, <u>436</u>
FUNGIZONA FUNGO HUBBER	ANFOTERICINA B DESOXICOLATO KETOCONAZOL	45, <u>108</u>
		45, <u>276</u>
FUNGOWAS FURACIN	CICLOPIROX OLAMINA NITROFURAZONA	60, 433
		60,441
FUROBACTINA	NITROFURANTOINA	45, <u>322</u>
FUROSEMIDA FUSIDICO ACIDO	SEGURIL FUCIDINE	57,231
FUSIDICO ACIDO	FUCIDINE	60, <u>436</u>
G		
GAMMAGLOBULINA ANTI-D GRIFOLS	BRAINIOCI ODININA ANTI DII (D)	70.361
	INMUNOGLOBULINA ANTI-RH (D)	78, <u>261</u>
GAMMABLOBULINA ANTI-HB PASTEURIZADA GRIFOLS	INMUNOGLOBULINA ANTIHER TITIS B	70 261
		78, <u>261</u>
GABAPENTINA GALACTOSA + PALMITICO	NEURONTIN LEVOVIST	76, <u>232</u> 34, <u>233</u>
	INMUNOGLOBULINA HUMANA	34, 233
GAMMAGLOBULINA ANTITETANOS GRIFOLS		
GANCICI.OVIR	ANTITETÁNICA CYMEVENE	78, <u>263</u>
	******	48, <u>233</u>
GARDENAL	FENOBARBITAL	76, <u>212</u>
GASTROGRAFIN CIEL A PLANDINA	AMIDOTRIZOATO MEGLUMINA SÓDICA	34, <u>97</u>
GELAFUNDINA	GELATINA SUCCINILADA	55, <u>234</u>
GELATINA SUCCINILADA	GELAFUNDINA	55,234
GELOFENO	IBUPROFENO	61,253
GEMCITABINA	GEMZAR	49, 235
GEMFIBROZILO	LOPID	60, 235
GEMZAR	GEMCITABINA	49, <u>235</u>

FLUFENAZINA

FLUMAZENILO

FLUIMUCIL

GENOTONORM	SOMATROPINA	65, 28 :
GENOXAL	CICLOFOSFAMIDA	48, <u>14</u>
GENTA-GOBENS	GENTAMICINA	68, <u>23</u>
GENTAMICINA	COLIRCUSI GENTAMICINA, GENTA-	68, 23
	GOBENS, OFT CUSI GENTAMICINA	45-
GENTAMICINA BETAMETASONA	DIPROGENTA	61, 43
GENTAMICINA-DEXAMETASONA	COLIRCUSI GENTADEXA	69, <u>45</u>
GLIBENCLAMIDA	EUGLUCON	67, 23
GLICERINA CUVE	GLICERINA SUPOSITORIO ADULTO	64, <u>23</u> ;
GLICERINA	ADULAX CASEN-FLEET	64, 23
GLICERINA SUPOSITORIO	GLICERINA CUVE, ROVI NIÑOS	64, <u>23</u> ;
GLICINA	IRRIGACIÓN GLICINA	54, <u>23</u>
GLICLAZIDA	DIAMICRON	67, 23
GLIPIZIDA	MINODIAB	67, <u>23</u>
GLUCAGON	GLUCAGON	39, 67, 24
GLUCAGON	GLUCAGON	39, 67, 24
GLUCANTIME	ANTIMONIATO MEGLUMINA	46, 11 0
GLUCOBAY	ACARBOSA	67, 8
GUCOPHAGE	METFORMINA	67, 30
GLUCONATO CALCICO BRAUN	CALCIO GLUCONATO	39, 66, <u>13</u> :
GLUCOSA	GLUCOSMON 33%, GLUCOS. R/50	39, 55, 67, 24
GLUCOSMON 33%, GLUCOSMON R/50	GLUCOSA	39, 55, 67, 24
GLUCOSALINA SOLUCIÓN	GLUCOSALINO	55, 24
GLUCOSALINO	GLUCOSALINA SOLUCIÓN	55, <u>24</u>
GOBEMICINA	AMPICILINA	44, 10
GODABION B6	PIRIDOXINA	37, 34
GONADORELINA	LUFORAN	65, 24
GONIOFTAL	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	69, 45
GOSERELINA	ZOLADEX	77, 24:
GOTA-CEBRINA	MULTIVITAMINICO	26, 3
GRAMICID + NEOMIC + POLIM B	OFTALMOWELL	68, <u>45</u>
GRANISETRON	KYTRIL	63, 24
GRANOCYTE	LENOGRASTIM	59, 28
GRANULOKINE	FILGRASTIM	59, 21
GRATUSMINAL	FENOBARBITAL	76, 21
H		
HAEMATE P	FACTOR VIII + VON WILLEBRAND	59, 210
HAEMOCOMPLETTAN P	FIBRINÓGENO	59, 60, 21
HALOPERIDOL	HALOPERIDOL	75, 24
HALOPERIDOL	HALOPERIDOL	75, 24
HALOTANO	FLUOTHANE	35, 24
HEMOVAS	PENTOXIFILINA	58, 34
HEPARINA SODICA	HEPARINA SODICA ROVI	59, 24
HEPARINA SODICA ROVI	HEPARINA SODICA	59, 24
HEXETIDINA	ORALDINE	70, 24
		,
HERCEPTIN	TRASTUZUMAB	50, 40:

HIDRALAZINA	HYDRAPRES	56, 247
HIDRATO CLORAL	HIDRATO CLORAL FM	74, 248
HIDRATO CLORAL FM	HIDRATO CLORAL	74, 248
HIDROALTESONA	HIDROCORTISONA	62, 249
HIDROCLOROTIAZIDA	HIDROSALURETIL	57, 249
HIDROCOR TISONA	ACTOCORTINA , HIDROALTESONA,	62, 249
	LACTISONA, OFT CUSI HIDROCORTIS.	437, 456
HIDROFEROL	CALCIFEDIOL	66, 129
HIDROSALURETIL	HIDROCLOROTIAZIDA	57, 249
HIDROXIETILALMIDON	ELO HES 6%	55, <u>250</u>
HIDROXIL B12-B6-B1	COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	37, 168
HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	TEARS HUM., DACROLUX, GONIOFTAL	69, <u>457</u>
HIDROXIUREA.	HYDREA	52, 251
HIDROXIZINA	ATARAX	76, <u>250</u>
HIERRO SACAROSA	VENOFER	37, 252
HIERRO SULFATO	FERO-GRADUMET	37, 252
HIPNOMIDAT	ETOMIDATO	35, 208
HIVID	ZALCITABINA	47, 422
HONVAN	FOSFESTROL	51, 230
HUMATIN	PAROMOMICINA	41,336
HYALGAN	HIALURONICO ÁCIDO	68, 246
HYCAMTIN	TOPOTECAN	51, 401
HYDERGINA	DIHIDROERGOTOXINA	58, 185
HYDRAPES	HIDRALAZINA	56, 247
HYDREA	HIDROXIUREA	52, 251
I IBERCAL	CALCIO PIDOLATO	66, <u>134</u>
IBOPAMINA	ESCANDINE	55, 253
IBUPROFEN	ESPIDIFEN, GELOFENO,	61, <u>253</u>
	NEOBRUFEN, SOLVIUM	437
IDARUBICINA	ZAVEDOS	50, <u>254</u>
IDASAL NEBULIZADOR	OXIMETAZOLINA	70, 459
IDEOS	CALCIO CARBONATO + COLECALCIFEROL	66, <u>131</u>
IFOSFAMIDA	TRONOXAL	49, 255
IMIPENEM + CILASTATINA	TIENAM	42, 256
IMIPRAMINA	TOFRANIL	73, 256
IMMUCYST BCG INMUNOTERAP	VACUNA BCG INMUNOTERAPÉUTICA	78, 414
IMUREL	AZATIOPRINA	79, 118
INASPIR INHALADOR	SALMETEROL	70, 377
INDAPAMIDA	TERTENSIF	56, 257
INDINAVIR	CRIXIVAN	48, 259
INDOMETAZINA	ARTRINOVO	71, 259
INFLIXIMAB	REMICADE	79, 258
INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA	TIMOGLOBULINA	79, 260
INMUNOGLOBULINA ANTIHEPATITIS B	GAMMA ANTI-HB PASTEURIZADA	

GRIFOLS

78, **261**

INMUNOGLOBULINA .ANTI-RH (D)	GAMMA .ANTI-D GRIFOLS	78, 261
INMUNOGLOBULINA ANTITETÁNICA	GAMMA ANTITETANOS GRIFOLS	78, 263
INMUNOGLOBULINA INESPECIFICA	FLEBOGAMA, PONGLOBIN	77,262
INSULATARD NPH	INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA	67, 264
INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA	INSULATARD NPH, INSULINA MIXTARI	67,264
INSULINA DE ACCIÓN PROLONGADA	MONOTARD HM, UITRATARD	67, 265
INSULINA DE ACCIÓN RÁPIDA	ACTRAPID	67, 263
INSULINA MIXTARD	INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA	67, 264
INTERFERON ALFA-2B	INTRON A	78, 266
INTERFERON BETA-1A	AVONEX	78, 267
INTERFERON BETA-1B	BETAFERON	78, 267
INTERLEUKINA-2	PROLEUKIN	78, 268
INTRON A	INTERFERON ALFA-2B	78, 266
INVIRASE	SAQUINAVIR	48, 378
INYESPRIN	ACETILSALICILATO DE LISINA	71, 85
IODIXANOL	VISIAQUE	34, 268
IODURO POTASICO	POTASIO IODURO	68, 352
IOPIMAX	APRACLONIDINA	69, 450
IOPROMIDA	ULTRAVIST	34, 268
IOVERSOL	OPTIRAY	35, 269
IPECACUANA	IPECACUANA FM	40, 269
IPECACUANA FM	IPECACUANA	40, 269
IPRATROPIO/BROMURO	ATROVENT	71,270
IRINOTECAN	CAMPTO	50, 270
IRUXOL MONO	CLOSTRIDIOPEPTIDASA	62,434
IRRIGACIÓN GLICINA	GLICINA	54, 239
ISCOVER	CLOPIDOGREL	58, 160
ISO LACER RETARD	ISOSORBIDA DINITRATO	58, 273
ISOFLUORANO	FORANE	35,271
ISOKET RET ARD	ISOSORBIDA DINITRATO	58, 273
ISONIAZIDA	CEMIDON	41,271
ISOPRENALINA	ALEUDRINA	40, 272
ISOSORBIDA MONONITRATO	CORONUR, UNIKET	58, 273
ISOSORBIDA DINITRATO	ISO LACER RETARD, ISOKET RETARD	58, 273
ISOVORIN	LEVOFOLINATO CALCICO	40, 282
ITRACONAZOL	SPORANOX	45, 274
-		
J	TRANSPORTENZO	71.05
JUNIFEN	IBUPROFENO	71, 253
K		
KALETRA	LOPINA VIR/RITONAVIR	48, 288
KELOCYANOR	EDETATO DE COBAL TO	39, 194
KETAMINA	KETOLAR	35, <u>275</u>
KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA ACETÓNIDO	KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA	
	ACETÓNIDO FM	45, 60, <u>276</u>
KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA	KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA	45, 60, 276
KETOCONAZOL	FUNGO HUBBER, MICOTICUM,	
	PANFUNGOL	45, 60, <u>276</u>

KETOLAR	KETAMINA	35, <u>275</u>
KIDROLASE	ASPARRAGINASA (E.coli)	52,112
KONAKION	FITOMENADIONA	37, 220
KUMON	TENIPOSIDO	51,391
KURGAN	CEFAZOLINA	42, 142
KYTRIL	GRANISETRON	63, 242
L		
LABETALOL	TRANDATE	57, <u>276</u>
LABILENO	LAMOTRIGINA	76,279
LACEROL RETARD	DILTIAZEM	58, 185
LACTATO RINGER	RINGER LACTATO	54,372
LACTISONA	HIDROCORTISONA	62, 65, 69, 437
LACTITOL	OPONAF	64, 277
LACTULOSA .SOBRES	DUPHALAC	64,278
LAMICTAL	LAMOTRIGINA	76, 279
LAMIVUDINA	ZEFFIX	47,278
LAMIVUDINA	EPIVIR	47, 278
LAMOTRIGINA	LABILENO, LAMICTAL	76,279
LAMPREN	CLOFAZIMINA	41.156
LANACORDIN	DIGOXINA	57, 183
LANTANON	MIANSERINA	73,309
LARGACTIL	CLORPROMAZINA	74, 162
LECHE CUTANEA	TORVALCREM	62
LECHE INTOLERAN PROT VACA BOTE		53
LECHE NORMAL INICIO		53
LECHE NORMAL SEGUIMIENTO		53
LECHE ANTIREGURGITACION		53
LEDERFOLIN	FOLINATO CÁLCICO	37, 229
LENOGRASTIM	GRANOCYTE	59, 280
LEPONEX	CLOZAPINA	74, 165
LEUKERAN	CLORAMBUCILO	49, 160
LEUSTATIN	CLADRIBINA	50, 152
LEVODOPA + CARBIDOPA	SINEMET	76, 280
LEVOFLOXACINO	TAVANIC	44, 281
LEVOFOLINATO CALCICO	ISOVORIN	52,282
LEVOMEPROMAZINA	SINOGAN	75, 283
LEVOTHROID	LEVOTIROXINA	67, 284
LEVOTIROXINA	LEVOTHROID	67, 284
LEVOVIST	GALACTOSA + PALMITICO	34, 233
LIDOCAINA	LIDOCAINA, XILONIBSA	36, 56, 285
LIDOCAINA	LIDOCAINA BRAUN	36, 56, 285
LIDOCAINA BRAUN	LIDOCAINA	36, 56, 285
LIDOCAINA HIPERBÁRICA	XYLOCAINA	36, 56, 285
LIMIFEN	ALFENTANILO	35, 91
LINDANE	LINDANO	61,439
LINDANO	LINDANE	61, 439
LINDANO	YACUTIN	61,439
LIORESAL	BACLOFENO	77, 120

LIOTIRONINA	TRIYODOTIRONINA LEO	68, <u>28</u>
LIPEMOL	PRA VASTATINA	60, <u>35</u>
LISMOL	COLESTIRAMINA	64, <u>16</u>
LITIO CARBONA TO	PLENUR	73, 28
LIXACOL	MESALAZINA	64, 29
LOITIN	FLUCONAZOL	45, <u>22</u>
LOMPER	MEBENDAZOL	46, <u>29</u>
LOPERAMIDA	FORTASEC, LOPERKEY	63, 28
LOPERKEY	LOPERAMIDA	63, 28
LOPINAVIR/RITONAVIR	KALETRA	48, <u>28</u>
LOPID	GEMFIBROZILO	60, 23
LOPRESOR	METOPROLOL	57, <u>30</u>
LORAMET	LORMETAZEPAM	74, <u>28</u>
ORATADINA	CLARITYNE	76, <u>42</u>
LORAZEPAM	DONIX, ORFIDAL	74, 28
LORMET AZEPAM	LORAMET, NOCTAMID	74, 28
LOSARTAN	COZAAR	57, 29
LOSEC	OMEPRAZOL	63, 32
LUBRICANTE OCULAR	TEARS LUBRICANTE	69, 45
LUBRICANTE UROLÓGICO	TETRACAINA	77,44
LUBRIFILM	LUBRICANTE OCULAR	69,45
UDIOMIL	MAPROTILINA	73, 29
LUFORAN	GONADORELINA	65,24
UMINAL	FENOBARBITAL	76, 21
LUMINALETAS	FENOBARBITAL	76, 21
LYOV AC COSMEGEN	DACTINOMICINA	50, 17
M		
MABTHERA	RITUXIMAB	50, <u>37</u>
MAGNESIA SAN PELLEGRINO	MAGNESIO HIDROXIDO	64, 29
MAGNESIO HIDROXIDOE	MAGNESIA SAN PELLEGRINO	64, 29
MAGNESIO LACT ATO	MAGNESIOBOI	53, 29
MAGNESIO SULF ATO	SULMETIN	40, 29
MAGNESIOBOI	MAGNESIO LACTATO	53, 29
MANIDON	VERAPAMILO	56, <u>41</u>
MANITOL	MANITOL	57, 29
MANITOL	MANITOL	57, 29
MAPROTILINA	LUDIOMIL	73, 29
MASDIL	DILTIAZEM	58, 18
MASTICAL	CALCIO CARBONATO	66, 12
MAXIPIME	CEFEPIMA	42, 14
MAYGACE	MEGESTROL ACETA TO	51, 29
MEBENDAZOL	LOMPER	46, 29
MEBONAT	CLODRÓNICO ÁCIDO	67, 15
MEDROXIPROGESTERONA	FARLUTAL	52, 66, 29
MEGESTROL ACETATO	MAYGAGE	66, 29
MELABON	PARACETAMOL	71.33
	TIORIDAZINA	75.30
MELERIL		

MELF ALAN WELLCOME MELBILAN 49. MEPIVACAINA BRAUN 36. MEPRON AFOVACUONA 36. MEPRON AFOVACUONA 46. MERCAPTOPURINA MERCAPTOPURINA WELLCOME 50. MERCAPTOPURINA WELLCOME MERCAPTOPURINA WELLCOME 50. MESALAZINA CLAVERSAL, LIXACOL, QUINTASA 64. MESNA MUCOFLUID, UROMITEXAN 71. MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77. METACOLINA PROVOCHOLIR 35. METAMIZOL-DIPRONA NOLOTIL 71. METASEDIN MEDDONA 72. METHORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHORENATE LEDERLE METOTERXATO 49. METHILPERONA 67. 49. METILLOPPA ALDOMET 56. METILLEGOMETRINA 67. 49. METILLERGOMETRINA 67. 49. METILLERGOMETRINA 67. 49. METILLERONISOLONA SO
MEPIVACAINA BRAUN MEPIVACAINA 36, MEPRON ATOVACUONA 46, MEPRON ATOVACUONA 46, MERCAPTOPURINA MERCAPTOPURINA 50, MERCAPTOPURINA 50, MERCAPTOPURINA 50, MESALAZINA CLAVERSAL, LIXACOL, QUINTASA 64, MESNA MUCOPLUID, UROMITEXAN 71, MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77, METACOLINA PROVOCHOLINE 35, METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METABEDIN METADONA 72, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHOTREXATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILLERGOMETRINA 64, METILLERGOMETRINA 64, METILLERGOMETRINA METHERGIN 67, METHERGIN 67, METILLERDINGOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METILEREDNISOLONA 50, METILEPREDNISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METICOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METIOPROLOL LOPRESOR, S
MEPRON ATOVACUONA 46, MERCAPTOPURINA MERCAPTOPURINA WELLCOME 50, MERCAPTOPURINA WELLCOME MERCAPTOPURINA WELLCOME 50, MESALAZINA CLAVERSAL, LIXACOL, QUINTASA 64, MESNA MUCOFLUID, UROMITEXAN 71, MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77, METACOLINA PROVOCHOLINE 35, METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METASEDIN METADONA 72, METFORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67, METHEGGIN METILERGOMETRINA 67, METILLELUOSA MUCIPLASNIA 64, METILLERGOMETRINA 64, METILLERGOMETRINA 67, METILLERGON ALDOMET 56, METILLERGON 77, METILERGIN 67, METILLERGON NOLOTIL 77, METILLERGON 76, 77, METILLERGON 77, 77, METILLERGON 78, 77, METILLERGON 71, 77,
MERCAPTOPURINA MERCAPTOPURINA WELLCOME 50,
MERCAPTOPURINA WELLCOME MERCAPTOPURINA 50, MESALAZINA CLAPERSAL, LIXACOL, QUNTASA 64, MESANA MICOFLUID, UROMITEXAN 71, MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77, METACOLINA PROVOCHOLINE 35, METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METASEDIN MEDDONA 72, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHILDOPA ALDOMET 56, METILLERGOMETRINA METHERGIN 67, METILLERGOMETRINA SULHOBERIN, URBASON 51, METOLERANIDA PRIMPERAN 63, METOCALORAMIDA PRIMPERAN 63, METORAMIDA METOREXATE 49,
MESALAZINA CLAVERSAL, LIXACOL, QUINTASA 64, MESTINON MUCOFILIID, UROMITEXAN 71, MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77, METACOLINA PROVOCIOLINE 35, METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METASEDIN METADONA 72, METIGERINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHICELULOSA MUCIPLASMA 64, METILERGOMETRINA 64, METILERGONETRINA 67, METILERGONETRINA METHERGIN 67, 67, METILERROMETINA METHERGIN 67, 77, METILERROMISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METICOLOPRAMIDA 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOPREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE 49, METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATE 49, ME
MESNA MUCOFLUID, UROMITEXAN 71. MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77. METACOLINA PROVOCIOLINE 35. METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71. METAMIZOL-DIPIRONA METADONA 72. METFORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHERGIN METILERGOMETRINA 67. METILLERGOMETRINA 64. METILLERGOMETRINA 64. METILLERGOMETRINA METILERGOMETRINA 67. METILLERGOMETRINA METHERGIN 67. METULERGONICIONA SOLU-MODERIN, URBASON 51. METOPROLISOLONA PRIMPERAN 63. METOTREXATE 49. METOTREXATE 49. METOTREXATE 49. METOTREXATE 49. METOTREXATE 49. METOTREX
MESTINON PIRIDOSTIGMINA 77. METACOLINA PROVOCHOLINE 35. METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71. METASEDIN MEIDONA 72. METHORINIA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHORINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHORINA METILERGOMETRINA 67. METHORICELLOSA MUCIPLASMA 64. METILLEGOMETRINA 64. 67. METILLERGOMETRINA METHERGIN 67. METILLERDINOATO RUBIFEN 77. METILERDINISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51. METOCALOPRAMIDA PRIMPERAN 63. METOTREXATE 49. METOTREXATE
METACOLINA PROVOCHOLINE 35, METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METASEDIN METADONA 72, METIASEDIN METADONA 72, METHORINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHILERGATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILLOPA ALDOMET 56, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILERDINOLOTO RUBIFEN 77, METILERDINISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METAMIZOL-DIPIRONA NOLOTIL 71, METASEDIN METADONA 72, METORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHOTREXATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILLOGA MUCIPLASMA 64, METILLOPOPA ALDOMET 56, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILEPRIDATO RUBIFEN 77, METILEPRIDATO SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTRAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METASEDIN METADONA 7.2, METFORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67, METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHOREXATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILCELUOSA MUCIPLASMA 64, METILLERGOMETRINA METHERGIN 67, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILIFENDATO RUBIFEN 77, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METTORMINA DIANBEN, GLUCOPHAGE 67. METHERGIN METILERGOMETRINA 67. METHOTREXATE LEDERLE METOTREXATO 49. METILLOSA MUCIPLASMA 64. METILLOPA ALDOMET 56. METILERGOMETRINA METHERGIN 67. METILERDIDATO RUBIFEN 77. METILERDISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51. METOCCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63. METOFROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57. METOTREXATE METOTREXATE 49. METOTREXATE METOTREXATO 49. METOTORAMINA METOXAMINA 56. METOXAMINA METOXAMINA 56.
METHERGIN METILERGOMETRINA 67, METHOTREXATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILCELUCSA MUCIPLASMA 64, METILDOPA ALDOMET 56, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILEPRIDATO RUBIFEN 77, METILEPRONISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METHOTREXATE LEDERLE METOTREXATO 49, METILLECLULOSA MUCIPLASMA 64, METILLEDOPA ALDOMET 56, METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILIFENIDATO RUBIFEN 77, METILIFENDATO SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METILCELULOSA MUCIPLASMA 64, METILLERGOMETRINA ALDOMET 56, METILLERGOMETRINA METHERGIN 67, METILFERDIATO RUBIFEN 77, METILPREDISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTAMINA METOTAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METILLOPA ALDOMET 56, METILLERGOMETRINA METHERGIN 67, METILFENDATO RUBIFEN 77, METILPREDNISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METILERGOMETRINA METHERGIN 67, METILERIDATO RUBIEN 77, METULPREDNISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOTCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOTAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METILFENIDATO RUBIFEN 77. METILPREDNISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51. METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63. METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57. METOTREXATO METOTREXATE 49. METOTREXATE METOTREXATO 49. METOTAMINA METOXAMINA 56. METOXAMINA METOXAMINA 56.
METILPREDNISOLONA SOLU-MODERIN, URBASON 51, METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTARATE METOTREXATO 49, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METOCLOPRAMIDA PRIMPERAN 63, METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTARATE METOTREXATO 49, METOTAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METOPROLOL LOPRESOR, SELOKEN 57, METOTREXATE 49, METOTREXATE 49, METOTACATE 49, METOTAMINA 56, METOXAMINA 56, METOXAMINA 56,
METOTREXATO METOTREXATE 49, METOTREXATE METOTREXATO 49, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METOTREXATE METOTREXATO 49, METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METOXAMINA METOXAMINA 56, METOXAMINA METOXAMINA 56,
METOXAMINA METOXAMINA 56,
METRONIDAZOI. FLAGVI. 42
MIANSERINA LANTANON 73,
MICRALAX CITRATO SÓDICO 63, 64,
MICOFENOLATO DE MOFETILO CELLCEPT 79,
MICONAZOL DAKTARIN 60,
MICOTICUM KETOCONAZOL 45,
MICRALAX CITRATO SÓDICO 63, 64,
MIDAZOLAM DORMICUM, MIDAZOLAM NORMON 74,
MIDAZOLAM NORMON MIDAZOLAM 74,
MINIPRES PRAZOSINA 56,
MINURIN DESMOPRESINA 65,
MINODIAB GLIPIZIDA 67,
MINURIN AEROSOL DESMOPRESINA 65,
MIOFLEX SUXAMETONIO 36
MIOFLEX SUXAMETONIO 36, MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61.
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50, MITOMYCIN MITOMICINA 50,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASTIARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50, MITOMYCIN MITOMICINA 50, MITOXANTRONA NOWANTRONE 50,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50, MITOMYCIN MITOMICINA 50, MITOMYCIN NOUNTRONE 50, MODECATE FLUFENAZINA 75,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50, MITOMYCIN MITOMICINA 50, MITOXANTRONA NOVANTRONE 50, MODECATE FLUFENAZINA 75, MOLSIDAIN MOLSIDOMINA 58,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMICIN 50, MITOMICINA MITOMICINA 50, MITOXANTRONA NOVANTRONE 50, MODECATE FLUFENAZINA 75, MOLSIDAIN MOLSIDOMINA 58, MOLSIDOMINA 58, MOLSIDAIN 58,
MITIGAL LOCIÓN LOCION ANTIPARASITARIA 61, MITOMICINA MITOMYCIN 50, MITOMYCIN MITOMICINA 50, MITOXANTRONA NOVANTRONE 50, MODECATE FLUFENAZINA 75, MOLSIDAIN MOLSIDOMINA 58,

MONOTARD HM

MONUROL	FOSFOMICINA TROMETAMOL	45, 230
MOPRAL	OMEPRAZOL	63, 329
MORFINA	CLORURO MORFICO BRAUN,	
	MST-CONTINUS, SEVREDOL	72, 314
MOTILIUM	DOMPERIDONA	63, 189
MST-CONTINUS	MORFINA	72, 314
MUCIPLASMA	METILCELULOSA	64, 69, 300
MUCOFLUID	MESNA	71, 297
MULTIVITAMINICO	GOTA-CEBRINA	26, 37
MUPIROCINA	BACTROBAN	60, 440
MYAMBUTOL	ETAMBUTOL	41, 206
MYCOSTATIN	NISTATINA	45,322
MYOCET	DOXORUBICINA (LIPOSOMAS)	50, 192
MYSOLINE	PRIMIDONA	76,357
N NALOXONA	NALOXONE	40,316
NALOXONE	NALOXONA	40,316
NALTREXONA	ANTAXONE, CELUPAN	40,317
	<u> </u>	
NAPROXENO NAPROXENO	NAPROXENO NAPROSYN	71, <u>317</u> 71, <u>317</u>
NARDELZINE NATULAN	FENELZINA PROCARBAZINA	73, 210 49, 358
NAVELBINE	VINORELBINA	50, <u>421</u>
NECOPEN NELFINA VIR	CEFIXIMA VIRACEPT	42, <u>143</u>
		48, <u>318</u>
NEMACTIL NEO TOMIZOL	PERICIAZINA CARBIMAZOL	75, <u>343</u>
	***************************************	67, <u>138</u>
NEO DURAN	DOXAZOSINA	56, <u>190</u>
NEOBRUFEN	IBUPROFENO	61, 253
NEOMICINA + POLIMIXINA + PREDNISOLONA	POIY PRED COLIRIO	68, <u>458</u>
NEOMICINA + POLIMIXINA + BACITRACINA	DERMISONE TRI ANTIBIOTICA	68, 430
NEOPLATIN	CISPLATINO	50, <u>150</u>
NEORECORMON	ERITROPOYETINA -BETA	59, 199
NEORONTIN	GABAPENTINA	76, <u>232</u>
NEOSIDANTOINA	FENITOINA	76, <u>211</u>
NEOSTIGMINA	NEOSTIGMINA	77, <u>319</u>
NEOSTIGMINA	NEOSTIGMINA	77, <u>319</u>
NERVOBION	COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	
NEUMOVAX 23	VACUNA ANTINEUMOCÓCICA	78, <u>412</u>
NEUPOGEN	FILGRASTIM	59, <u>218</u>
NEURONTIN	GABAPENTINA	76, <u>232</u>
NEVIRAPINA	VIRAMUNE	47, <u>320</u>
NIFEDIPINA	ADALAT, DILCOR	58, <u>320</u>
NIMBEX	CISATRACURIO	36, 150
NIMODIPINA	ADMON, BRAINAL, REMONTAL	58, <u>321</u>
NIPENT	PENTOSTATINA	50, 341
NISTATINA	MYCOSTATIN	60, <u>441</u>
NITRODERM	NITROGLICERINA	58, 323

NITROFURAZONA	FURACIN	60, 441
NITROGLICERINA	NITRODERM TTS, SOLINITRINA,	
	TRINISPRAY, VERNIES	58, <u>323</u>
NITROPRUSIAT FIDES	NITROPRUSIATO SODICO	40, <u>324</u>
NITROPRUSIATO SODICO	NITROPRUSIAT FIDES	40, 324
NITROUREAN	CARMUSTINA	49, <u>140</u>
NOBECUTAN	APOSITO PLASTICO	63
NOBRITOL	AMITRIPTILINA + MEDAZEPAM	73, <u>104</u>
NOCTAMID	LORMETAZEPAM	74, <u>289</u>
NOLOTIL	DIPIRONA -METAMIZOL	71, 299
NOLVADEX	TAMOXIFENO	51, 389
NORADRENALINA	NORADRENALINA PALEX	56, <u>325</u>
NORADRENALINA PALEX	NORADRENALINA	56, <u>325</u>
NOREBOX	REBOXETINA	73, 367
NORETISTERONA	PRIMOLUTNOR	66, <u>326</u>
NORFLOXACINA	ESPEDENT	44, 327
NORVAS	AMLODIPINO	58, 104
NORVIR	RITONAVIR	48, 374
NOVANTRONE	MITOXANTRONA	50, <u>313</u>
NOVOBAN	TROPISETRON	63, <u>408</u>
NUTRICIÓN P ARENTERAL		53
NUTRICIÓN P ARENTERAL PERIFÉRICA		53
NUVACTHEN DEPOT	TETRACOSACTIDO	65, 394
AZUL METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120
AZUL METILENO	AZUL DE METILENO	39, <u>120</u>
0		
OFLOXACINA	SURNOX	41, <u>328</u>
OFT ANTIEDEMA	SODIO CLORURO	53, 54, 69, 460
OFT CUSI ATROPINA	ATROPINA	69, 450
OFT CUSI DEXAMETASONA	DEXAMETASONA	51, 65, 68, <u>452</u>
OFT CUSI ERITROMICINA	ERITROMICINA	68, 453
OFT CUSI GENTAMICINA	GENTAMICINA	68, 454
OFT CUSI HIDROCOR TISONA	HIDROCORTISONA	62, 65, 69, 456
OFT CUSI PILOCARPINA	PILOCARPINA	69,459
OFTALMOWELL	GRAMICIDINA + NEOMICINA +	
	POLIMIXINA B	68, <u>455</u>
OLANZAPINA	ZYPREXA	75, <u>328</u>
OLEATO DE ETANOLAMINA	ETANOLAMINA OLEATO FM	64, 207
OLEATO DE ETANOLAMINA FM	ETANOLAMINA OLEATO	64, 207
OMEPRAZOL	LOSEC, MOPRAL, PEPTICUM	63, <u>329</u>
OMNIC	TAMSULOSINA	56, 388
ONCO-TIOTEPA	TIOTEPA	49, 399
ONDANSETRON	YA TROX ZOFRAN	63, 329
OPONAF	LACTITOL	64, 277
OPTIRAY	IOVERSOL	35, 269
OPTOVITE	CIANOCOBALAMINA	37, <u>145</u>
ORBENIN	CLOXACILINA	43, 164

FUROBACTINA

45, <u>322</u>

NITROFURANTOINA

ORFIDAL	LORAZEPAM	74, 289
ORIMETEN	AMINOGLUTETIMIDA	
OTOCERUM	CLOROBUTANOL	51, 101
OTOCERUM		70.161
	(DISOLVENTE CERUMEN)	70, <u>161</u>
ORALDINE ORGANIZAÇÃO	HEXETIDINA	70, <u>246</u>
ORSAN JABÓN	POVIDONA YODADA JABON	70, <u>444</u>
OXALIPLATINO OXIDATE DE CARROL	ELOXATINE	50, <u>330</u>
OXIBUPROCAINA/TETRACAINA	COLIRCUSI ANESTESICO DOBLE	68, <u>459</u>
OXIBUTININA	DITROPAN	77, <u>330</u>
OXIMETAZOLINA	COLIRIO ALERFRIN, IDASAL	70, <u>459</u>
OXITOCINA	SYNTOCINON	67, <u>331</u>
P		
PACLITAXEL	TAXOL	51, <u>332</u>
PALIVIZUMAB	SYNAGIS	48, 332
PAMIDRÓNICO ÁCIDO	AREDIA	67,333
PANFUNGOL	KETOCONAZOL	45, 438
PANKREASE	ENZIMAS PANCREATICOS	64,334
PANTOCARM	PANTOPRAZOL	63,334
PANTOPRAZOI.	PANTOCARM	63,334
PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO	PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO FM	41.334
PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO FM	PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO	41,334
PARACETAMOL	APIRETAL, GELOCATIL, EFFERALGAN,	11,001
	FEBRECTAL, MELABON, TERMALGIN	71,335
PARACETAMOL + CODEINA	TERMALGIN-CODEINA	72,335
PARAPIATIN	CARBOPLATINO	50, 139
PARLODEL	BROMOCRIPTINA	76, 124
PARNATE	TRANILCIPROMINA	73,405
PAROMOMICINA	HUMAGEL, HUMATIN	41,336
PAROXETINA	SEROXAT	73,336
PASTA LASSAR	ER/PLAST	62,441
PEGINTERFERON ALFA 2B	PEGINTRON	
PEGINTEN ALFA 2B	PEGINTERFERON ALFA 2B	78, 337 78, 337
PEGINIKON	PENICILINA G SÓDICA	
TEMBOT		40, 339
PENICILAMINA	SUFORTANON	68, <u>337</u>
PENICILINA G BENZATÍNA.	CEPACILINA	43, <u>338</u>
PENICILINA G PROCAÍNA.	FARMAPROINA	43, <u>339</u>
PENICILINA G SÓDICA	PENIBIOT	43, <u>339</u>
PENICILINA V	PENILEVEL	43, 340
PENILEVEL	PENICILINA V	43, <u>340</u>
PENTAMIDINA	PENTAMIDINA	46, 341
PENTAMIDINA	PENTAMIDINA	46, 341
PENTANOPOLISULFÚRICO ÁCIDO	THROMBOCID	63, <u>442</u>
PENTOSTATINA	NIPENT	50, <u>341</u>
PENTOXIFILINA	HEMOVAS	58, 342
PEPTICUM	OMEPRAZOL	63, 329
PERFENAZINA	DECENTAN	75, <u>343</u>
PERICIAZINA	NEMACTIL	75,343
PERMANGANATO POTASIO	PERMANGANATO POTASIO FM	77, <u>442</u>

PERMANGANATO POTASIO FM	PERMANGANATO POTASIO	77, <u>442</u>
PERMETRINA	PERMETRINA	61, 442
PERMETRINA	PERMETRINA	61, 442
PETIDINA	DOLANTINA	72, 344
PICOSULFATO SODICO	EVACUOL	64, 345
PIDOLATO DE CALCIO	IBERCAL	66, 134
PILOCARPINA	COLIRCUSI PILOCARPINA,	
	OFT CUSI PILOCARPINA	69, 459
PIRAZINAMIDA	PIRAZINAMIDA	41, 347
PIRAZINAMIDA	PIRAZINAMIDA	41, 347
PIRIDOSTIGMINA	MESTINON	77, 347
PIRIDOXINA	BENADON, DARAPRIM, GODABION	37, 348
PLATA NITRA TO	ARGENPAL	63, <u>443</u>
PLAVIX	CLOPIDOGREL	58, 160
PLENIGRAF	AMIDOTRIZOATO MEGLUMINA	
	SÓDICA + CÁLCICA	34, <u>98</u>
PLENUR	LITIO CARBONATO	73, 287
PNEUMOVAX	VACUNA ANTINEUMOCOCICA	78, <u>412</u>
POLARAMINE	DEXCLORFENIRAMINA	76, 17 7
POLIDOCANOL	ETOXISCLEROL	64, 349
POLYGLOBIN	INMUNOGLOBULINA INESPECÍFICA IV	77, 262
POLY PRED COLIRIO	NEOMICINA + POLIMIXINA	
	+ PREDNISOLONA	60, 458
POLYTAR CHAMPÚ	BREA DE ALQUITRÁN	61, 432
POMADA OCULOS EPIT ALIZANTE	VITAMINA A + METIONINA	
	+ GENTAMICINA	70, <u>455</u>
POTASIO/ ASCORBATO.	BOI-K	53, 351
POTASIO/ CLOR.	POTASION	53, 351
POTASIO CLORURO	CLORURO POTASICO BRAUN	53, 351
POTASIO ASCORBATO + ASP ARTICO ÁC.	BOI-K ASPARTICO	53, 351
POTASION	POTASIO CLORURO	53, 351
POVIDONA IODADA	BETADINE	61, 70, 444
PRALIDOXIMA	CONTRATHION	40, 353
PRAVASTATINA	LIPEMOL	60, 354
PRAZIQUANTEL	BILTRICIDE	46, 354
PRAZOSINA	MINIPRES	56, 354
PREDNIMUSTINA	MOSTARINA	49, 355
PREDNISOLONA	ESTILSONA	65,355
PREDNISONA	DACORTIN, PREDNISONA ALONGA	51, 65, 356
PREDNISONA ALONGA	PREDNISONA	51, 65, 356
PRE-PAR	RITODRINA	67,373
PRILOCAINA + LIDOCAINA	EMLA	60,438
PRIMIDONA	MYSOLINE	76,357
PRIMOLUT-NOR	NORETISTERONA	66, 326
PRIMPERAN	METOCLOPRAMIDA	63,304
PRO EFFERALGAN	PROPACETAMOL	72,358
PROCAINAMIDA	BIOCORYL	56,357
PROCARBAZINA	NATULAN	49,358
PRO-EFFEERALGAN	PROPACETAMOL	72,358

PROFER	FERRITINA	37, <u>216</u>	RIBAVIRINA	REBETOL	48, 369
PROGRAF	TACROLIMUS	79, 388	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA + PIRAZINAMIDA	RIFATER	42, 370
PROGYNON DEPOT	ESTRADIOL	66, 203	RIFABUTINA	ANSATIPIN	41, 370
PROGYNOVA	ESTRADIOL	66, 203	RIFALDIN	RIFAMPICINA	41, 370
PROLEUKIN	INTERLEUKINA-2	78, 268	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA.	RIMACTAZID	41,370
PRONITOL	PYGEUM AFRICANUM	77, 364	RIFAMPICINA	RIFALDIN, RIMACTAN	41, 370
PROPACETAMOL	PRO-EFFEERALGAN	72, <u>358</u>	RIFATER	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA	
PROPAFENONA	RYTMONORM	56, 359		+ PIRAZINAMIDA	41, 347
PROPESS	PROSTAGLANDINA E2	67, <u>363</u>	RIGORAN	CIPROFLOXACINA	44, 148
PROPOFOL	DIPRIVAN, RECOFOL	35, 368	RILUTEK	RILUZOL	77,371
PROPRANOLOL	SUMIAL	57, 361	RILUZOL	RILUTEK	77, 371
PROSTAGLANDINA E2	PROPESS	67, 363	RIMACTAN	RIFAMPICINA	41,370
PROTAMINA	PROTAMINA SULFATO	40, 363	RIMACTAZID	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA.	41, 370
PROTAMINA SULFATO	PROTAMINA	40, <u>363</u>	RINGER LACTATO	RINGER LACTATO	54, 372
PROTIONAMIDA	PROTIONAMIDA	41,364	RISPERDAL	RISPERIDONA	75,372
PROTIONAMIDA	PROTIONAMIDA	41,364	RISPERIDONA	RISPERDAL	75,372
PROTIRRELINA	TRH-PREM	68, 364	RITODRINA	PRE-PAR	67,373
PROVOCHOLINE	METACOLINA	35, 298	RITONAVIR	NORVIR	48, 374
PROZAC	FLUOXETINA	73, 227	RITUXIMAB	MABTHERA	50,375
PULMICORT	BUDESONIDO	70, 125	RIVOTRIL	CLONAZEPAM	75, 158
PUNTUALEX	SENOSIDOS A Y B	64, 379	ROCALTROL	CALCITRIOL	66, 135
PYGEUM AFRICANUM	PRONITOL	77, 364	ROCEFALIN	CETRIAXONA	42, 145
			ROCURONIO	ESMERON	36, 375
			ROHIPNOL	FLUNITRAZEPAM	74, 225
0			ROIDHEMO	ANTIHEMORROIDAL SIN CORTICOIDE	61,438
QUININA	QUININA SULFATO	46, 365	ROMILAR	DEXTROMETORIANO	70, 178
QUININA SULFATO	QUININA	46, 365	ROSALGIN	BENCIDAMINA	61,431
QUINTASA	MESALAZINA	64, 296	RUBIFEN	METILFENIDATO	77, 302
			RYTMONORM	PROPAFENONA	56, 359
R					
RALTITREXED	TOMUDEX	49, 366	S		
RANITIDINA	ZANTAC	63, 366	SABRINEX	VIGABATRINA	76,419
RASTINON	PIRIDOSTIGMINA	77,347	SALBUTAMOL	VENTOLIN	70, 376
REBETOL	RIBAVIRINA	48, 369	SALMETEROL	INASPIR, SEREVENT	70, 377
REBOXETINA	NOREBOX	73,367	SANDIMMUN	CICLOSPORINA	79, 147
RECOFOL	PROPOFOL	35,360	SAQUINAVIR	INVIRASE, FORTOVASE	48, 378
				MEPIVACAINA	36, 295
	VACUNA ANTIHEPATITIS B		SCANDINIBSA		
RECOMBIVAX HB		78, <u>411</u>	SCANDINIBSA SEGURIL	FUROSEMIDA	57,231
RECOMBIVAX HB REDOXON	VACUNA ANTIHEPATITIS B ASCORBICO/ACIDO FENTOLAMINA.				57, <u>231</u> 64, <u>379</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE	ASCORBICO/ACIDO	78, 411 37, 111 56, 215	SEGURIL	FUROSEMIDA	64, 379
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE	ASCORBICO/ACIDO FENTOLAMINA. INFLIXIMAB	78, 411 37, 111 56, 215 79, 258	SEGURIL SENOSIDOS A + B	FUROSEMIDA PUNTUALEX	64, <u>379</u> 57, <u>305</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO	ASCORBICO/ACIDO FENTOLAMINA.	78. 411 37. 111 56. 215 79. 258 35. 368	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL	64, <u>379</u> 57, <u>305</u> 44, <u>169</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO REMONTAL	ASCORBICO/ACIDO FENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA	78,411 37,111 56,215 79,258 35,368 58,321	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL	64, <u>379</u> 57, <u>305</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO REMONTAL RENITEC	ASCORBICO ACIDO FENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA NIMODIPINA	78. 411 37. 111 56. 215 79. 258 35. 368	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN SEREVENT	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL SALMETEROL	64, <u>379</u> 57, <u>305</u> 44, <u>169</u> 70, <u>377</u> 73, <u>151</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO REMONTAL REMONTAL RENITEC RESINCALCIO	ASCORBICO ACIDO PENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA NIMODIPINA ENALAPRILO POLIESTIRENSULFONATO CALCICO	78. 411 37, 111 56, 215 79, 258 35, 368 58, 321 57, 296 40, 350	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN SEREVENT SEROPRAM	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL SALMETEROL CITALOPRAM	64, <u>379</u> 57, <u>305</u> 44, <u>169</u> 70, <u>377</u> 73, <u>151</u> 73, <u>336</u>
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIGADE REMONTAL RENOTEC RESINCALCIO RESOCHIN	ASCORBICO ACIDO PENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA NIMODIPINA ENALAPRILO POLIESTIRENSULPONATO CALCICO CLOROQUINA	78,411 37,111 56,215 79,258 35,368 58,321 57,296 40,350 46,162	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN SEREVENT SERROPRAM SEROXAT	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL SALMETEROL CITALOPRAM PAROXETINA	64, 379 57, 305 44, 169 70, 377 73, 151 73, 336 73, 379
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO REMONTAL RENITEC RESINCALCIO RESOCHIN RETENS	ASCORBICO ACIDO FENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA NIMODIPINA ENALAPRILO POLIESTIRENSULPONATO CALCICO CLOROQUINA DOXICILINA	78,411 37,111 56,215 79,258 35,368 58,321 57,296 40,350 46,162 44,191	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN SEREVENT SEROPRAM SEROXAT SER TRALINA SEVOFLUORANO	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL SALMETEROL CITALOPRAM PAROXETINA BESITRAN SEVORANE	64, 379 57, 305 44, 169 70, 377 73, 151 73, 336 73, 379 35, 380
RECOMBIVAX HB REDOXON REGITINE REMICADE REMIFENTANILO REMONTAL RENITEC RESINCALCIO RESOCHIN	ASCORBICO ACIDO PENTOLAMINA. INFLIXIMAB ULTIVA NIMODIPINA ENALAPRILO POLIESTIRENSULPONATO CALCICO CLOROQUINA	78,411 37,111 56,215 79,258 35,368 58,321 57,296 40,350 46,162	SEGURIL SENOSIDOS A + B SELOKEN SEPTRIN SEREVENT SEROPRAM SEROXAT SER TRALINA	FUROSEMIDA PUNTUALEX METOPROLOL COTRIMOXAZOL SALMETEROL CITALOPRAM PAROXETINA BESITRAN	64, 379 57, 305 44, 169 70, 377 73, 151 73, 336 73, 379

SILIDERMIL	SILICONA ZINC	62, <u>444</u>	TEAR
SILVEDERMA 1%	SULFADIAZINA	44, <u>444</u>	TEGA
SINEMET	LEVODOPA + CARBIDOP A	76, <u>280</u>	TEGA
SINOGAN	LEVOMEPROMAZINA	75, <u>283</u>	TEGR
SINTROM	ACENOCUMAROL	59, 83	TEMO
SISTEMA ADHESIVO FIBRINÓGENO	TISSUCOL DUO	60, <u>217</u>	TEMO
SODIO CLORURO	SODIO CLORURO BRAUN, COLIRCU		TENIF
	ANTIEDEMA,OFTALMOLOSA ANTIED		TENO
SODIO FOSFATO	ENEMA CASEN	64, <u>382</u>	TENOI
SOLINITRINA	NITROGLICERINA	58, <u>323</u>	TEOFI
SOLTRIM	COTRIMOXAZOL	44, <u>169</u>	TERM
SOLUCION SALINA EQUILIBRADA	BSS	69, <u>460</u>	TERTI
SOLUCION EVACUANTE BOHM	SOLUCION EVACUANTE BOHM	64, <u>383</u>	TETR/
SOLUCION EVACUANTE FOSFOSODA	FOSFOSODA	64, <u>384</u>	TETR/
SOLU-MODERIN	METILPREDNISOLONA	51, <u>303</u>	THRO
SOLVIUM	IBUPROFENO	61, <u>437</u>	TIABE
SOMATOSTATINA	SOMATOSTATINA ROGER, SOMONAI		TIAMI
SOMATOSTATINA ROGER	SOMATOSTATINA	68, <u>385</u>	TIENA
SOMATROPINA	GENOTONORM	65, <u>385</u>	TIERR
SOMONAL	SOMATOSTATINA	68, <u>385</u>	TIERE
STESOLID	DIAZEPAM	45, <u>179</u>	TIMOI
STILNOX	ZOLPIDEM	74, <u>424</u>	TIMO
STREPTASE	ESTREPTOQUINASA	74, <u>204</u>	TIMOI
SUCCINNILCOLINA	MIOFLEX, ANECHINE	36, <u>386</u>	TINTU
SUCRALFATO	URBAL	36, <u>387</u>	TIOBA
SUERO FISIOLÓGICO	SODIO CLORURO	64, <u>381</u>	TIOPE
SUFOR TANON	PENICILAMINA	40, 54, 69, <u>337</u>	TIORII
SUGIRAN	ALPROSTADILO	77, <u>95</u>	TIOTE
SULFATO ATROPINA	ATROPINA BRAUN	38, <u>116</u>	TIROF
SULFONA	DAPSONA	41, <u>173</u>	TISSU
SULMETIN	MAGNESIO SULFATO	53, 291	TOBR
SUMIAL	PROPRANOLOL	57, <u>361</u>	TOBR.
SURNOX	OFLOXACINA	68, <u>328</u>	TOBR.
SUSTIVA	EFAVIRENZ	47, <u>195</u>	TOBR
SVEDOCAIN	BUPIVACAINA	35, <u>126</u>	TOCO
SYNALAR GAMMA	FLUOCINOLONA ACETÓNIDO	62, 436	TOFR
SYNTOCINON	OXITOCINA	67, <u>331</u>	TOMU
SYNVISC	HIALURÓNICO ÁCIDO	68, 246	TOPO
Т			TORV
TOXOIDE TETANICO	TOXOIDE TETANICO LETI	78, 402	TOXIN
TOXOIDE TETANICO LETI	TOXOIDE TETANICO	78,402	TOXO
TACROLIMUS	PROGRAF	79,388	TOXO
TAMOXIFENO	NOLVADEX	51, 66, 389	TRAC
TAMSULOSINA	OMNIC	56,388	TRAM
TAVANIC	LEVOFLOXACINO	44, <u>281</u>	TRAN

CLEMASTINA

DOCETAXEL

TAVEGIL

TAXOTERE

TAXOL

TEARS HUMECTANTE	HIDROXILPROPILMETILCELULOSA	69, <u>457</u>
GAFUR UTEFOS		49, 389
TEGAFUR + URACILO CA	UFT	49, 389
TEGRETOL	CARBAMAZEPINA	75, 137
TEMODAL	TEMOZOLAMIDA	49, 390
TEMOZOLAMIDA	TEMODAL	49, 390
TENIPOSIDO	KUMON	51,391
TENOFOVIR	VIREAD	47, 392
TENORMIN	ATENOLOL	56, 113
TEOFILINA	EUFILINA	70, 392
TERMALGIN-CODEINA	PARACETAMOL + CODEINA	72, <u>335</u>
TERTENSIF	INDAPAMIDA	57, 257
TETRACAINA	LUBRICANTE UROLÓGICO	77, <u>445</u>
TETRACOSACTIDO	NUVACTHEN DEPOT	65, 394
THROMBOCID	PENTASANOPOLISULFÚRICO ÁCIDO	63,442
TIABENDAZOL	TRIASOX	46, 395
TIAMINA	BENERVA	37, 395
TIENAN	IMIPENEM	42, 256
TIERRA DE FUHLLER	TIERRA DE FUHLLER	40, 396
TIERRA DE FUHLLER	TIERRA DE FUHLLER	40, 396
TIMOFTOL	TIMOLOL	69,461
TIMOGLOBULINA	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA	79, 260
TIMOLOL	TIMOFTOL	69, 461
TINTURA DE CASTELLANI	DERMOMYCOSE	61,445
TIOBARBITAL	TIOPENTAL SODICO	35, 397
TIOPENTAL SODICO	TIOBARBITAL	35, 397
TIORIDAZINA	MELERIL	75, 398
TIOTEPA	ONCO-TIOTEPA	49, 399
TIROFIBAN	AGRASTA T	59, 400
TISSUCOL DUO	SISTEMA ADHESIVO FIBRINÓGENO	60, 217
TOBRADEX	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	69, 462
TOBRAMICINA	TOBREX	68, 461
TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	TOBRADEX	69, 462
TOBREX	TOBRAMICINA	68, 461
TOCOFEROL	AUXINA E	38, 400
TOFRANIL	IMIPRAMINA	73, 256
TOMUDEX	RATITREXED	49, 366
TOPOTECAN	HYCAMTIN	51, 401
TORV ALCREM	LECHE CUTANEA	62
TOSILCLORAMINA	CLORINA	62, 446
TOXINA BOTULINICA	BOTOX	77, <u>403</u>
TOXOIDE TETÁNICO	TOXOIDE TETÁNICO LETI	78, <u>402</u>
TOXOIDE TETÁNICO LETI	TOXOIDE TETÁNICO	78, 402
TRACRIUM	ATRACURIO BESILA TO	36, 114
TRAMADOL	ADOLONTA	72, 404
TRANDATE	LABETALOL	57, 276
TRANEXÁMICO ÁCIDO	AMCHAFIBRIN	60, 404
TRANGOREX	AMIODARONA	56, 101
TRANILCIPROMINA	PARNA TE	73, 405

TRANKIMAZIN	ALPRAZOLAM	73, 94
TRANXILIUM	CLORAZEPATO DIPOTÁSICO	74, 160
TRASTUZUMAB	HERCEPTIN	50, 405
TRASYLOL	APROTININA	60, 111
TRH-PREM	PROTIRRELINA	68, 364
TRIAMCINOLONA	TRIGON DEPOT	65, 406
TRIASOX	TIABENDAZOL	46, 395
TRIFLUOPERAZINA	ESKAZINE	75
TRIGON DEPOT	TRIAMCINOLONA	65, 406
TRIHEXIFENIDILO	ART ANE	77, 407
TRINISPRAY AEROSOL	NITROGLICERINA	58, 323
TRIPSINA ASOCIADA	DERTRASE	62, 446
TRIYODOTIRONINA LEO	LIOTIRONINA	68, 286
TRONOXAL	IFOSFAMIDA	49, 255
TROPICAMIDA	COLIRCUSI TROPICAMIDA	68, 462
TROPISETRON	NOVOBAN	63, 408
TRYPTIZOL	AMITRIPTILINA	73, 103
TUBERCULINA	TUBERCULINA	35, 408
TUBERCULINA	TUBERCULINA	
TULGRASUM CICATRIZANTE	APOSITO GRASO	61,429
II -		
UFT	TEGAFUR + URACILO	49, 389
ULTIVA	REMIFENTANILO	35, 368
ULTRACAIN	CARTICAINA + ADRENALINA	36, 141
ULTRAVIST	IOPROMIDA	34, 268
ULTRATARD	INSULINA DE ACCIÓN PROLONGADA	67, 265
UNIDIE FOURNIER	CEFONICIDA	42, 143
UNIKET	ISOSORBIDA MONONITRATO	58, 273
URAPIDILO	ELGADIL	56, 409
URBAL	SUCRALFATO	64, 387
URBASON	METILPREDNISOLONA	65, 303
UREA	UREADIN	62, 447
UREADIN	UREA	62, 447
UROGRAFIN	AMIDOTRIZOATO MEGLUMINA SÓDICA	34, 98
UROQUINASA	UROKINASE	59, 410
UROKINASE	UROQUINASA	59, 410

UROMITEXAN

UTEFOS

VACUNA ALCALA POLIO TRIVALENTE	VACUNA POLIO I II III SABIN	78, <u>414</u>
VACUNA ANTIGRIPAL	MUTAGRIP, VITAGRIPE	78, 411
VACUNA ANTIHEPATITIS B	ENGERIX-B, RECOMBIVAX HB	78, 411
VACUNA ANTINEUMOCÓCICA	NEUMOVAX 23	78, 41 2
VACUNA ANTIRRABICA	VAC ANTIRRABICA MERIEUX	78, 412
VACUNA ANTITETÁNICA	VACUNA ANTITETÁNICA EVANS,	
	TOXOIDE TETÁNICO LETI	78, 402

MESNA

TEGAFUR

X

VACUNA ANTITETÁNICA EVANS

VACUNA POLIO I II III SABIN

VASELINA ESTERIL BRAUN

VACUNA POLIO SALK

VACUNA POLIO SALK

VALPROICO ÁCIDO VALPROMIDA

VANCOMICINA

VANDRAL

VARIDASA

VARILRIX

VASELINA

VENOFER

VENTOLIN

VEPESID

VERNIES

VIDEX

VIBRACINA VIBRAVENOSA

VENLAFAXINA

VENT RETARD

VERAPAMILO

VIGABATRINA

VINBLASTINA

VINCRISTINA VINCRISUL

VINORELBINA

VIRACEPT

VIREAD

VIRAMUNE

VIRHERPES

VISCORNEAL

VISIPAQUE

VITAGRIPE

VITAMINA D3

VOLTAREN

VITAMINA C ROCHE

VITAMINA A + METIONINA + GENTAMICINA

VISTIDE

VINBLASTINA LILLY

VACUNA BCG INMUNOTERAPÉUTICA

-		
KELODA	CAPECITABINA	49, <u>136</u>
KYLOCAINA	LIDOCAINA HIPERBÁRICA	70, 77, <u>285</u>

VACUNA ANTITETÁNICA

VACUNA POLIO SALK

VACUNA POLIO SALK DEPAKINE

DEPAMIDE

DIATRACIN

VASELINA

VANDRAL

TEOFILINA

SALBUTAMOL

NITROGLICERINA DOXICICLINA

VINBLASTINA LILLY

ETOPOSIDO

DOXICICLINA

DIDANOSINA

VINBLASTINA VINCRISUL

VINCRISTINA

NAVELBINE

NELFINAVIR

NEVIRAPINA

TENOFOVIR

ACICLOVIR

IODIXANOL

HIALURÓNICO ÁCIDO

VACUNA ANTIGRIPAL

ASCÓRBICO ÁCIDO

COLECALCIFEROL

DICLOFENAC

POMADA OCULOS EPITALIZANTE

SABRILEX

MANIDON

VENLAFAXINA

ESTREPTOQUINASA

HIERRO SACAROSA

VACUNA ANTIVARICELA

VASELINA ESTERIL BRAUN

IMMUCYST BCG INMUNOTERAPÉUTICA

VACUNA ALCALA POLIO TRIVALENTE

78,<u>**402**</u> 78,<u>**414**</u>

78, **414**

78, 414 78, 414 76, 414 76, 415 42, 416 73, 417

59, 204

78, **413**

62, 447 62, 447 73, 417 37, 252 70, 392 70, 376 51, 208

56,418

58, 323 44, 365 44, 191 46, 181 76, 419

50, **419**

50, 419 50, 420 50, 420 50, 421 48, 318 47, 320

47,392

70, <u>455</u> 78, <u>411</u>

505

37, 38, <u>111</u> 66, 67, <u>131</u> 68, 71, <u>181</u>

48, 62, 68, <u>87</u> 68, 69, <u>456</u> 34, <u>268</u> 48, <u>148</u>

504 I

LINDANO SOLUCION	61, 439
	011,101
ONDANSETRON	63, <u>329</u>
AERONIX	71, 421
HIVID	47, 422
RANITIDINA	63, 366
ATORVASTATINA	60, 114
ETOSUXIMIDA	75, 209
IDARUBICINA	50, 254
LAMIVUDINA	47, <u>278</u>
DACLIZUMAB	79, 171
ESTAVUDINA	47, <u>202</u>
ABACAVIR	46, 81
RETROVIR, ZIDOVUDINA	
COMBINO PHARM	47, 422
COMBIVIR	47, <u>423</u>
OLANZAPINA	75, <u>328</u>
AZITROMICINA	42, <u>118</u>
ONDANSETRON	63, <u>329</u>
GOSERELINA	77, 242
STILNOX	74, 424
ACICLOVIR	48, 62, 68, 450
CLOPIXOL	75, 425
ALOPURINOL	68, 9 3
OLANZAPINA	75, <u>328</u>
	HIVID RANTIDINA A/ORVASTATINA ETOSUXMIDA IDARUBICINA LAMIVUDINA DACLIZUMAB ESTAVUDINA ABACAVIR RETROVIR, ZIDOVUDINA COMBINO PHARM COMBIVIR OLANZAPINA AZITROMICINA ONDANSETRON GOSERELINA STILIOX ACICLOVIR CLOPIXOL ALOPURINOL