



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

COMISIÓN DE

FARMACIA Y

TERAPÉUTICA

Centro de
información de
medicamentos del
Servicio de
Farmacia

C S B Consorci Sanitari de Barcelona



IMAS
Institut Municipal
d'Assistència Sanitària

Guía Farmacoterapéutica

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 Terapéutica 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 revisión de la información que proporcionan las autoridades 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 un 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 secretarías 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 enfermedad, incompatibilidades, 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



guía

farmacoterapéutica

MANEJO DE LA GUÍA

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
cautelos específicas.

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍAADMÓN	OBSERVACIONES
VERAPAMILLO	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)
- SINÓNIMOS: 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.
- CARACTERÍSTICAS 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
- INFORMACIÓN 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 = Fenilmercurio (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, ACENOCUMAROL SINTROM (55, 89).

CONSIDERACIONES GENERALES Y CRITERIOS DE SELECCIÓN Y REDACCIÓN

En general, se han tenido en cuenta todos aquellos medicamentos disponibles en el mercado (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 Servicio de Farmacia, convenientemente razonadas, para la obtención de sustancias 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:

1. 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 trami-

tada 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 ESTABILIDAD 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 almacenarse

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
H	uso hospitalario
Hemodial.	hemodiálisis
IA	vía intraarticular
IC	vía intracardiaca
ID	vía intradérmica
IM	vía intramuscular
INH	vía inhalatoria
Inyect.	inyectable
IPT	vía intraperitoneal
IV	vía intravenosa
IVES	vía intravesical

Kcal	kilocalorías
kg	kilogramos
l	litros
M	Molar
mast	masticable
mcg	microgramos
Med. Ext.	Medicamento extranjero
mg	microgramos
mg	miligramos
mEq	miliEquivalentes
micr	micronizado
min	minuto
ml	mililitros
N	Normal
nebuliz	nebulización
OFT	vía oftálmica
OR	vía oral
parche	parche dérmico
PM	peso molecular
pda	pomada
pda oft	pomada oftálmica
REC	vía rectal
RIN	vía rinológica
retard	forma de liberación prolongada, vía oral
SC	vía subcutánea
SG	suero glucosado
SGS	suero glucosalino
SF	suero fisiológico
SL	vía sublingual
SNG	sonda nasogástrica
sol	solución
SRL	solución Ringer lactato
supos	supositorios
susp	suspensión
TLD	tratamiento de larga duración
TOP	vía tópica
transd	vía transdérmica
UI	unidades internacionales
ung	ungüento
VAG	vía vaginal

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-VASCULAR Y HEMATOLÓGICOS
9. DERMATOLÓGICOS
10. DIGESTIVO
11. ENDOCRINOLÓGICOS
12. MUSCULOESQUELÉTICO
13. OFTALMOLOGÍA
14. OTORRINOLARINGOLOGÍA
15. RESPIRATORIO
16. SISTEMA NERVIOSO
17. UROLÓGICOS
18. VACUNAS E INMUNOGLOBULINAS
19. OTROS PRODUCTOS SIN CLASIFICAR

guía
farmacoterapéutica
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 INHALATORIOS

ANESTÉSICOS GENERALES PARENTERALES

ANESTÉSICOS LOCALES

BLOQUEADORES NEUROMUSCULARES

3. ANTIANÉMICOS Y VITAMÍNICOS

HIERRO

MULTIVITAMÍNICOS 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
- Antiprogéstágenos
- 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
HIPOLIPEMIANTE

9. DERMATOLÓGICOS
ANESTÉSICOS TÓPICOS
ANTIBACTERIANOS TÓPICOS
ANTI FÚNGICOS TÓPICOS
ANTIHEMORROIDALES Y SIMILARES
ANTIINFECCIOSOS + CORTICOIDES TÓPICOS
ANTIINFLAMATORIOS TÓPICOS
ANTI PARASITARIOS TÓPICOS
ANTI PRURIGINOSOS TÓPICOS
ANTI PSORIÁSICOS
ANTISÉPTICOS
ANTIVÍRICOS TÓPICOS
CORTICOIDES APLICACIÓN TÓPICA
DESBRIDANTES Y CICATRIZANTES
DETERGENTES
PREPARADOS PARA QUEMADURAS
PROTECTORES Y EMOLIENTES
QUERA TÓPICOS Y CAUTERIZANTES
OTROS PREPARADOS TÓPICOS

10. DIGESTIVO
ANTIÁCIDOS
ANTIDIARREICOS
ANTIEMÉTICOS
ANTI FLATULENTOS
ANTIULCEROSOS
EMÉTICOS
ENCEFALOPATÍA HEPÁTICA
ENZIMAS PANCREÁTICAS
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

ANTITUSSÍGENOS

BRONCODILATADORES BETAADRENÉRGICOS

BRONCODILATADORES XANTINAS

CORTICOIDES VÍA INHALATORIA

EXPECTORANTES Y MUCOLÍTICOS

OTROS ANTIAASMÁTICOS Y EPOC

16. SISTEMA NERVIOSO

ANALGÉSICOS

- AINES y paracetamol sistémicos

- Analgésicos opiáceos

PSICOFÁRMACOS

- Antidepresivos

- Antimaniacos

- Benzodiazepinas e hipnóticos

- Deshabitantes 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

AGENTES DIAGNÓSTICOS Y CONTRASTES

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
CONTRASTES ECOGRÁFICOS				
GALACTOSA + PALMÍTICO	2,5 g	vial	IV	
	4 g	vial	IV	
CONTRASTES ORALES Y RECTALES				
AMIDOTRIZOATOS Na y	100 ml	fr	OR	Contiene 370 mg
MEGLUMINA	(76%)			Iodo/ml
BARIO/SULFATO	454 g	enema	REC	
	340 g	fr	OR,REC	
CONTRASTES PARENTERALES IÓNICOS				
AMIDOTRIZOATOS Na y Ca	250 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
+ MEGLUMINA	(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
CONTRASTES PARENTERALES NO IÓNICOS				
IODIXANOL	50 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(65,2%)			Iodo/ml
	100 ml	fr	IV	Contiene 370 mg
	(65,2%)			Iodo/ml
IOPROMIDA	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.	VÍA	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
TUBERCULINAS				
TUBERCULINA PPD	2 U T	vial	ID	(*)
OTROS AGENTES DE DIAGNÓSTICO				
META COLINA	100 mg	vial	INH	(*) Med Ext.
CLORHIDRATO				

ANESTÉSICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANESTÉSICOS INHALATORIOS				
HALOTANO	250 ml	fr	INH	
ISOFLUORANO	250 ml	fr	INH	
SEVOFLUROANO	250 ml	fr	INH	
ANESTÉSICOS GENERALES PARENTERALES				
ALFENTANILO	1 mg/2 ml	amp	IM,IV	
	5 mg/10 ml	amp	IM,IV	
DROPERIDOL	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	
PROPOFOL	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	
TIOPENTAL SÓLICO	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
ANESTÉSICOS LOCALES				
BUPIVACAÍNA	25mg/10ml(0,25%)	Amp		

DCI	DOSIS	PRESENT. VÍA	OBSERVACIONES
	50 mg/10 ml (0,5%)	amp	
	75 mg/10 ml (0,75%)	amp	
BUPIVACAÍNA/ ADRENALINA	25 mg B / 0,05 mg A/ 10 ml (0,25%)	amp	Bupivacaína
	50 mg B 0,05mg A / 10 ml (0,9%)	amp	Bupivacaína
BUPIVACAÍNA HIPERBÁRICA	10 mg/2 ml (0,5%)	amp	
CARTICAÍNA/ ADRENALINA	72 mg C+ 0,018 mg A/ 1,8 ml	cartucho	4% C+ 1% A
LIDOCAÍNA	100 mg/ 5 ml (2%)	amp	
	200 mg/10 ml (2%)	amp	
	500 mg/10 ml (5%)	amp	
	2000 mg/500 ml (0,4%)	fr	
LIDOCAÍNA HIPERBÁRICA	100 mg/2 ml (5%)	amp	
	250 mg/5 ml (5%)	amp	
MEPIVACAÍNA	100 mg/10 ml (1%)	amp	
	100 mg/5 ml (2%)	amp	
	200 mg/10 ml (2%)	amp	
	60 mg/2 ml (3%)	amp	
	54 mg/1,8 ml (3%)	cartucho	
BLOQUEADORES NEUROMUSCULARES			
ATRACURIO BESILATO	25 mg/2,5 ml	amp	IM,IV
	50 mg/5 ml	Amp	IM,IV
CISATRACURIO	10 mg/5 ml	amp	IM,IV
DANTROLENO SÓDICO	20 mg	vial	IM,IV Med. Ext.
ROCURONIO	50 mg/5 ml	amp	IM,IV
SUCCINILCOLINA (SUXAMETONIO)	20 mg/2 ml	amp	IM,IV
	100 mg/2 ml	Amp	IM,IV

ANTINEUMÓTICOS Y VITAMÍNICOS

DCI	DOSIS	PRESENT. VÍA	OBSERVACIONES
HIERRO			
FERRITINA	300 mg	Sobre	OR
	100 mg/10 ml	amp bebibles	OR
HIERRO SACCAROSA	100 mg/5 ml	amp	IV
HIERRO SULFATO	525 mg	comp	OR
	125 mg/ml	gts	OR
MULTIVITAMINICOS(HIDRO + LIPO)			
COMPLEJO	ASOC	comp	OR
VITAMÍNICO MINERAL			
	ASOC	gts	OR
VITAMINAS HIDROSOLUBLES			
ASCÓRBICO ÁCIDO	1 g	sobre	OR
	1 g/ 5 ml	amp	IV
CIANOCOBALAMINA (B12)	1 mg/2 ml	amp	IM
COMPLEJO	Asoc	grag	OR
VITAMÍNICO B + C			
COMPLEJO VITAMÍNICO	Asoc	comp	OR
B1 + B6 + B12	Asoc	amp	IM
FÓLICO ÁCIDO	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
	300 mg/2 ml	amp	IV
TIAMINA (B1)	300 mg	comp	OR
	100 mg/1 ml	amp	IM
VITAMINAS LIPOSOLUBLES			
COLECALFEROL (D3)	20000UI/10 ml	sol oleo	OR
			2000 UI = 30 gotas = 1 ml
FITOMENADINA (K1)	2 mg/0,2 ml	amp bebible	OR

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	10 mg/1 ml	amp	OR,IV,IM	
RETINOL (A)	50000 UI	cap	OR	
TOCOFEROL	200 mg	cap	OR	

ANTÍDOTOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	TÓXICO
ANTÍDOTOS				
ACEITE DE PARAFINA	100 ml	fl	OR	Gasolina, petróleo, esencia de trementina (aguarrás)
ACETILCISTEÍNA	2 g	vial	IV	Paracetamol, tetracloruro de carbono
ALCOHOL ETÍLICO -ETANOL	10 ml	amp	IV	FM Metanol, etilenglicol
ANTICUERPOS ANTIDIGOXINA (Fab Antidigoxina)	80 mg	vial	IV	Intoxicación digitalícos
APOMORFINA	10 mg/2 ml	amp	SC	Emético. Siempre que no esté contraindicada la emesis: intoxicaciones por opiáceos, irritantes (ácidos, bases), sustancias volátiles, pacientes inconscientes, cirrosis hepática con vómitos esofágicos. FM
ASCÓRBICO, ÁCIDO	1 g/5 ml	amp	IV	Metahemoglobinizantes con déficit de G6PDH
ATROPINA SULFATO	1 mg/ml	amp	IM, IV lenta	Colinérgicos, insecticidas, organofosforados, carbamatos, setas con actividad muscarínica

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	TÓXICO
AZUL DE METILENO	10 mg/1 ml (1%)	amp	IV	Metahemoglobinizantes sin déficit de G6PDH (agentes oxidantes, nitritos, anilinas, etc). FM
BICARBONATO SÓDICO	5 g	sobre	OR	SNG/ Ácidos. FM
BIPERIDENO	5 mg/ml	amp	IV	Inductores de trastornos extrapiramidales
CÁLCIO GLUCONATO	4,9 mEq/10 ml	amp	IV lenta	Oxalatos, fluoruros, magnesio y antagonistas del calcio
CARBÓN ACTIVADO	50 g	EUT	OR	Actividad adsorbente sobre muchos tóxicos
DEFEROXAMINA	500 mg	vial	IV	Hierro
EDETATO CÁLCICO	935 mg/5 ml	amp	IV	Pb, Cd, Cu, Co, Zn
EDETATO DE COBALTO	300 mg/20 ml	amp	IV	Cianuros, Sulfhídrico. Med. Ext.
FISOSTIGMINA (ESERINA)	2 mg/5 ml	amp	IV	MED EXT Anticolinérgicos, éxtasis. Med. Ext.
FITOMENADIONA	10 mg/1 ml	amp	IM, SC, IV	Anticoagulantes 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	Bloqueantes B-adrenérgicos, hipoglucemia grave (*)
GLUCOSA	10 g/20 ml (50%)	amp	IV lenta	Insulina, hipoglucemiantes orales
HEPARINA SÓDICA	50 mg/5 ml (1%)	vial	IV	Ácido tranexámico, ácido aminocaproico
	250 mg	vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	TÓXICO
IPECA CUANA JARABE	500 ml	fr	OR	Emético, contraindicado en intoxicación por opíáceos, irritantes(ácidos, bases), sustancias volátiles, pacientes inconscientes, cirrosis hepática con varices esofágicas. FM.
ISOPRENALINA	0,2 mg/ 1 ml	amp	IV	B-bloqueantes, cloroquina
LEVOFOLINATO CÁLCICO	25 mg	vial	IV	Metotrexato, Trimetoprim, Pirimetamina, Metanol.
	175 mg	vial	IV	
MAGNESIO SULFATO	1,5 g/10 ml	amp	IV	Sales de bario solubles. 1,5 g 12,2 mEq Mg ⁺⁺
NALOXONA	0,4 mg/ ml	amp	IV,IM, SC	Opiáceos
NALTREXONA	50 mg	comp	OR	Opiáceos
	50 mg	sol	OR	Opiáceos
NITROPRUSIATO SÓDICO	50 mg	vial	IV	Ergotamina, Metisergida
PENICILAMINA	250 mg	comp	OR	Cu,Au,Hg,Zn,Pb
PENCILINAG SÓDICA	1.000.000 U	vial	IV	Amarilla phalloides
PERMANGANATO POTÁSICO	100 mg	sobre	SNG	Diluir en 500 ml de agua, fósforo blanco, alcaloides, excepto cocaína y atropina. FM.
PIRIDOXINA(Vit B6)	300 mg/2 ml	amp	IV	Isoniazida
POLIESTIREN-SULFONATO Ca	5 g	sobre	OR	Hipopotasemia
PRALIDOXIMA	200 mg	vial	IV	Organofosforados
PROTAMINA SULFATO	50 mg/5 ml	vial	IV	Heparina
SODIO TIOSULFATO	1,6 M (10 ml)	amp	IV	Cianuros, Bromuros
SODIO CLORURO	0,9% 1000 ml	fr	IV SNG	Bromuros Sales solubles de plata
TIERRA DE FULLER	60 g	fr	OR	Organofosforados, paraquat. Med. Ext.

ANTINEOPLÁSICOS DE USO GENERAL

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTIBACTERIANOS				
AMINOGLUCÓSIDOS				
AMIKACINA	500 mg	vial	IM, IV	
ESTREPTOMICINA	1 g	vial	IM	1,25 g sulfato de estrept = 1g estrept (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 (Ver Antiprotzoarios)
PAROMOMICINA				(Ver Antiprotzoarios)
ANTIMICOBACTERIAS				
AMIKACINA				(Ver Aminoglucósidos)
CHLORAMPHENICOL	250 mg	cap	OR	Med. Ext.
CLARITROMICINA				(Ver Macrólidos)
CLOFAZIMINA	100 mg	cap	OR	No administrar por SNG
DAPSONA	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	
ISONIAZIDA + Vit B6	50 mg I+ 15 mg B6	comp	OR	
	150 mg I+ 25 mg B6	comp	OR	
OFLOXACINA				(Ver Quinolonas)
PAS(PARAMINOSALICÍLO, ÁCIDO)	500 mg	cap	OR	FM.
PIRAZINAMIDA	250 mg	comp	OR	
PROTOMIDA	250 mg	cap	OR	F.M.
RIFABUTINA	150 mg	cap	OR	
RIFAMPICINA	300 mg	cap	OR	
	600 mg	comp	OR	
	100 mg/5 ml	susp	OR	
	600 mg	vial	IV	
RIFAMPICINA + ISONIAZIDA	300 mg R+150 mg I	grag	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
RIFAMP+ISON+PIRAZ	120 mg R+ 50 mg I + 300 mg P	grag	OR	
C ABAP ENÉMICOS Y MONO BACTÁMICOS				
A ZIREON AM	1 g	vial	IV,IM	
IMPENEM/CILASTATINA	500 mg I + 500 mg C	vial	IV	No administrar la suspensión IM por vía IV
CEFALOSPORINAS				
• Primera generación				
CEFAZOLIN A	1 g	vial	IM,IV	
	2 g	vial	IM,IV	
• Segunda generación				
CEFONICIDA	1 g	vial	IM	
	1 g	vial	IV	
• Tercera generación				
C EHXIM A	400 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
	100 mg /5 ml	susp	OR	
CEFOTAX IM A	1 g	vial	IM,IV	
C EFTIRAX 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	
VANCOMICIN A	500 mg	vial	IV,OR	
	1 g	vial	IV,OR	
LINCOSAMINAS				
CLINDAMICINA	150 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	300 mg	amp	IM,IV	
	600 mg	amp	IM,IV	
MACRÓLIDOS				
AZITROMICINA	200 mg/5 ml	susp	OR	
C LARITROMICINA	250 mg	comp	OR	No administrar por S NG
	500 mg	Comp	OR	No administrar por S NG
	250 mg /5 ml	susp	OR	No administrar por S NG
	500 mg	vial	IV	
NITROIMIDAZÓLICOS				
METRONIDAZOL	250 mg	comp	OR	
	200 mg/5 ml	sol	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	500 mg/100 ml	bolsa inf	IV	
	500 mg	comp vag	VAG	
PENICILINAS				
• Penicilinas naturales				
PENICILINA G BENZATINA	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 sodio
PENICILINA G SÓDICA	1000000 UI	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 sodio
PENICILINA G PROCAÍNA	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 sodio
PENICILINA V POTÁSICA	250 mg	sobre	OR	250 mg contienen 0,7 mEq de potasio
• Penicilinas resistentes a penicilinasas				
CLOXACILINA	500 mg	cap	OR	
	125 mg /5 ml	jarabe	OR	
	500 mg	vial	IM,IV	
	1 g	vial	IM,IV	
• Penicilinas de amplio espectro				
AMOXICILINA	500 mg	cap	OR	
	250 mg	sobre	OR	
	500 mg	sobre	OR	
	100 mg /ml	gts	OR	
AMOXICILINA / CLAVULÁNICO	500 mg A/ 125 mg C	comp	OR	
	250 mg A/ 62,5 mg C	sobre	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	500 mg A / 125 mg C	sobre	OR	
	100 mg A / 12,5 mg C	gts	OR	
	125 mg A/ 31,25 mg C	susp	OR	
	500 mg A/ 50 mg C	vial	IV	
	1 g A/ 200 mg C	vial	IV	
	2 g A/ 200 mg C	vial	IV	
AMPICILINA	500 mg	vial	IM,IV	
	1 g	vial	IM,IV	
• Penicilinas antipseudomónicas				
PIPERACILINA - TAZOBACTAM	4 g P/0,5 gT	vial	IV	
QUINOLONAS				
CIPROFLOXACINA	500 mg	comp recub	OR	
	750 mg	comp recub	OR	
	500 mg	sobre	OR	
	200 mg/100 ml	vial	IV	
	400 mg/200 ml	vial	IV	
LEVOFLOXACINA	500 mg	comp recub	OR	
	500 mg/100 ml	vial	IV	
NORFLOXACINA	400 mg	comp	OR	
OFLOXACINA	200 mg	comp	OR	
SULFAMIDAS Y COTRIMOXAZOL				
COTRIMOXAZOL (Sulfametoxazol + Trimetoprim)	400 mg S + 80 mg T	comp	OR	
	800 mg S + 160 mg T	comp	OR	
	200 mg S + 40 mg T/5 ml	susp	OR	
	800 mg S + 160 mg T	vial	IV	
SULFADIAZINA	500 mg	comp	OR	
TETRACICLINAS				
DEMECLICICLINA	300 mg	cap	OR	FM (SIADH)
DOXICICLINA	100 mg	cap	OR	
	50 mg/5 ml	susp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	100 mg/5 ml	amp	IV	Conservar en Nevera
TETRACICLINA CLORHIDRATO	250 mg	grag	OR	
OTROS ANTIBACTERIANOS				
COLISTINA	80 mg	vial	IV,NEB	80 mg= 1.000.000UI=33,3 mg de colistina base. Med.Ext
FOSFOMICINA	3 g	sobre	OR	
TROMETAMOL				
NITROFURANTOINA	50 mg	grag	OR	

ANTIFÚNGICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
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	
ITRACONAZOL	50 mg/5 ml	susp	OR	
KETOCONAZOL	200 mg	comp	OR	
	100 mg/5 ml	jarabe	OR	
POLIÉNICOS				
AMFOTERICINA B DESOXICOLATO	50 mg	vial	IV	
AMFOTERICINA B LIPOSOMAL	50 mg/30 ml	vial	IV	
NISTATINA	500000 UI	grag	OR	
	500000 UI/5 ml	susp	OR	
	100000 UI	comp vag	VAG	

OTROS ANTIHÉLMINTICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTIHELMÍNTICOS				
ALBENDAZOL	400 mg	comp	OR	No administrar por SNG
DITHILCARBAMAZINA	50 mg	Cap	OR	EM.
MEBENDAZOL	100 mg	comp	OR	
TIABENDAZOL	350 mg	cap	OR	
ANTIPROTOZOARIOS				
ANTIMONIATO MEGLUMINA	1500 mg/5 ml	amp	IM	1 amp contiene 450 mg Sb pentavalente
ATOVAQUONA	750 mg/5 ml	susp	OR	Med. Ext.
CLOROQUINA (DIFOSFATO)	250 mg	comp	OR	250 mg clorquina difosfato=150 mg cloroq. base
PAROMOMICINA	250 mg	cap	OR	
	125 mg/5 ml	sol	OR	
PENTAMIDINA BENZOATO	300 mg	vial	IV	
PIRIMETAMINA	25 mg	comp	OR	
PRAZIQUANTEL	600 mg	comp recubiertos	OR	Med.Ext
QUININA SULFATO	300 mg	cap	OR	FM
ANTIVIRICOS				
ANTIRRETROVIRALES				
• Inhibidores de la transcriptasa inversa				
a) Análogos de nucleósidos				
ABACAVIR (ABC)	300 mg	comp recubiertos	OR	
	20 mg/ml (240 ml)	sol	OR	
DIDANOSINA(ddl)	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 gastroresist	OR	

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 gastroresist	OR	
	250 mg	cap gastroresist	OR	
	400 mg	cap gastroresist	OR	
	4 g	polvo para solución	OR	
ESTAVUDINA(ddI)	15 mg	cap	OR	
	20 mg	cap	OR	
	30 mg	cap	OR	
	40 mg	cap	OR	
	200 mg	polvo para solución	OR	
LAMIVUDINA(3TC)	150 mg	comp recubiertos	OR	
	10 mg/ml (240 ml)	sol	OR	
ZALCITABINA (ddC)	0,75 mg	comp recubiertos	OR	
ZIDOVUDINA(AZT)	10 mg/ml (200 ml)	sol	OR	
	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 nucleósidos				
EFAVIRENZ (EFV)	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
NEVIRAPINA (NVP)	200 mg	comp	OR	
	10 mg/ml (240 ml)	susp	OR	
c) Análogos de nucleótidos				
TENOFOVIR (TFV)	245 mg	comp	OR	Med Ext

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• Inhibidores de la proteasa				
AMPRENAVIR (APV)	150 mg	cap	OR	
	15 mg/ml (240 ml)	sol	OR	
INDINAVIR (IDV)	200 mg	cap	OR	
	400 mg	cap	OR	
LOPINAVIR/RTV (KALETRA*)	133,3 L/ 33,3 R mg	cap gelatina blanda	OR	(*)
	80 L/20 R mg/ml (160 ml)	sol	OR	(*)
NELFINAVIR (NFV)	250 mg	comp recubiertos	OR	
	50 mg/g (144 g)	polvo	OR	
RITONAVIR (RTV)	100 mg	cap gelatina blanda	OR	(*)
	80 mg/ml (90 ml)	solución	OR	
SAQUINAVIR (SQV)	200 mg	cap	OR	SQV mesilato
	200 mg	cap gelatina blanda	OR	SQV base. Nevera
OTROS ANTIVÍRICOS				
ACICLOVIR	200 mg	comp disp	OR	
	800 mg	comp disp	OR	
	400 mg/5 ml	susp	OR	
	250 mg	vial	IV	
CIDOFOVIR	375 mg/5 ml	vial	IV	CMV
FOSCARNET	6 g/250 ml (24 mg/ml)	vial	IV	CMV
GANCICLOVIR	500 mg	vial	IV	CMV
LAMIVUDINA	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
AGENTES ALQUILANTES				
• Mostazas Nitrogenadas				
CICLOFOSFAMIDA	50 mg	grag	OR	No administrar por SNG

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	200 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
CICLOFOSFAMIDA	2 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
ESTRAMUSTINA	140 mg	cap	OR	No administrar por SNG
	300 mg	vial	IV	
IFOSFAMIDA	1 g	vial	IV	
MELFALAN	2 mg	comp	OR	No administrar por SNG
	5 mg	comp	OR	
PREDNIMUSTINA	20 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
• Nitrosoureas y Otros Alquilantes				
BUSULFAN	0,5 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
CARMUSTINA	100 mg	vial	IV	
DACARBAZINA	100 mg	vial	IV	
PROCARBAZINA	50 mg	cap	OR	
TEMOSOLAMIDA	5 mg	cap	OR	
	20 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	250 mg	cap	OR	
TIOTEPA	10 mg/ml	amp	IV	
ANTIMETABOLITOS				
• Análogos del Ácido Fólico				
METOTREXATO	2,5 mg	comp	OR	
	50 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
RALTITREXED	2 mg	vial	IV	
• Antagonistas de Pirimidinas				
CAPECITABINA	150 mg	comp recubiertos	OR	
	500 mg	comp recubiertos	OR	
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 + URACILO	100 mg T+ 224 mg U	sobre	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• Antagonistas de Purinas				
CLADRIBINA	10 mg/10 ml	vial	IV	
FLUDARABINA	50 mg	vial	IV	
MERCAPTO PURINA	50 mg	comp	OR	No administrar por SNG
PENTOSTATINA	10 mg	vial	IV	
• Anticancerígenos Citotóxicos				
• Anticancerígenos				
DAUNORUBICINA	20 mg	vial	IV	
DOXORUBICINA	10 mg/5 ml	vial	IV	
	50 mg/25 ml	vial	IV	
DOXORUBICINA	20 mg/50 ml	vial	IV	
• Anticancerígenos				
EPIDORUBICINA	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
IDARUBICINA	10 mg	cap	OR	
	25 mg	cap	OR	
	10 mg	vial	IV	
MITOXANTRONA	20 mg/10 ml	vial	IV	
• Otros Anticancerígenos Citotóxicos				
BLAUMICINA	15 mg = 15 UI	vial	IV	
DACTINOMICINA	0,5 mg	vial	IV	Med Ext.
MITOMICINA	2 mg	vial	IV	
	10 mg	vial	IV	
• Anticuerpos Monoclonales				
RITUXIMAB	100 mg/10 ml	vial	IV	
	500 mg/50 ml	vial	IV	
TRASTUZUMAB	150 mg	vial	IV	
• Derivados del Platino				
CARBOPLATINO	50 mg	vial	IV	
	150 mg	vial	IV	
	450 mg	vial	IV	
CISPLATINO	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
OXALIPLATINO	50 mg/10 ml	vial	IV	
	100 mg/20 ml	vial	IV	
• Derivados Vegetales				
• Alcaloides de la Vinca				
VINBLASTINA	10 mg	vial	IV	
VINCRISTINA	1 mg/1 ml	vial	IV	
	2 mg/2 ml	vial	IV	
VINORELBINA	10 mg	vial	IV	
	50 mg	vial	IV	
• Camptotecinas				
IRINOTECAN	100 mg	vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TOPOTECAN	4 mg	vial	IV	
• Epipodofiloxinas				
ETOPÓSIDO	50 mg	cap	OR	No administrar por SNG
	100 mg/5 ml	amp	IV	
TENIPÓSIDO	50 mg	amp	IV	
• Taxoides				
DOCETAXEL	20 mg	vial	IV	
	80 mg	vial	IV	
PACLITAXEL	30 mg	vial	IV	
	100 mg	vial	IV	
• Hormonas de Terapia Antineoplásica				
• Análogos de Gonadotropinas				
GOSERRELINA	3,60 mg	jeringa	SC	
• Andrógenos				
TESTOSTERONA	250 mg/2 ml	amp	IM	"Depot"
• Antiandrógenos				
CIPROTERONA	50 mg	comp	OR	
FLUTAMIDA	250 mg	comp	OR	
• Antiestrógenos				
AMINOGLUTETIMIDA	250 mg	comp	OR	
MEGESTROLACETATO	160 mg	comp	OR	
TAMOXIFENO	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
• Antiprogesterinas				
DANAZOL	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
• Estrógenos				
FOSFESTRÓL DISÓDICO	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	
	20 mg	amp	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	40 mg	amp	IV	
	125 mg	vial	IV	
	500 mg	vial	IV	
	1 g	vial	IV	
• Progestágenos				
MEDROXIPROGESTERONA	100 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	1 g	vial	IM	"Depot"
INMUNOMODULADORES				
OTROS CITOSTÁTICOS				
ASPARAGINASA	10000 UI	vial	IV	
COLASPASA				
ASPARAGINASERWINSASA	10000 UI	vial	IV	Med Ext.
HIDROXIUREA	500 mg	cap	OR	
TRETINOÍNA	10 mg	cap	OR	
PREVENTIVOS TOXICIDAD CITOSTÁTICOS				
AMFOSTINA	500 mg	vial	IV	
DEXRAZANO	500 mg	vial	IV	
LEVOPOLINATO CÁLCICO	25 mg	vial	IV	
	175 mg	vial	IV	
MESNA	200 mg/2 ml	amp	IV	

BALANCE CALÓRICO PROFILIC O EL ECTROLÍTICO

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				
AGUA BODESTILADA	1000 ml	fr	IRRIGACIÓN	
AGUA DESIONIZADA	10000 ml	cupitainer		
AGUA DESTILADA	10 ml	amp	IV	
APIROGENA				
	1000 ml	fr	IV	
DIETAS PEDIÁTRICAS ASTRINGENTES				
PAPILLA ASTRINGENTE	300 g	EUT	OR	
ARROZ				
DIETAS PEDIÁTRICAS INTOLERANCIA GLUTEN				
PAPILLA SIN GLUTEN	300 g	EUT		
DIETAS PEDIÁTRICAS INTOLERANCIA LACTOSA LO PROTHINAVACA				
DIETA EN DIARREA	400 g	fr	OR	
PROLONGADA				

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
INTOLERANCIA				
LACTOSA/PROTEÍNA	400 g	fr	OR	
LECHE INTOLERANCIA				
PROTEÍNA VACA	400 g	fr	OR	
DIETAS PEDIÁTRICAS NORMALES				
BEBERÓN GLUCOSADO	100 ml	fr	OR	
LECHE NORM ALINICIO	400 g	fr	OR	
LECHE NORMAL	400 g	fr	OR	
SEGUIMIENTO				
LECHE		fr	OR	
ANTIREGURGITACIÓN				
PAPILLA 5 CEREALES +	300 g	EUT	OR	
LECHE				
PAPILLA 7 CEREALES	300 g	EUT	OR	
SIN LECHE				
PAPILLA AVENA	250 g	EUT	OR	
DIETAS PREMATUROS				
DIETA PREMATUROS	400 g	fr	OR	
BAJO PESO				
ELECTROLITOS				
FOSFATOMONOSODICO	1M (10 ml)	amp	IV	NPT
FOSFATOMONOPOTÁSICO	1M (10 ml)	amp	IV	NPT
MAGNESIO LACTATO	500 mg	comp	OR	500 mg = 4,96 mEq Mg ⁺⁺
MAGNESIO/SULFATO	12,2 mEq/10 ml	amp	IV	12,2 mEq Mg ⁺⁺ = 1,5 g SOMg
POTASIO ASCORBATO				
POTASIO ASCORBATO	10 mEq	comp e ferv	OR	
POTASIO ASCORBATO	25 mEq	comp e ferv	OR	
+ ASPÁRTICO				
POTASIO CLORURO	600 mg	cap	OR	
	10 mEq/5 ml	amp	IV	
SODIO CLORURO				
	1 g	cap	OR	
	34 mEq/10 ml (20%)	amp	IV	
MEZCLAS NUTRICIÓN PARENTERAL				
MEZCLAS NUTRICIÓN PARENTERAL TOTAL				Se elabora en el Servicio de Farmacia según protocolos nutricionales.
NUTRICIÓN PARENTERAL PERIFÉRICA				
NUTRICIÓN PARENTERAL	1000 ml	fr	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
NUTRICIÓN ENTERAL ESPECIAL				
DIETA ENTERAL DIABETES	500 ml	EUT	OR	
DIETA ENTERAL HEPATOPATÍA		sobre	OR	
DIETA ENTERAL	236 ml	EUT	OR	
INSUFRENAL				
DIETA ENTERAL INSUFRESPIRATORIA	500 ml	EUT	OR	
DIETA ENTERAL OLIGOMÉRICA IH		sobre	OR	
NUTRICIÓN ENTERAL ESTÁNDAR				
DIETA ENTERAL ESTÁNDAR FIBRA		fr	OR	
DIETA ENTERAL ESTÁNDAR SIN FIBRA		fr	OR	
DIETA ENTERAL HIPERCALÓRICA	500 ml	fr	OR	
DIETA ENTERAL HIPERPROTEICA	500 ml	fr	OR	
DIETA ENTERAL OLIGOMÉRICA	500 ml	fr	OR	
SUPL. COMPLETO FIBRA	200 ml	fr	OR	
SUPL. COMPLETO SIN FIBRA	200 ml	fr	OR	
OTRAS SOLUCIONES				
CELLINS 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	
SOLUCIÓN ClNa	1000 ml	fr	Intraquístico	FM
QUISTE HIDATÍDICO	(20%)			
SUERO ORAL		sobre	OR	
SUERO ORAL HIPO SODICO		sobre	OR	
SOLUCIONES DE CLORURO SÓDICO				
SODIO CLORURO 0.45%	250 ml	fr	IV	HIPOTÓNICA
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	
SOLUCIONES DE DIÁLISIS PERITONEAL				
DIÁLISIS PERITONEAL 1,36%	5000 ml	bolsa	IPT	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
DIÁLISIS PERITONEAL 1,5%				
	5000 ml	bolsa	IPT	
DIÁLISIS PERITONEAL 3,86%	5000 ml R	bolsa	IPT	
DIÁLISIS PERITONEAL 4,23%	5000 ml	bolsa	IPT	
SOLUCIONES GLUCOSALINAS				
GLUCOSALINO	250 ml	fr	IV	
	500 ml	fr	IV	
	1000 ml	fr	IV	
GLUCOSALINO 0.5	500 ml	fr	IV	Uso pediátrico
SOLUCIONES GLUCOSADAS				
GLUCOSA 5%	50 ml	fr	IV	
	100 ml	fr	IV	
	250 ml	fr	IV	
	500 ml	fr	IV	
	1000 ml	fr	IV	
GLUCOSA 10%	500 ml	fr	IV	
GLUCOSA 15%	500 ml	fr	IV	
GLUCOSA 33%	10 ml	amp	IV	
GLUCOSA 50%	20 ml	amp	IV	
SUSTITUTOS DEL PLASMA				
ALBUMINA 20%	50 ml	vial	IV	(*)
DEXTRANO 40 SALINO	500 ml	fr	IV	
DEXTRANO 70 GLUCOSA	500 ml	fr	IV	
GELATINA SUCINILADA	4%(500 ml)	fr	IV	
HIDROXIETILALMIDON	6%(500 ml)	bolsa	IV	

CARDIOVASCULAR Y HEMATOLÓGICO

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• CARDIOVASCULAR				
ADRENÉRGICOS VASCULARES				
ADRENALINA	1 mg/1ml (1/1000)	amp	IM,intracardiaca	
	1 mg/1 ml (1/1000)	jeringa	IM,intracardiaca	
	0,1 mg/1 ml (1/10000)	amp	IM,intracardiaca	EM.
DOBUTAMINA	250 mg	vial	IV	
DOPAMINA	200 mg/5 ml	amp	IV	
FENLEFRINA	10 mg/1 ml (1%)	amp	IV	EM.
IBOPAMINA	100 mg	comp	OR	
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES

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	
FLUCAINDA	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	
DOKAZOSINA	4 mg	comp liber	OR	
		controlada		
FENTOLAMINA	10 mg/1 ml	amp	IV	Med Est.
HIDRALAZINA	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	20 mg	amp/1 ml	IV	Med Est.
METILDOPA	250 mg	comp	OR	
NITROPRUSIATO SÓDICO	50 mg	vial	IV	
PRazosina	1 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
TAMSULOSINA	0,4 mg	cap	OR	
URAPIDILO	50 mg/10 ml	amp	IV	
ANTIMIGRAÑOSOS				
ERGOTAMINA/CAFEÍNA	1 mg E/100 mg C	comp	OR	
BLOQUEADORES BETAADRENÉRGICOS				
ATENOLOL	50 mg	comp	OR	No administrar por SNG
	100 mg	comp	OR	
	5 mg/10 ml	amp		
BISOPROLOL	5 mg	comp	OR	
	10 mg	comp	OR	
CARVEDILOL	6,25 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	25 mg	comp	OR	
ESMOLOL	100 mg/10 ml	vial	IV	
	2500 mg/10 ml	amp	IV	
LABETALOL	100 mg	comp	OR	
	100 mg/20 ml	amp	IV	
METOPROLOL	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				
DIGOXINA	0,25 mg	comp	OR	
	0,25 mg/5 ml	sol	OR	
	0,25 mg/1 ml	amp	IM	
DIAGNÓSTICO DE ARRITMIAS				
ADENOSINA TRIFOSFATO	100 mg/10 ml	vial	IV	
DIURÉTICO A HORRADOR DE POTASIO				
ESPIRONOLACTONA	25 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
DIURÉTICOS DE TIOCAÍTO				
FUROSEMIDA	40 mg	comp	OR	
	20 mg/2 ml	amp	IM,IV	
	250 mg/25 ml	amp	IM,IV	
DIURÉTICOS INHIBIDORES DE ANHIDRASA CARBÓNICA				
ACETAZOLAMIDA	250 mg	comp	OR	
DIURÉTICOS OSMÓTICOS				
MANITOL	10% (500 ml)	fr	IV	
	20% (500 ml)	fr	IV	
DIURÉTICOS TIOZÍDICOS				
AMILORIDA/	5 mg A/50 mg H	comp	OR	
HIDROCLOROTIAZIDA				
HIDROCLOROTIAZIDA	50 mg	comp	OR	
INDAPAMIDA	1,5 mg	comp	OR	
		retard		
	2,5 mg	comp	OR	
		recub		
IECA Y ANTAGONISTAS ANGIOTENSINA II				
CAPTOPRIL	12,5 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
ENALAPRIL	5 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
	1 mg/1 ml	amp	IV	
LOSARTÁN	12,5 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
VASODILADORES ANTIANGIÓGENOS				
ALPROSTADIL	20 mcg/5 ml	amp	IV	
	500 mcg/1 ml	vial	IV	
AMLODIPINO	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		
ISOSORBIDADINITRATO	20 mg	comp	OR	No administrar por SNG
		retard		
MOLSIDOMINA	2 mg	comp	OR	
NIFEDIPINA	10 mg	cap	OR	
	20 mg	cap retard	OR	
	30 mg	cap retard	OR	
	30 mg	comp	OR	
		"oros"		
NIMODIPINA	30 mg	comp	OR	
	10 mg/50 ml	vial	IV	
NITROGLICERINA	0,4 mg	comp SL	OR	No triturar
	5 mg	parche		transdérmica, tóp
	10 mg	parche		transdérmica, tóp
	15 mg	parche		transdérmica, tóp
	5 mg/5 ml	amp	IV	
	50 mg/10 ml	amp	IV	
	0,4 mg/pulv	aer	SL	
PENTOXIFILINA	400 mg	comp	OR	
	300 mg	amp	IV	
• HEMATOLÓGICOS				
ANTIAGREGANTES PLAQUETARIOS				
CLOPIDOGREL	75 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TROFIBAN	12,5 mg/250 ml	bolsa	IV	
		infusion		
ANTICOAGULANTES				
ACENOCUMAROL	4 mg	comp	OR	No triturar
ENOXAPARINA	20 mg/0,2 ml	jeringa	SC	2000 UI Anti Xa
	40 mg/0,4 ml	jeringa	SC	4000 UI Anti Xa
	60 mg/0,6 ml	jeringa	SC	6000 UI Anti Xa
	80 mg/0,8 ml	jeringa	SC	8000 UI Anti Xa
	100 mg/1ml	jeringa	SC	10000 UI Anti Xa
HEPARINA Na	50 mg/5 ml (1%)	vial	IV	5000 UI
	250 mg/5 ml (5%)	vial	IV	25000 UI
	5000 UI/1000 ml	bolsa	IV	HEMODIÁLISIS
ESTIMULANTES DE COLONIAS				
FILGRASTIM	300 mcg	jeringa precargada	SC,IV	
	480 mcg	jeringa precargada	SC,IV	
LEN OGRASTIM	263 mcg	vial	SC,IV	1 mcg = 0,128 millones UI
ESTIMULANTES DE ERITROPOIESIS				
ERITROPoyETINA Alfa	1000 UI/0,5 ml	jeringa	SC,IV	
	2000 UI/0,5 ml	jeringa	SC,IV	
	3000 UI/0,3 ml	jeringa	SC,IV	
	4000 UI/0,4 ml	jeringa	SC,IV	
	10000 UI/1 ml	jeringa	SC,IV	
	40000 UI/1 ml	vial	SC,IV	
ERITROPoyETINA Beta	50000 UI	vial	IV	
		multidosi		
FACTORES DE COAGULACIÓN				
FACTOR VIII + FACTOR	1000 UI +	vial	IV	(*)
VON WILLEBRAND	2200 UW			
FIBRINÓGENO	1000 mg/50 ml	vial	IV	
FIBRINOLÍTICOS				
ALTEPLASA	20 mg/20 ml	vial	IV	
	50 mg/50 ml	vial	IV	
ESTREPTOKINASA	250000 UI	vial	IV	
	750000 UI	vial	IV	
TENECTEPLASA	10000 UI (50 mg)	vial	IV	
UROKINASA	100000 UI	vial	IV	
	250000 UI	vial	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
HEMOSTÁTICOS				
APROTININA	500000 KIU	vial	IV	(KIU = Kallikrein Inhibitor Units)
FIBRINÓGENO SISTEMA ADHESIVO	1 ml	jeringa	top	Sistema 2 jeringas 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	
HIPOLIPEMIANTE				
ATORVASTATINA	10 mg	comp	OR	
GEMFIBROZIL	600 mg/ 900 mg	comp	OR	
PRAVASTATINA	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	

DERMATOLÓGICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANESTÉSICOS TÓPICOS				
LIDOCAÍNA+PRILOCAÍNA(EMLA)	25 mg/L + 25 mg/P/g	tub	top	
TETRACAÍN ALUBRICANTE	7,5 mg/g (0,75%)	tub unidosis	URETRAL	
	7,5 mg/g (0,75%)	tub	URETRAL	
ANTIBACTERIALES TÓPICOS				
BACTRACINA+NEOMICINA+POLIMIXINA	400 UI B+ 3,5 mg N+ 8000 UI P/g	pda	top	
FUSÍDICO ÁCIDO	20 mg/g (2%)	pda	top	Sulfadiazina argéntica
MUPIROCINA	20 mg/g (2%)	pda	top nasal	
	20 mg/g (2%)	pda	top	
NITROFURAZONA	20 mg/g (2%)	Pda	top	
ANTIFÚNGICOS TÓPICOS				
CLOTRIPOX	10 mg/1g(1%)	polvo	top	
	10 mg/1g(1%)	crema	top	
KECONAZOL	20 mg/g (2%)	crema	top	
	20 mg/g (2%)	gel capilar	top	
MICONAZOL	20 mg/g (2%)	gel	top OR	
NISTATINA	100000 UI/g	pda	top	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TINTURA DE CASTELLANO	50 ml	sol	top	
ANTIHEMORROIDALES Y SIMILARES				
ANTIHEMORROIDAL		pda	REC	
CORTICOSTEROIDE				
ANTIHEMORROIDAL		Pda	REC	
SIN CORTICOSTEROIDE				
ANTIINFECTIVOS + CORTICOSTEROIDES TÓPICOS				
BECLOMETASOLONA +	0,025% B +	pda	top	
CLIOQUINOLONA	3% C			
GENTAMICINA +	1 mg G +	pda	top	
BETAMETASONA	0,5 mg B/g			
ANTIINFLAMATORIOS TÓPICOS				
BENICIDAMINA	500 mg	sobre	irrig vag	
IBUPROFENO	50 mg/1g(5%)	gel	top	
ANTIPARASITARIOS TÓPICOS				
LINDANO	3 mg/1g(0,3%)	emulsión	top	
PERMETRINA	50 mg/1g(5%)	crema	top	
PIRETRINA	4 mg/1g(0,4%)	champú	top	
	3 mg/1ml(0,3%)colonia		top	
ANTIPRURIGINOSOS TÓPICOS				
CALAMINA	50 g	polvo	top	
CALAMINA MENTOLADA	20 mg/1g(2%)	EUT	top	FM
CROTAMITÓN	100 mg/ml (10%)	loción	top	
	100 mg/1g(10%)	crema	top	
ANTIPSORIÁSICOS				
BREA DE ALQUITRÁN	150 ml	champú	top	'coalitar' emoliente
	350 ml	solución	top	"coalitar"
CALCIPOTRIOL	0,05 mg/g (0,005%)	pda, crema	top	
ANTISÉPTICOS				
AGUA OXIGENADA	3% (10 volúmenes)	fr	top	
ALCOHOL ETÍLICO	70%	fr	top	con indicador de sabor amargo
ALCOHOL YODADO	1% (500 ml)	fr	top	
CLORHEXIDINA	5%	sol	top	
CLORHEXIDINA +	4%	sol	top	
DETERGENTE				
EOSINA	2%	sol	top	FM
PERMANGANATO K	1/10000	sol	top	FM
POVIDONA YODADA	10%	pda	top	
	7,5%	Scrub	top	con detergente
	10%	sol	top	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
TOSILCLORAMINA	2,5 g	sobre	top	
ANIVIRICOS TÓPICOS				
ACLOLMIR	5% 2 g	pda	top	
	5% 15 g	crema	top	
CORTICOIDES APLICACIÓN TÓPICA				
BETAMETASONA	0,5 mg/g (0,05%)	ung	top	
DIPROPIONATO	0,5 mg/g (0,05%)	crema	top	
BETAMETASONA	1 mg/ml (0,1%)	loción	capilar	
VALERATO				
CLOBETASOL	0,5 mg/g (0,05%)	pda	crema	top
PROPIONATO				
FLUDCINOLONA	0,1 mg/g (0,01%)	crema	top	
ACETÓNIDO				
HIDROCORTISONA	10 mg/ml (1%)	loción	top	
	25 mg/ml (2,5%)	loción	top	
TRIAMCINOLONA	1 mg/1 ml (0,1%)	crema	top	FM
ACETÓNIDO				
DESBRIDANTES Y CATIRIZANTES				
CLORTRIDIOPEPTIDASA +	15 g	pda	top	
PROTEASA				
DEXTRANÓMERO	4 g	Sobre	top	
TRIPSINA +	5 mg T +	pda	top	
QUIMIOTRIPSINA	5 mg Q/g			
DETERGENTES				
JABON LÍQUIDO		fr	top	
PREPARADOS PARA QUEMADURAS				
APÓSITOGRASO	7 X 9	sobre	top	
APÓSITOGRASO	14 X 23	sobre	top	
SULFADIAZINA PLATA	1%	crema	top	
PROTECTORES Y EMOLIENTES				
AVENA 100%		f emulsión	top	
EMOLIENTE ASOCIADO		pda adultos	top	
		pda infantil	top	
LANOLINA	7 g	Pda	top	
LECHECUTÁNEA		fr	top	
PASTA LASAR		pda	top	
SILICONA ZINC		pda	top	
		BOT	top	
TALCO		polvo	top	
ÚREA	10%	ELT loción	top	
	20%	Crema	top	
VASELINA ESTÉRIL		pda	top	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
QUERATOLÍTICOS Y CAUTERIZANTES				
PLATA NITRATO		varillas	top	
OTROS PREPARADOS TÓPICOS				
AGUA DE BURROW	1000 ml	fr	top	FM
APÓSITOPLÁSTICO		aerosol	top	
PENTANOPOLISULFÚRICO	0,1%	pda	top	
ÁCIDO				

DIGESTIVO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
FARMACOLOGÍA DEL APARATO DIGESTIVO				
ANTIÁCIDOS				
ALGEDRATO	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
ANTIIDIARRÉICOS				
LOPERAMIDA	2 mg	cap	OR	
	0,2 mg/ml	gts	OR	
ANTIEMÉTICOS				
DOMPERIDONA	5 mg/5 ml	susp	OR	
ESCOPOLAMINA 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	
TROPISETRON	5 mg/5 ml	amp	IV	
ANTIPLATULENTOS				
DIMETICONA	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	
	300 mg	comp	OR	
	50 mg/5 ml	amp	IV	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
SUCRALFATO	1 g	comp	OR	
	1 g	sobre	OR	
EMÉTICOS				
APOMORFINA	10 mg/2 ml	amp	SC	
IPECACUANA JARABE		jarabe	OR	FM
ENCEFALOPATÍA HEPÁTICA				
LACTULOL	10 g	sobre	OR, REC	
LACTULOSA	10 g	sobre	OR, REC	
ENZIMAS PANCREÁTICAS				
PANCREATOLIPOL 100 mg		cap	OR	
ESPASMOLÍTICOS				
ESCOLOLAMINA-N-BUTIL	20 mg/1 ml	amp	IM, IV, SC	
FÁRMACOS PARA ENFERMEDAD INFLAMATORIA INTESTINAL				
BUDESONIDA	3 mg	cap	OR	
MESALAZINA	400 mg	comp	OR	
	1 g	enema	REC	
LAXANTES				
CITRATO TRISÓDICO	5 ml	enema	REC	con detergente
ENEMA SALINO	250 ml	enema	REC	
GLICERINA				
		supos	REC	
		supos inf	REC	
ISPAQUA	3,5 g	sobres	OR	
(PLANTAGINATA)				
MAGNESIOHIDRÓXIDO	3,9 g	sobre	OR	
METILCELULOSA	500 mg	cap	OR	
PICOSULFATO SÓDICO	7,5 mg/ml	gts	OR	
SODIOFOSFATO	250 ml	enema	REC	
PREPARACIÓN CIRÚRGICA, RX ENDOSCÓPICA				
SENFOSFATO Y B	150 mg/5 ml	sol	OR	
SOLUCIÓN	17,52 g	sobre	OR	
EVACUACIÓN BÉHM				
SOLUCIÓN	45 ml	sol	OR	
EVACUACIÓN FOSFOSODIA				
OTROS FÁRMACOS APARATO DIGESTIVO				
CLESTIRMINA	4 g	sobre		
ETANCLAMINA CLEATO	50 mg/1 ml (5%)	amp	IV	
POLIDOCANOL	10 mg/2 ml (0,5%)	amp	IV	
	60 mg/2 ml (3%)	amp	IV	

ENDOCRINOLÓGICO				
DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• CORTICOIDES				
GLUCOCORTICOIDES				
BETAMETA SONA	12 mg/2 ml	vial	IM, IA	
DEXAMETA SONA	1 mg	comp	OR	
	4 mg/1 ml	amp	IV, OR	
	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	
TRIAMCINOLONA	40 mg/1 ml	amp	IA	"depot"
MINERALCORTICOIDES				
FLUDROCORTISONA	0,1 mg	comp	OR	
• HORMONAS HIPOFISARIAS				
DESMOPRESINA	10 mcg/dosis	aerosol	INH	
	4 mcg/1 ml	amp	SC, IM, IV	
GONADORELINA	100 mcg	vial	SC, IM, IV	
	500 mcg	vial	SC, IM, IV	
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				
FLUTAMIDA	250 mg	comp	OR	
ANTIESTROGÉNICOS				
AMINOGLUTEIMIDA	250 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANASTROZOL	1 mg	comp	OR	
FOSFESTROL	100 mg	comp	OR	
	250 mg/5 ml	amp	IV	
TAMOXIFENO	10 mg	comp	OR	
	20 mg	comp	OR	
ANTIPIROGESTAGENOS				
DANAZOL	50 mg	cap	OR	
	100 mg	cap	OR	
	200 mg	cap	OR	
ESTRÓGENOS				
ESTRADIOL	1 mg	grag	OR	
	10 mg/1 ml	amp	IM	
ESTRÓGENOS CONJUGADOS	0,625 mg	comp	OR	
PROGESTÁGENOS				
MEDROXIPROGESTERONA	100 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	500 mg	vial	IM	"depot"
	1 g	vial	IM	"depot"
MEGESTROLACETATO	160 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	susp	OR	
NORETISTERONA	5 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	susp	OR	
• METABOLISMO DEL CALCIO				
ALENDRÓNICO ÁCIDO	10 mg	comp	OR	
CALCIFEDIOL	100 mcg/ml	gts	OR	1 gta = 4 mcg = 240 UI
	15.960 UI/1.5 ml	amp	OR	15960 UI = 266 mcg
CALCIO CARBONATO	1260 mg	comp	OR	500 mg Ca ⁺⁺ = 25 mEq Ca ⁺⁺
CALCIO CARBONATO + CALCIO GLUCONATO	300 mg C + 294 g G	comp eferv	OR	
CALCIO CARBONATO + CLECALCIFEROL (D3)	1250 mg C + 400 UI D3	comp	OR	
CALCIO CARBONATO + CALCIO GLUCOHEPANATO + COLICALCEROL (D3)	300 mg C + 294 g G + 400 UI D3	comp eferv	OR	
CALCIO CLORURO	100 mg/10 ml (10%)	amp	IV	18 mEq Ca ⁺⁺ /10 ml
CALCIO GLUCONATO	49 mEq/10 ml	amp	IV	
CALCIO PIVOLATO	500 mg/5 ml	sol	OR	
CALCITONINA SALMON	200 UI	aer	INH	
	100 UI	vial	IM,IV,SC	
CALCITRIOL	0,25 mcg	cap	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	0,5 mcg	cap	OR	
	1 mcg/ml	amp	IV	
CLECALCIFEROL (VTD3)	20000 UI/10 ml	sol oleosa	OR	2000 UI = 300 gts
CLORÓNIC ÁCIDO	400 mg	cap	OR	
	300 mg/10 ml	amp	IV	
ETIDRÓNICO ÁCIDO	200 mg	comp	OR	
PAMIDRÓNICO ÁCIDO	30 mg	vial	IV	
	60 mg	vial	IV	
	90 mg	vial	IV	
ZOLEDRÓNICO ÁCIDO	4 mg	Vial	IV	
• METABOLISMO DE LA GLUCOSA				
GLUCAGON	1 mg	vial	IV	
HIPÓGLUCEMIANTES ORALES				
ACARBOSA	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
GLIBENCLAMIDA	5 mg	comp	OR	
GLICLAZIDA	80 mg	comp	OR	
GLIPIZIDA	5 mg	comp	OR	
METFORMINA	850 mg	grag	OR	
INSULINAS HUMANAS				
INSULINA RAPIDA	100 UI/ml	vial	IV,SC	
	100 UI/ml	bolígrafo	IV,SC	
	100 UI/ml	jeringa	IV,SC	
INSULINA INTERMEDIA	100 UI/ml	vial	SC	
	100 UI/ml	bolígrafo	SC	
	100 UI/ml	jeringa	SC	
INSULINA PROLONGADA	100 UI/ml	bolígrafo	SC	
	100 UI/ml	vial	SC	
SUSTITUTOS DEL AZÚCAR				
SACARINA	20 mg	comp	OR	
• OXITOCINOS/RELAXANTES UTERINOS				
ESTIMULANTES DEL ÚTERO				
METILERGOMETRINA	0,25 mg/ml	gts	OR	1 ml= 20 gotas =0,25 mg
	0,2 mg/ml	amp	IV	
OXITOCINA	10 UI/1 ml	amp	IV	
PROTAGLANDINA (P ₆ E)-DINOPROSTONA	10 mg	disp vag	VAG	
RELAXANTES DEL ÚTERO				
RITODRINA	10 mg	comp	OR	
	50 mg/5 ml	amp	IV	
• TIROIDALES				
ANTIHIPOFISARIOS				
CARBIMAZOL	5 mg	comp	OR	
TIROIDES				
LEVOTIROXINA	50 mcg	comp	OR	
	100 mcg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	500 mcg	vial	IV	
LIO TIRONINA	25 mcg	comp	OR	
POTASIO CLORURO	625 mg/ml	gts	OR	
• OTRAS SUSTANCIAS ENDOCRINO LÓGICAS				
CABERGOLINA	0,5 mg	comp	OR	
PROTIRRELINA	600 mcg/4 ml	vial	IV	
SOMATOSTATINA	250 mcg	amp	IV	
	3 mg	vial	IV	
MUSCULOESQUELÉTICO				
ANTIARTRÍTICOS NO AINES				
HIALURÓNICO 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				
ALOPURINOL	100 mg	comp	OR	
	300 mg	comp	OR	
CICLIZINA	1 mg	gran	OR	

OFTALMOLOGÍA

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANESTÉSICOS OFTÁLMICOS				
FLUORESCÉINA + OXIBUPROCAÍNA	2,5 mg F+ 4 mg O	col	OFT	
OXIBUPROCAÍNA + TETRACAÍNA	4 mg O + 1 mg T/ml	col	OFT	
TROPICAMIDA	10 mg/ml (1%)	col	OFT	
ANTIINFECTIVOS OFTÁLMICOS				
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	
GRAMICINA + NEOMICINA+ POLIMIXINA B	25 G + 1700 N+ 5000 UI P /ml	col	OFT	
OFLOXACINA	3 mg/ml(0,3%)	col	OFT	
TOBRAMICINA	3 mg/ml(0,3%)	col	OFT	
	3 mg/g(0,3%)	ungüento	OFT	
ANTIINFLAMATORIOS OFTÁLMICOS				
DEXAMETASONA	1 mg/ml(0,1%)	col	OFT	
	0,5 mg/g (0,05%)	pda	OFT	
DICLOFENAC	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	
ANTIINFLAM+ANTIINFEC. OFTÁLMICOS				
GENTAMICINA + DEXAMETASONA	3 mg G + 1 mg D	col	OFT	
NEOMIC+POLIMIX+ PREDNISOLONA	5 mg N + 10000 UI P+ 5 mg P /ml	col	OFT	
TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	3 mg T + 1 mg D	col	OFT	
DESCONGESTIVOS OFTÁLMICOS				
NAFAZOLINA	0,3 mg/ml (0,03%)	col	OFT	
HIPOTENSORES Y ANTIGLAUCOMA				
ACETILCOLINA	10 mg/ml(1%)	vial	Intraocular	
APRACLONIDINA	5 mg/ml(0,5%)	col	OFT	
	10 mg/ml (1%)	col	OFT	
PILOCARPINA	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	
FENILEFRINA	100 mg/ml(10%)	col	OFT	
OTROS PREPARADOS OFTÁLMICOS				
FLUORESCÉINA	20 mg/ml (2%)	col	OFT	
FLUORESCÉINA + OXIBUPROCAÍNA	2,5 mg F+ 4 mg O/ml	col	OFT	
HIALURÓNICO ÁCIDO	10 mg/0,55 ml	amp	OFT	
	14 mg/0,55 ml	amp	OFT	
	10 mg/0,85 ml	amp	OFT	
HIDROXIPROPIL-METILCELULOSA (HIPROMELOSA)	3 mg/1 ml(0,3%)	col	OFT	"Lágrimas artificiales"
	17,5 mg/1 ml (1,75%)	sol	OFT	Gonioscopia 1500 centipoises
LUBRICANTE OCULAR	Vaselina + Lanolina	pda	OFT	
SOLUCIÓN SALINA EQUILIBRADA(BSS)	15 ml	col	OFT	

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

OTORRINOLARINGOLOGÍA

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
PREPARADOS BUCO-FARÍNGEOS				
BICARBONATO SÓDICO		enjuagues	top bucal	
CLORHEXIDINA	5 mg	comp	top bucal	
HEXETIDINA	0,1%	sol	top OR	
LIDOCAÍNA	10%	aerosol	top bucal	
POVIDONA YODADA	10%	enjuagues	top bucal	
PREPARADOS OÍTICOS				
CLOROBUTANOL		gts	tópica ótica	
VASCODISTRICTORES RINOLÓGICOS				
OXIMETAZOLINA	0,5 mg/ml (0,05%)	nebuliz	top rinol	

RESPIRATORIO

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
ANTITUSSÍGENOS				
DEXTROMETORFANO	15 mg/ml	gts	OR	
BRONCODILATADORES BETAADRENÉRGICOS				
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	
SALMETEROL	25 mcg/inh	aerosol	INH	
BRONCODILATADORES XANTINAS				
TEOFILINA	100 mg	sol	OR	
	200 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	81,8 mg/5 ml	sol	OR	
TEOFILINA MONOHIDRATO	193,2 mg/10 ml	amp	IV	157 mg teofilina anhidra= 193,2 mg teofilina monohidrato
CORTICOIDES VÍA INHALATORIA				
BUDESONIDO	0,25 mg/ml	susp	NEB	
	0,5 mg/ml	susp	NEB	
	200 mcg/puls	aerosol	INH	
	200 mcg/puls	polvo	INH	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	400 mcg/puls	polvo	INH	
	50 mcg/puls	aerosol	INH	
EXPECTORANTES Y MUCOLÍTICOS				
ACETILCISTEÍNA	300 mg/3 ml	amp	IM,IV	
BROMHEXINA	4 mg	comp	OR	
	2 mg/ml	gts	OR	
MESNA	600 mg/3 ml	amp	NEB	
OTROS ANTIASMÁTICOS Y EPOC				
EFERINA	50 mg/ml	amp	IM, SC, IV lenta	
IPRATROPIOBROMURO	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	

SISTEMA NERVIOSO

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
• Analgésicos				
ANESY PARACETAMOL SISTÉMICOS				
ACETILSALICILATO LISINA	900 mg	vial	IV	
ACETILSALICILATO, ÁCIDO	125 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
		micron		
DICLOFENAC	50 mg	comp	OR	No administrar por SNG
	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. Geriátría)
	100 mg/5 ml	susp	OR	
INDOMETAZINA	25 mg	cap	OR	No administrar por SNG
	50 mg	supos	OR	
	100 mg	supos	OR	
NAPROXENO	500 mg	comp	OR	
PARACETAMOL	500 mg	comp	OR	
	500 mg	comp e ferv	OR	(I. Geriátría)
	1 g	comp e ferv	OR	(I. Geriátría)
	100 mg/ml	gts	OR	25 gotas = 1 ml
	150 mg	supos	REC	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	250 mg	supos infant	REC	
	300 mg	supos	REC	
	650 mg	supos	REC	
PARACETAMOL + CODEÍNA	325 mg P + 15 mg C	comp	OR	
	500 mg P + 15 mg C	comp	OR	
	650 mg P + 28 mg C	supos	REC	
PROPACETAMOL	1 g	vial	IV	
	2 g	vial	IV	
ANALGÉSICOS OPIÁCEOS				
BUPRENORFINA	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	No 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,IV	
	40mg/2ml(2%)	amp	SC,IM,IV	
	250 mg/5 ml(3%)	vial	SC,IM,IV	FM
MORFINA RÁPIDA CRAL	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	
SECLUDINBROMPTON	1 mg/ml	sol	OR	
TRAMADOL	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	
AMITRIPTILINA + MEDAZEPAM	25 mg A + 10 mg M	cap	OR	
CITALOPRAM	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	
FLUOXETINA	20 mg	comp	OR	
		dispers		
FLUVOXAMINA	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
IMIPRAMINA	10 mg	grag	OR	
	25 mg	grag	OR	
	50 mg	grag	OR	
IMIPRAMINA PAMOATO	75 mg	cap	OR	
	150 mg	cap	OR	
MAPROTILINA	10 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	75 mg	comp	OR	
MIANSERINA	10 mg	comp	OR	
	30 mg	comp	OR	
PAROXETINA	20 mg	comp	OR	
REBOXETINA	4 mg	comp	OR	
SERTRALINA	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
TRANILCIPROMINA	10 mg	grag	OR	
VENLAFAXINA	37,5 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	75 mg	comp	OR	
	75 mg	cap retard	OR	
	150 mg	cap retard	OR	
ANTIMANIACOS				
LITIO CARBONATO	400 mg	comp	OR	No administrar por SNG
BENZODIAZEPINAS E HIPNÓTICOS				
ALPRAZOLAM	0,25 mg	comp	OR	
	0,5 mg	comp	OR	
	1 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	1 mg	comp	retard	OR
	2 mg	comp	retard	OR
BUSPIRONA	10 mg	comp	OR	
CLOMETIAZOL	192 mg	cap	OR	No administrar por SNG
CLORAZEPATO DIPOTÁSICO	5 mg	comp	OR	+ vit B6 (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
LORAZEPAM	1 mg	grag	OR	
	5 mg	grag	OR	
LORMETAZEPAM	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 ALCOHOL				
ACAMPROSATO	333 mg	comp	OR	
CARBIMIDA	60 mg/ml	gts	OR	20 gotas = 1 ml
DISULFIRAMO	250 mg	comp	OR	
NEUROLÉPTICOS				
CLORPROMAZINA	25 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
	40 mg/ml	gts	OR	40 gotas = 1 ml
	25 mg/5 ml	amp	OR	
CLOTIAPINA	40 mg	comp	OR	
CLOZAPINA	100 mg	comp	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	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	
LEVOMEPRIMAZINA	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	
PLACEBO AMARGO		cap	OR	
• Sistema Nervioso Central				
ANTICOLINÉRGICOS				
ATROPINA	1 mg/1 ml	amp	IM,SC,IV	
ANTIEPILÉPTICOS				
CARBAMAZEPINA	200 mg	comp	OR	
	400 mg	comp	OR	
CLONAZEPAM	0,5 mg	comp	OR	
	2 mg	comp	OR	
	2,5 mg/ml	gts	OR	
	1 mg/1 ml	amp	IV	
ETOSUXIMIDA	250 mg/5 ml	jarabe	OR	

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
FENTIDINA	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 DIETILAMINA	126 mg/1 ml	gts	OR	1 ml = 30 gotas = 95,76 mg de Fenobarbital base
GABAPENTINA	100 mg	cap	OR	
	300 mg	cap	OR	
	400 mg	cap	OR	
LAMOTRIGINA	5 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	50 mg	comp	OR	
	100 mg	comp	OR	
	200 mg	comp	OR	
PRIMIDONA	250 mg	comp	OR	
VALPROICO ÁCIDO	200 mg	comp	OR	
	500 mg	comp	OR	
	200 mg/ml	sol	OR	
	400 mg	vial	IV	
VALPROÍDICO	300 mg	grag	OR	grageas entéricas
VIGABATRINA	500 mg	comp	OR	
	500 mg	sobre	OR	
ANTIISTAMÍNICOS				
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	
FÁRMACOS ANTIPARKINSONIANOS				
AMANTADINA	100 mg	cap	OR	
BIPERIDENO	2 mg	comp	OR	No administrar por SNG
	4 mg	grag retard	OR	
	5 mg/ml	amp	IV	
BROMOCRIPTINA	2,5 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
LEVODOPA + CARBIDOPA	100 L/25 C	comp	OR	"Plus". No admini- strar por SNG
	250 L/25 C	comp	OR	"Normal". No admini- strar por SNG

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
	200 L/50 C	comp	OR	"Retard". No admini- strar por SNG
TRIHEXIFENIDIL	2 mg	comp	OR	
	5 mg	comp	OR	
COLINÉRGICOS				
EDROFONO	25 mg/2 ml	amp	IV	
NEOSTIGMINA	0,5 mg/1 ml	amp	IV	
PIRIDOSTIGMINA	60 mg	comp	OR	
RELAJANTES MUSCULARES CENTRALES				
BACLOFENO	10 mg	comp	OR	
	25 mg	comp	OR	
	0,05 mg/1 ml	amp	intratecal	
	10 mg/20 ml	amp	intratecal	
TOXINA BOTULÍNICA	100 UI	vial	SC,IM	(*)
	500 UI	vial	IM	(*)
OTROS RELACIONADOS CON SNC				
METILFENIDATO	10 mg	comp	OR	
RILUZOL	50 mg	comp	OR	

UROLÓGICOS

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
HORMONAS ANÁLOGAS LHRH				
GOSERELINA	3,6 mg	jeringa precarg	IM,SC	
OTROS MEDICAMENTOS GENITOURINARIOS				
ALPROSTADIL	20 mcg	vial	Intracavemoso	
LIDOCÁINA	2 mg/g (2%)	gel	top	
		acordeón		
OXIBUTININA	5 mg	comp	OR	
PERMANGANATO	1/10000	fr	IVES	
PHYGEUMAFRICANUM	50 mg	cap	OR	
TETRACÁINA	7,5 mg/g	pda	top	
(LUBRICANTE UROLÓGICO) (0,75%)(6 g)				
	7,5 mg/g	pda	top	
	(0,75%)(25 g)			

VACUNAS, INMUNOGLOBULINAS Y INTERFERONES

DCI	DOSIS	PRESENT.	VÍA	OBSERVACIONES
INMUNOGLOBULINAS ESPECÍFICAS				
INMUNOGLOBULINA 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
INMUNOGLOBULINAS ESPECÍFICAS				
INMUNOGLOBULINAS ANTIHEPATITIS B 200 UI/1 ml		amp	IM	Pediatría
	600 UI/3 ml	amp	IM	
	1000 UI/5 ml	amp	IM	
INMUNOGLOBULINA ANTITETÁNICA	500 UI	jeringa precargada	IM	(*)
INMUNOGLOBULINA ANTI RH(D)	250 mcg	amp	IM	
INTERFERONES				
INTERFERÓN ALFA-2B	3 millones UI	vial	SC,IV	(*)
INTERFERÓN BETA-1A	22 mcg	jeringa precargada	SC	(*)
	30 mcg	vial	IM	
	44 mcg	jeringa precargada	SC	
INTERFERÓN BETA-1B	9,6 millones UI	jeringa	SC	(*)
PEGINTERFERÓN ALFA-2B	50 mcg	vial	SC	(*)
	80 mcg	vial	SC	(*)
	100 mcg	vial	SC	(*)
	120 mcg	vial	SC	(*)
INTERLEUKINAS				
INTERLEUKINA-2	18 millones UI	vial	SC	(*)
VACUNAS				
TOXOIDE TETÁNICO		amp	IM	(*)
TOXOIDE TETÁNICO +	40 UI + 4UI	jeringa precargada	IM	(*)
TOXOIDE DIFTERICO				
VACUNA ANTIGRIPEAL		jeringa	IM,SC	(*)
INACTIVADA FRACIONADA		amp		
VACUNA ANTIHEPATITIS B PED.		jeringa precargada	IM	(*)
VACUNA ANTIHEPATITIS B ADULTO		jeringa precargada	IM	(*)
VACUNA ANTIHEPATITIS B ESPECÍFICA		vial	IM	(*)
VACUNA ANTINEUMOCÓCICA		vial	IM	(*)
VACUNA ANTIRRÁBICA		amp	SC	(*)
VACUNA ANTIVARICELAR		amp	IM	(*)
VACUNA BCG		vial	IVES	(*)
VACUNA POLIO I II III SABIN		amp	IM	(*)
VACUNA POLIO SALK		vial	OR	(*)
VACUNA POLIO TRIVALENTE		vial	OR	(*)

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 administrar por SNG
	50 mg	cap	OR	No administrar por SNG
	100 mg	cap	OR	No administrar por SNG
	50 mg/1 ml	amp	IV	
	250 mg/5 ml	amp	IV	
DACLIZUMAB	25 mg/5 ml	vial	IV	
INFLIXIMAB	100 mg/20 ml	vial	IV	
INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCÍTICA(CONEJO)	25 mg	vial	IV	
MICOFENOLATO	250 mg	cap	OR	
MOFETILO	500 mg	comp	OR	
TACROLIMUS	1 mg	cap	OR	
	5 mg	cap	OR	

g
f

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

DOCETAXEL

- 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 y 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 y 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

D

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 x
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).
- INFORMACIÓN 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 hclato
- 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. Paludismo. Brucelosis. Orquiepididimitis. Micobacteriosis. Angiomatosis bacilar. Infección por arañazo de gato. Granuloma inguinal.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: Otros: decoloración de los dientes en niños
 - <10%: Gastrointestinales: esofagitis
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar las ampollas en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV
 - Adultos: 100-200 mg/12-24h
 - Niños: < 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

D

- cardíacas, flebitis(si se usan venas pequeñas), sofocos(con inyecciones rápidas), náuseas, vómitos, anemia aplásica
- <10%: estomatitis, úlceras y necrosis del colon, conjuntivitis, lagrimeo, orina oscura, hiperuricemia, 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. Eliminar 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.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera. Proteger de la luz.
- 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.
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
 - <10%: necrosis tubular renal, hipotensión, arritmias, cefalea, náuseas, vómitos.
- **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:
Adultos 80 mg/kg/día
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.
- **Ajuste 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.

- **EFFECTOS 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
- **EFFECTOS 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.
- **PRESENTACIÓN:** 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.
- **EFFECTOS 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

ENALAPRIL

- NOMBRE GENÉRICO: enalapril
- 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 trimestre)
- 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.
- Niños*: **fallo cardíaco congestivo**: 0,1mg/kg/día e incrementar 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 dosis
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 riesgo
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: 4i-epidoxirubicina; 4i-epidriamicina; Pidorrubicina.
- NOMBRE COMERCIAL: Farmorubicina®
- CÓDIGO ATC: L01DB
- USO: Cáncer de mama, de pulmón (células pequeñas y no pequeñas).
- 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

E

- 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, Intravascular 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 + CAFEÍNA

- 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 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 inyección, reacciones de hipersensibilidad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- PRESENTACIÓN: Sobres: 250 mg

ERITROPOYETINA ALFA Y ERITROPOYETINA BETA

- NOMBRE GENÉRICO: eritropoyetina alfa y eritropoyetina beta
- SINÓNIMOS: Epoetina alfa; EPO; 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:**
 - IV
 - 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 prece-
dente. 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 inyección.
- 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-
ratorio.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:

- >10%: hipotensión, diaforesis, fatiga, mareos, cefalea, insomnio
- <10%: isquemia periférica, vértigo, somnolencia, confusión, agita-
ción, náuseas, vómitos, rubor, hinchazón, prurito, broncoespasmo,
disnea, sequedad de boca, dolor abdominal, anorexia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: las mezclas parenterales son
estables a temperatura ambiente y 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 inyección IV
directa. Se diluyen en SF o SG. Incompatible con bicarbonato sódico.
- 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 preven-
ción de hipokalemia. Hipertensión. Suele asociarse a tiazidas o diu-
réticos de alto techo para minimizar pérdidas de potasio.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS: arritmia, confusión, nerviosismo, somnolen-
cia, vértigo, cefalea, fiebre, escalofríos, ataxia, rash, parestesia, debi-
lidad muscular, disnea.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN 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.

E

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

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

Clcr<10 ml/min: Evitar su uso.

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir los posibles trastornos gastrointestinales y mejorar la bio-disponibilidad. 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®
- CÓDIGO 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
- CONSERVACIÓN 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
 - Niños < 30 kg: 1 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 atrofica. Atrofia y distrofia de vulva. Síntomas menopáusicos. Hipogonadismo femenino. Ovariectomía. 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, Q (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 libido, ginecomastia, diarrea, náuseas, incremento moderado de AST o LDH, disnea
 - <10%: anorexia, flatulencia, leucopenia, tromboflebitis, calambres

E

- 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

ESTREPTOQUINASA

- 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%: hipotensión, 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 2°-8°C
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV, catéter intraarterial
- IV:
 - Fibrinólisis de corta duración:** 1,5 mcg/100 cc de SE, 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.
 - Trombosis 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: Streptoquinasa (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, ictericia 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 atrofica 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
- CONSERVACIÓN 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)

E

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 meses o 10 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:**

20 mg/kg/día durante 2 semanas, seguidos por 10 mg/kg/día durante 10 semanas.

Osteoporosis postmenopáusia

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 perfusión 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. Rbdomiosarcoma. Carcinoma uterino. Neuroblastoma. Micosis fungoide. Sarcoma de Kaposi. Histiocitosis. Enfermedad trofoblástica gestacional. Sarcoma de Ewing. Tumor de Wilm y tumores cerebrales.
- CARACTERÍSTICAS 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 periodo de 3h. Administrar la infusión IV en 30-60 minutos para minimizar el riesgo de reacciones de hipotensión.
- INFORMACIÓN 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 protocolo. 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 2 dosis. Incrementar cada 4-7 días.
- Dosis usual de mantenimiento: 15-40 mg/kg/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: Q

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.
- FACTOR DE 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 Willebrand 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
- 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: Q

FENITOÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: fenitoína
- SINÓNIMOS: Difenilhidantoína, DPH.
- NOMBRE COMERCIAL: Neosidantoína®, Epanutin®, Fenitoína Rubio®
- CÓDIGO ATC: N03AB
- USO: Tratamiento de las epilepsias: generalizadas: tónico-clónicas (gran mal), parciales simples, parcial/complexa.
- 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, agranulocitosis, 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 fraccionada. 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
- Anticonvulsante**
 - 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 dosis;
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, nerviosismo, cefalea, náuseas, vómitos, constipación, 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 inyectable no es estable en soluciones acuosas. No adicionar soluciones ácidas ya que puede precipitar
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IM, IV, SC
Adultos: **Sedación:** OR, IM: 30-120 mg/día en 2-3 dosis
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, y hasta un total de dosis de 1-2 g
Niños: **Sedación:** OR: 2 mg/kg 3 veces/día.
Hipnótico: 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.
- Neonatos** 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
Monitoreización 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)
Adultos 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® inhalatas.
- 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).
- CONSERVACIÓN 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 minutos
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 normal.
Clcr <10 ml/min: Administrar el 50% de la dosis normal.
- ADMINISTRACIÓN: Puede causar depresión respiratoria postoperatoria 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 y 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:

F

>10%: hipotensión, taquicardia, arritmias, congestión nasal, taquicardia refleja, dolor anginal, hipotensión ortostática, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal.

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

• DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV

Diagnos

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 afibrinogenemia 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. Velocidad 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

• EFECTOS ADVERSOS: excepcionalmente, alteraciones alérgicas, incluyendo reacciones anafiláticas 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 vaya 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 adhesi-

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
Proteína coagulable: 75-115 mg
Compuesta de:
Fibrinogeno 70-110 mg
Plasmafibronectina 2- 9 mg
Factor XIII 10- 50 U
Plasminogeno 40-120 mcg
Aprotinina 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 granulocitos.
- **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 mielóide, que reciben quimioterapia mielosupresiva asociada con incidencia significativa de neutropenia grave y fiebre.
- **CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN:** H
- **EFFECTOS 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 filgrastim deberá comenzarse siempre como mínimo 1 día después de la administración de la quimioterapia.

Terapia mieloablastiva seguida de trasplante 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 inyección 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.
- **EFFECTOS ADVERSOS:** salivación, sudoración, bradicardia, hipotensión, aumento de la secreción gástrica, convulsiones, broncoespasmo
- **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 antivitaminicos 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 inyectable: 10 mg/1 ml

FLECAINIDA

- NOMBRE GENÉRICO: fleclainida acetato
- NOMBRE COMERCIAL: Apocard®
- CÓDIGO ATC: C01BC
- USO: Antiarrítmico en la cardioversión farmacológica de la fibrilación auricular. Arritmias 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.

Arritmias 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 infusión 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. Microsporidiasis. Coccidiomycosis. Histoplasmosis. Tratamiento y profilaxis de la vaginitis por *Cándida*. Meningitis por *Cryptococcus 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

F

- 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 200 mg/h.
 - 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 absorción.
 - INFORMACIÓN ADICIONAL: El contenido de sodio en los viales es de 7,5 mEq/50 ml
 - 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, neumonitis, 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 en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV. Según protocolos de Oncología.
- ADMINISTRACIÓN: Las soluciones se administrarán por infusión IV en 30 min.
- INFORMACIÓN ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg

F

FLUDROCORTISONA

- NOMBRE GENÉRICO: fludrocortisona acetato
- SINÓNIMOS: Fluohidrisona acetato; Fluohidrocortisona acetato.
- NOMBRE COMERCIAL: Astonin®
- CÓDIGO ATC: H02AA
- USO: Enfermedad Addison. Hipotonía esencial. Síndrome ortostático.
- 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.
Niños 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 libido, 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 posteriores i el intervalo de dosis se determinaran en base a la repuesta del paciente. Mantenimiento: 1 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 benzodicepinas. Revierte los efectos sedativos de las benzodicepinas utilizadas en anestesia general. Para el tratamiento de la sobredosificación por benzodicepinas. 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 SE 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	Dosis repetida	Dosis máxima acumulativa
Niños<20kg	0,01mg/kg en 15 seg. dosis máxima: 0,2mg	0,005mg/kg dosis máxima: 0,2mg repetir inter valos 1 min.	1mg
Niños 20-40kg	0,2mg en 15 seg.	0,005mg/kg dosis máxima: 0,2mg repetir inter valos 1 min.	1mg
Adultos y Niños >40kg	0,2mg en 15 seg.	0,2mg intervalos de 1 min. según necesidad	1mg

- **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 benzodicepinas,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 benzodicepinas 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 benzodicepinas.
- 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-uracil®, 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, dispepsia, anorexia.

• FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B

• DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos 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

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-compulsivo**: 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: Acol®; 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: Ledefolin®, 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 y 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.

- 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, Intravítrea
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 inyectable: 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.
- FACTOR 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, vaginitis, 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

F

FUROSEMIDA

- NOMBRE GENÉRICO: furosemida
- SINÓNIMOS: Frusemida; Fursemida
- NOMBRE COMERCIAL: Seguril®, 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.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN TID (comprimidos), H(ampollas de 250 ml).
- EFECTOS ADVERSOS:
<10%: hipotensión ortostática, vértigo, hiponatremia, hiperuricemia, hipercalcemia, 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 USUAL: 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

Niños:

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

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 interferir el descanso nocturno.
- INFORMACIÓN 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: N03AX
- USO: Epilepsia
- EFECTOS ADVERSOS:
>10%: somnolencia, mareos, dolor de cabeza, astenia

<10%: prurito, erupciones exantemáticas, edema, hipertensión, náuseas, vómitos, dispepsias, sequedad de boca, estreñimiento, 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: Inyectable: 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,

F

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, Intravítrea

Adultos y 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: 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: hipercolesterolemia, 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, coleditis, 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. Listeriosis 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
Queratitis: 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

G

GLIBENCLAMIDA

• NOMBRE GENÉRICO: glibenclamida

• NOMBRE COMERCIAL: Euglucón®, Daonil®

• CÓDIGO ATC: A10BB

• USO: Tratamiento de la diabetes mellitus (tipo II) no insulínoddependiente.

• 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 administrarlo 2 veces al día.

Ancianos: pacientes geriátricos son más propensos a sufrir hipoglucemia 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 insulinodepen-diente.
- 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

<i>Adultos</i>	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
<i>Ancianos</i>	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

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

- Neonatos* 0,5 mg/kg/dosis
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: Tener precaución durante la inser-ción del supositorio para evitar una perforación intestinal, especial-mente 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 insulinodepen-diente.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: cefalea, anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, dolor epigástri-co, hiperacidez.
 - <10%: mareos, parestesia, tinnitus, alteraciones del gusto, rash, urticaria, fotosensibilidad, edema, hiponatremia, hipoglucemia, ane-mia, trombocitopenia, agranulocitosis, ictericia colestática, efecto diurético.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

<i>Adultos</i>	Inicial: 5 mg/24h. Reajuste de dosis según respuesta con 2,5-5 mg/24h, hasta una dosis máxima recomendada de 30 mg/24h
<i>Ancianos</i>	Inicial: 2,5 mg/24h, puede incrementarse con 2,5-5 mg/24h en intervalos de 1-2 semanas.

- 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).
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar antes de las comidas.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 5 mg

GLUCAGÓN

- NOMBRE GENÉRICO: glucagón
- NOMBRE COMERCIAL: Glucagón Gen Hipokit Nov®
- CÓDIGO ATC: H04AA
- USO: Hipoglucemia debido a Insulina (tratamiento de reacciones hipoglucémicas 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:
Adultos 0,25-2 mg IM, IV 10 minutos 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 hipotónica. Nutrición parenteral. Vehículo para la administración de fármacos y electrolitos. Hipoglucemia. Coma insulínico. Vómitos acetónicos.

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, osmotherapia, urgencias).

- EFECTOS ADVERSOS: Hipofosfatemia en tratamientos prolongados.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV
Depende de las necesidades metabólicas 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)

G

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 pérdidas 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.

- 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: Tratamiento 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, hipercolesterolemia, 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: granisetron
- NOMBRE COMERCIAL: Kytiril®
- 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.
trastornos no psicóticos: 0,05-0,075 mg/kg/día fraccionados cada 8-12h.
trastornos 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 mg cada 24 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 ENFERMERÍA: Administrar las formas orales con

G

H

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)

H

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 trombos 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-faríngeo.
- 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.
- CARACTERÍSTICAS 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.

H

- 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 lentos.
- 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 líquido.
- PRESENTACIÓN: Jarabe: 1 g/5 ml. EM.

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/día
 - 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.

HIDROCORTISONA

- NOMBRE GENÉRICO: hidrocortisona
- SINÓNIMOS: Cortisol; Hidroxicorticosterona.
- NOMBRE COMERCIAL: Actocortina®, Hidroaltesona®, Lactisona®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USO: Tratamiento de la insuficiencia suprarrenal.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

- 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:** IV. En casos de urgencia: 1 g o más como dosis de ataque, 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
- Niños:** 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 tomas
- **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:** hidroxietilalmidón
 - **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
 - **EFFECTOS 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.
 - **EFFECTOS 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.
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
 - >10%: somnolencia, náuseas, vómitos, estreñimiento o diarrea, anorexia, estomatitis, mielosupresión(dependiente de la dosis)
 - <10%: alopecia, hiperpigmentación, eritema, rash maculopapular
- **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

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

- Títamineto: 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)

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-

H
I

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

Fiebre. Dismenorrea y gota. Tendinitis, contusiones, esguinces, lumbago, torticollis, 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

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

Antiinflamatorio: 400-800 mg/6-8h

Niños: **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 EN 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.

• INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación.

Eliminar correctamente los residuos.

- PRESENTACIÓN: Vial: 1 g

IMIPENEM + CILASTATINA

- NOMBRE GENÉRICO: imipenem + cilastatina
- SINÓNIMOS: Formimidoliltienamicina; imipemida; tienamicina, N-formimidolil.
- NOMBRE COMERCIAL: Tienam®
- CÓDIGO ATC: J01DH
- USO: Neumonía intrahospitalaria en pacientes ventilados que hayan recibido tratamiento antibiótico previo. Sepsis en neutropénicos febriles PMN $\geq$ 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 SE 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 urinaria, visión borrosa, trastornos de la acomodación, glaucoma, hipertermia
 - <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 antidepressivo se observa al cabo de 2 o más semanas tras el inicio de la terapia.
 - Adultos:* 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 $\geq$ 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; Q(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 PRESCRIPCIÓN: 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.
- FACTOR 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 periodo 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/v. Administrar la solu-

- ción 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 uso.
- 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 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

- NOMBRE COMERCIAL: Artrinovo®, Indolgina®
- CÓDIGO 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 gastrointestinales. 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 antitímocítica de conejo
- NOMBRE COMERCIAL: Timoglobulina®
- CÓDIGO ATC: L04AA
- USO: Prevención y tratamiento de los episodios de rechazo en transplante renal. CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: fiebre, escalofríos, eritema, erupción pruriginosa, trombope-nia.
 - <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: inmunoglobulina humana Anti-D (Rho)
- NOMBRE COMERCIAL: Gamma Anti D Grifols®
- CÓDIGO ATC: J06BA
- USO: Profilaxis de la inmunización contra D(Rho) en mujeres Rh-negativas (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.
- EFECTOS 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.
- ADMINISTRACIÓN: 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: inmunoglobulina humana Antihepatitis B
- NOMBRE COMERCIAL: Gammaglobulina humana antihepatitis B pasteurizada Grifols®
- CÓDIGO ATC: J06BB.
- USO: Profilaxis postexposición en personas que no hayan recibido

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
- CONSERVACIÓN 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 trasplante 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 en 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

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

I

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 (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 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: interferón 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 esplenectomizados.

Leucemia Mieloide Crónica: 4-5 MUI/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, escalofríos, 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

- 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 computerizada del cuerpo. Urografía intravenosa.
- 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

<i>Adultos</i>	30 ml pasar en 20 minutos
<i>Niños</i>	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 ENFERMERÍA: 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

I

- 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 acomodación).
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH, NEB
- INH
 - Adultos y Niños* >5 años: 20-40 mcg/6-8h(1-2 inhalaciones). Dosis máxima: 240 mcg(12 inhalaciones)
- NEB
 - Adultos y 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®
- CÓDIGO ATC: L01XX
- USO: tratamiento del carcinoma metastásico de colon o recto (recurrente o progresivo) en combinación con 5-fluorouracilo y ác.folíinico 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: Las 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.
- PRESENTACIÓN: 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, escalofríos
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: INH
 - Adultos*: 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
- SINÓNIMOS: Hidracida del ácido isonicotínico; INH; Isonicotinilhidracida; Isonicotinilhidracina.
- NOMBRE COMERCIAL: Cemidon®; Cemidon 150 B6®; Cemidon 50 B6®
- CÓDIGO ATC: J04AC
- USO: Tratamiento de la tuberculosis, siempre asociado a otros tui-berculostáticos 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
- CONSERVACIÓN 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. Bradirritmias 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 respuesta del paciente (2-20mcg/min)
 - Shock:** 0,5-5mcg/min.
 - Ajustar 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, disfgia 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 DE 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)

- 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: Plátano 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 ENFERMERÍA: 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
- USO: Infecciones generales o localizadas por *Candida* spp. Dermatomycosis de la piel, uñas o cuero cabelludo. Histoplasmosis, blastomycosis, aspergillosis. Queratitis acantamoebianas. Leishmaniosis visceral (Kala-azar). Microsporidiasis. Coccidiomycosis. 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 libido, 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, blastomycosis 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

I
K

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, hipotensión, 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: T randate®
- 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
- CONSERVACIÓN 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.
 - Niños*: 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 biodisponibilidad.
- PRESENTACIÓN: Comprimido: 100 mg
Ampolla: 100 mg/20 ml

LACTITOL

- NOMBRE GENÉRICO: lactitol
- NOMBRE COMERCIAL: Emportal®, Oponaf®
- CÓDIGO ATC: A06AD
- USO: Hiperamonemia por encefalopatía post-ósica. 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
 - Encefalopatía**
 - Adultos y Niños*: 0,15-0,25 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

K
L

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) y 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
- **EFFECTOS 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 (parálisis 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
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
 - >10%: hipotensión ortoestática, palpitaciones, arritmias cardíacas, confusión, vértigo, ansiedad, vómitos, anorexia, constipación, des-coordinación en los movimientos, blefaroespasmos.
 - <10%: cefaleas, anorexia, diarrea, sequedad de boca, somnolencia, depresión, astenia.
- **FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO:** C
- **DOSIFICACIÓN USUAL:** OR

<i>Adultos:</i>	Inicial: 25/100 2-4 veces/día, aumentar según necesidad hasta un máximo de 200/2000 mg/día
<i>Ancianos:</i>	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 absor-ción 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:** levofloxacin
- **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
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
 - <10%: náuseas, diarrea, cefalea, mareo, vértigo, somnolencia, insomnio, taquicardia, hipotensión, artralgia, mialgia, debilidad muscular
- **FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO:** C
- **CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD:** las soluciones para infusión IV, son compatibles con soluciones alcalinas y heparina tras perfora-ción del tapón de goma. La solución es estable un máximo de 3h.
- **DOSIFICACIÓN USUAL:** OR, IV

<i>Adultos:</i>	250-500 mg/12-24h
-----------------	-------------------

L

Ajuste de dosis en insuficiencia renal

Clcr 50-20 ml/min: 1ª 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.
- CARACTERÍSTICAS 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/día.

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

LEVOMEPRIMAZINA

- NOMBRE GENÉRICO: levomeprimazina
- SINÓNIMOS: Metotrimoprazina 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. Apreensión. Ansiedad.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: somnolencia, sedación, sequedad de boca, visión borrosa, constipación, retención urinaria
 - <10%: hipotensión ortostática, 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 /analgésia:** 10-20 mg cada 4-6h si es necesario.
Medicación preoperatoria: 2-20 mg, 45 min a 3h
Analgésia postoperatoria: 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 diaria, en función de la respuesta clínica, hasta un máximo de 50-75 mg/8h (250 mg/día)
- ADMINISTRACIÓN: Administrar cuidadosamente en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.
- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar con alimentos para reducir posibles trastornos gastrointestinales, se recomienda estar

L

- 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). Q, 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. Tirototoxicosis, 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

- **EFFECTOS ADVERSOS:**
<10%: con dosis altas aparecen signos y síntomas de hipertiroidismo: adelgazamiento, 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 digital.
- **EFFECTOS 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 inyectable 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.

Antiarritmico:

- 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 periodo 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 hepática, 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.

L

- 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 antihipotiroides. Estudios de la función tiroidea. Tratamiento del bocio no tóxico.
- EFECTOS ADVERSOS: <10%: con dosis altas aparecen signos y síntomas de hipertiroidismo: adelgazamiento, 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
Hipotiroidismo
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

L

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

- Adultos** Inicial: 4 mg (2 cápsulas, seguidos de 2mg después de cada deposición diarrea 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)

LOPINA VIR / 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 ó 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 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 y 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®, Noctamim®
- CÓDIGO ATC: N05CD
- USO: insomnio, inducción del sueño en pre y post-operatorio
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: Psicotropos (AnexoI)
- 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

L

- 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 y 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,)

LOSARTAN

- NOMBRE GENÉRICO: losartan
- NOMBRE COMERCIAL: Cozaar®
- CÓDIGO ATC: C09CA
- USO: insuficiencia cardíaca 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.
- INFORMACIÓN ADICIONAL: 50 mg contienen 4,24 mg de K⁺ = 80,11 mEq de K⁺
- 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
- **Antídoto:**
 - *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: Magnesiobol®
- 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: Tratamiento 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 ESTABILIDAD: IV es incompatible con clindamicina, dobutamina, hidrocortisona (misma jeringa), clorhidrato de procaina, tetraciclinas, tiopental.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV
- *Adultos* **Hipomagnesemia:** 1 g/6h, IM
Pre-eclampsia o Eclampsia: 4 g IV ó

L
M

- 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 cris- talizar; no utilizar soluciones que contengan cristales, para su reso- lubilización puede utilizarse un baño maría o agitación vigorosa (enfriar la solución a temperatura corporal antes de su utilización).
- DOSIFICACIÓN USUAL: IV

<i>Adultos</i>	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 ocu- rrir aglutinación de hematies 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 depre- sión.
 - 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

<i>Adultos</i>	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.
<i>Niños</i> 6-14 años:	10 mg/día, incrementar hasta un máximo de dosis diaria 75 mg
 - INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: administrar los comprimidos enteros y con líquido.
 - PRESENTACIÓN: Comprimidos: 10 mg, 25 mg, 75 mg
 - EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L

M

MEBENDAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: mebendazol
- SINÓNIMOS: Mebutar
- NOMBRE COMERCIAL: Lomper®
- CÓDIGO ATC: P02CA
- USO: tratamiento de la enterobiasis. Tratamiento de la ascariidiasis.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - < 10%: dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

<i>Adultos y Niños</i> > 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 bio- disponibilidad.
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 100 mg

MEDROXIPROGESTERONA ACETATO

- 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

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
 - 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 Wellcome®
- CÓDIGO ATC: L01AA
- USO: Tratamiento del mieloma múltiple. Carcinoma ovárico epitelial. Neuroblastoma. Rhabdomyosarcoma. 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 nervioso. Infiltración en procedimientos dentales.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - <10%: agitación, mareos, tinnitus, visión borrosa,náuseas, vómitos,

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®, Quintasa®, 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
- CONSERVACIÓN 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 SF.
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%

M

- Dosis máxima: 2ml cada hora, de la solución al 20% que contiene la ampolla.
- Instilación intrasinal: 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®)
Ampollas nebulización: 600mg/3ml (Mucofluid®)

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.
- EFFECTOS 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 (mg/ml)	Nº inspiraciones	Concentración acumulativa	Dosis Total 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
- EFFECTOS 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:

OR, IM, IV, SC: 2,5-10 mg/3-8h según necesidad, hasta 5-20 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 DECLARACIÓN OBLIGATORIA: L(comprimidos)

METAMIZOL/DIPIRONA

- NOMBRE GENÉRICO: metamizol
- SINÓNIMOS: Analgina, dipirona, metampirona, metanosulfonato, noramidopirina, sulpirina, novamidazofeno.

M

- 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 mas-
ticar 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 eso-
fágica
- 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 perifé-
rico, náuseas, fatiga, sequedad de boca, prueba de Coombs positiva
 - <10%: alteraciones del sueño, pesadillas, amnesia, parestesia, debi-
lidad 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 respira-
toria transitoria es frecuente durante las primeras 72h de la terapia,
- PRESENTACIÓN: Comprimidos: 250 mg

METILERGOMETRINA

- 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
- INFORMACIÓN 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. Dermatitis alérgicas. Estados alérgicos. Respiratorias. Trastornos hematológicos. Enfermedades neoplásicas. Estados edematosos. Enfermedades gastrointestinales.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD (comprimidos).
- EFECTOS ADVERSOS:
 - <10%: osteoporosis, fragilidad 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:* OR
 - 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:* OR
 - 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, disminuyéndose 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 muscular
 - <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.

Adolescentes: 5-10 mg/8h. No exceder los 5 mg/kg en niños o 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

Antiemética IV: 1-2mg/kg 30 min antes de la quimioterapia y cada 2-4h

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 normal.

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 SF 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-

M

ña.

- 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 miocardio:** 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.
- PRESENTACIÓN: 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. Artritis 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.
- Ajuste 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 ENFERMERÍA: 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).

M

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. Velocidad 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 y aerobios (origen entérico y ginecológico, absceso cerebral) siempre combinado con antiaeróbicos. Amebiasis intestinal. Giardiasis. Microsporidiasis. Colitis pseudomembranosa por *C. difficile*. Profilaxis quirúrgica en alérgicos a b-lactámicos. Gingivitis ulceronecrotica. Ulcus gastroduodenal recurrente por *H. pylori* Ascariasis
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: náuseas, diarrea, pérdida del apetito, vómitos; vértigo, dolor de cabeza
 - <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, temblores
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: B
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
- Adultos* 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.
- CARACTERÍSTICAS 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.

Adultos **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: 2,5-5 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

M

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
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Las soluciones reconstituidas en Servicio de Farmacia son estables 7 días a temperatura ambiente y 14 días en nevera. Incompatible con SG
- DOSIFICACIÓN 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.
- PRESENTACIÓN: 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 mórfico 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, sequedad de boca, calambres abdominales, insomnio, colapso, alteraciones del gusto, depresión respiratoria.
- FACTOR DE RIESGO 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(lib 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 analgésica	
	Pico	Duración
Comprimidos/ OR	1h	4-5h
Solución/ 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 postoperatorio: 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-

M

- 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.
- **EFFECTOS 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 Y Niños: 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 intermitente 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.
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
>10%: insomnio, nerviosismo, 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-Celupan®). X(solución - Antaxone®)

NAPROXENO

- **NOMBRE GENÉRICO:** naproxeno
- **NOMBRE COMERCIAL:** Naprosyn®
- **CÓDIGO ATC:** M01AE
- **USO:** Tratamiento de las enfermedades inflamatorias y desórdenes

M
N

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 mg de Naproxeno sódico equivalen a 250 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 tentempié 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 vejiga 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 EMBARAZO: 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

<i>Adultos</i>	200 mg/24h durante 14 días y continuar con 200 mg/12h
<i>Niños:</i>	120 mg/m ² /24h durante 14 días y continuar con 120 mg/m ² /12h
<i>Neonatos:</i>	5mg/kg/24h durante 2 semanas y continuar con 200 mg/m ² /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

- USO: Tratamiento de la angina. Cardiomiopatía hipertrofica. Hipertensión.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: edema periférico, sofocos, mareos, cefalea, alteraciones del sueño
 - <10%: náuseas, diarrea, constipación, flatulencia, calambres abdominales, sequedad de boca, somnolencia, astenia, parestesia, rash, prurito, tos, artralgia, calambres musculares, debilidad muscular
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, SL

<i>Adultos:</i>	Inicial: 10 mg/8h o bien 20-60 mg "retard"/24h. Mantenimiento: 10-30 mg/8h o bien 120 mg "retard"/24h.
<i>Niños:</i>	Urgencia hipertensiva: 0,25-0,5 mg/kg/dosis Cardiomiopatía hipertrofica: 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). Q (cápsulas retard)

NIMODIPINA

- NOMBRE GENÉRICO: nimodipina
- NOMBRE COMERCIAL: Admón®, Remontal®, Brinal®
- 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

N

- 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 producidas 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, disnea, hipersensibilidad, colitis por *C. difficile*.
- FACTOR DE RIESGO EN 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: Q

N

NITROGLICERINA

- NOMBRE GENÉRICO: nitroglicerina
- SINÓNIMOS: Glicerilo trinitrato; Trinitroglicerina; Trinitrina.
- NOMBRE COMERCIAL: Solinitrina®, 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

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 ó 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-

na o dobutamina).

• 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 SE. 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 deseada.

• ADMINISTRACIÓN:

frecuencia de infusión =
$$\frac{\text{Dosis(mcg/kg/min)} \times \text{kg peso} \times 60\text{min/h}}{\text{concentración (mcg/ml)}} \text{ (ml/h)}$$

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; Etinilhidroxiestróna.

• 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: norfloxacin

• 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; taquicardia, hipotensión, artralgia, mialgia, debilidad muscular; dolor abdominal, dispepsia, enterocolitis, colitis pseudomembranosa, parestesia, temblores, ansiedad, confusión, eosinofilia, leucopenia, trombocitopenia, elevación de las enzimas hepáticas.

• 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

OFLOXACINA

- NOMBRE GENÉRICO: ofloxacina
- NOMBRE COMERCIAL: Sumox®, 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; ftofobia, 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 dísticas", "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.
- 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: Miox®, Parizac®, Pepticum®, Losec®, Mopral®
- CÓDIGO ATC: A02BC
- USO: Antiácido en tratamiento y profilaxis de úlceras inducidas por AINE S. En úlcera duodenal, gástrica. Esofagitis 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-Ellison 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

0

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 rápida)

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,
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 administrarse 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, hipotensión, 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 parto: 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).

- 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, anomalías en el electrocardiograma; alopecia; náuseas, vómitos, diarrea, mucositis; sangrado, neutropenia, leucopenia, trombocitopenia, anemia(la neutropenia se incrementa con infusiones largas); anomalía 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.
- CARACTERÍSTICAS 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 tratados.

>1%: nerviosismo, dermatitis fúngica, eczema, seborrea, diarrea, vómitos, gastroenteritis, anemia; incremento ALT, anomalía de LFTS, reacción en el punto de inyección, conjuntivitis, tos, sibilancia, bronquiolitis, neumonía, bronquitis, asma, disnea, sinusitis, apnea; moniliasis oral, infección oral, síndrome gripal, fallo del crecimiento.

- DOSIFICACIÓN USUAL: IM
Niños: 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: pamidróico, 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 quimioterapia.
Enfermedad de Paget: 30 mg/ semana durante 6 semanas o bien 60 mg/2 semanas durante 3 semanas. Dosis total: 180-210 mg.
Hipercalcemia 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 hipercalcemias 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-pancreatectomía, 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-Acetil-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
Comprimido 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 Codeína®, Dolgesic Codeína®

P

- 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 postural, nerviosismo, ansiedad, disminución de la libido, anorexia, flatulencia,

vómitos, tremor, parestesia, bradicardia, hipotensión, migraña, alinésia, alopecia, amenorrea, gastritis, anemia, leucopenia, artritis, dolor de ojos, dolor de orejas, asma, bruxismo, sed.

- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

Adultos

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), ajustar 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 LFTs(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: Tratamiento de pacientes adultos con hepatitis C crónica probada histológicamente 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, migraña, parestesias
 - <10%: calambres musculares, somnolencia, ansiedad.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: SC

Adultos 1,5 mcg/kg/semana + 1000mg/día (ribavirina)
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mcg, 80 mcg, 100 mcg, 120 mcg

PENICILAMINA

- NOMBRE GENÉRICO: penicilamina
- SINÓNIMOS: Dimetilcisteína; Mercaptovalina.
- NOMBRE COMERCIAL: Sufortanon®
- CÓDIGO ATC: M01CC
- USO: Enfermedad de Wilson (degeneración hepatolenticular). Cirrosis biliar primaria. Intoxicación por cobre, mercurio y plomo. Cistinuria crónica. Artritis reumatoide progresiva, resistente a otras

P

- 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 aplásica, leucopenia, trombocitopenia, manchas blancas en labios o boca, cansancio, fatiga, necrólisis tóxica epidermal, pénfigo, fragilidad cutánea, deficiencia de hierro, 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 y 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 EN EMBARAZO: B
 - DOSIFICACIÓN USUAL: IM
- Adultos:* **Sífilis 1ª:** 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

- (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 (eripisela, 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 1ª: 1.200.000 UI/24h, 3 días
Sífilis 2ª: 1.200.000 UI/24h, 8 días
Sífilis 3ª: 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 vía 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

otras infecciones por *Clostridium* spp. Fascitis necrotizante. Antídoto de la intoxicación por setas (*Amanita phalloides*).

• 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 hipersensibilidad, 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

Niños: 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

• PRESENTACIÓN: Sobres: 250 mg

• EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: Q

PENTAMIDINA

• NOMBRE GENÉRICO: pentamidina isetionato

• NOMBRE COMERCIAL: Pentacarinat®

• CÓDIGO ATC: P01CX

• USO: profilaxis y tratamiento 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

P

- 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, arritmias, 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, neumonía, ansiedad, confusión, depresión, vértigo, insomnio, letargia, coma, astenia, malestar.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Una vez preparado en el Servicio 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.
- PRESENTACIÓN: 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, pseudo-parkinsonismo, 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

P

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, fotodermatitis, urticaria, prurito, erupciones, angioedema, insomnio, mareos, ileo 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
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: X y Q(gotas), G(comprimidos).

PETIDINA

- NOMBRE GENÉRICO: Petidina clorhidrato
- SINÓNIMOS: Meperidina, Isonipecaïne
- 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: Evacuo!®
- 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

P

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. Absceso intra-abdominal 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

P

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, espasmos: 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 niveles 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, isoniazida): 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/24h durante varias semanas.

Intoxicación aguda IV : 300-600 mg/24h

Alteración metabólica 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 neumonía por *Pneumocystis 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: Etoxisclero®
- CÓDIGO ATC: C05BB
- USO: Esclerosis de varices. Telangiectasias. Esclerosis de hemorroides

- des. Varículas superficiales en estrella. Esclerosamiento hemorroides.
- EFFECTOS ADVERSOS: alteraciones alérgicas, riesgo de trombosis intravascular 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

POLISTIRENSULFONATO CÁLCICO

- NOMBRE GENÉRICO: poliestirensulfonato cálcico
- NOMBRE COMERCIAL: Resincalcio®
- CÓDIGO ATC: V03AE
- USO: Prevención y tratamiento de la hiperpotasemia.
- EFFECTOS 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 meconial, tratamiento de rescate en neumopatías infecciosas)
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFFECTOS 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 depletore de potasio, corticosteroides y digitálicos. El potasio aspártico también puede usarse en el tratamiento de la fatiga física y miopatías.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFFECTOS 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®)
- EFFECTOS 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

P

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 intravenosa.

Requerimientos normales diarios: OR, IV

Adultos:	40-80 mEq/día
Niños	prematuros: 2-6 mEq/kg/24h
	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

Adultos: Infusión intermitente IV: 10-20 mEq/h no exceder de 40 mEq/h. Ver tabla:

K ⁺ Sérico	Velocidad	Concentración	Dosis 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 1mEq/kg/h o bien 40 mEq/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 yoduro
- NOMBRE COMERCIAL: Ioduro potásico Rovi®

- CÓDIGO ATC: H03CA, D08AX
- USO: Preoperatorio en la tiroidectomía, crisis tirotóxicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFFECTOS 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 metacoloruro
- 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.
- EFFECTOS 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.
Niños: 20-50mg/kg/dosis; repetir en 1-2h si la debilidad 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(preven- ción de infarto y enfermedad arteriosclerótica.
- CARACTERÍSTICA DE PRESCRIPCIÓN: TLD
- EFECTOS ADVERSOS:
<10%: cefalea, vértigo, rash, flatulencia, calambres abdominales, diarrea, constipación, náuseas, dispepsia, visión borrosa, alteracio- nes 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

PRAZQUANTEL

- 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; vérti- go, 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 fraccionar- se. 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 conges- tiva (junto con diuréticos y glucósidos cardíacos). Reduce la morta- lidad en pacientes postinfarto agudo, estables con disfunción ventri- cular izquierda (fracción de eyección ≤ 40%). Tratamiento sintomá- tico 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, palpitacio- nes.
- 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

P

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, dia- rrea, fiebre, linfocitopenia, granulocitopenia, anemia, trombocitope- nia.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR. Según protocolos de oncología
- PRESENTACIÓN: comprimidos: 20 mg, 100 mg

PREDNISOLONA

- NOMBRE GENÉRICO: prednisolona esteaglatto
- SINÓNIMOS: Deltahidro cortisona, 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, indigestión.
 - <10%: diabetes mellitus, artralgia, cataratas, glaucoma, hirsutismo, epistaxis.
- FACTOR 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 esteaglató 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, indigestión.
 - <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: Tratamiento de la taquicardia ventricular, contracciones ectópicas, taquicardia paroxística atrial, fibrilación auricular, flutter auri-

P

- cular. Se reserva para la cardioversión farmacológica de tercera elección tras amiodarona y sotalol. Arritmias de la anestesia.
- 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 yodo. 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 hay 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®, Recofo®, 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 inyección, 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; Propasylte
- 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 hipertrofica 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 y 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
 IV
Arritmia cardíaca y 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 SF, SG y 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: Propress®
- 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 hipotensión.
- PRESENTACIÓN: Vial: 50 mg/5 ml

PROTIRRELINA = 5- OXO-PRO-HIS-PRO

- NOMBRE GENÉRICO: protirrelina
- SINÓNIMOS: TRH, Factor liberador de Tireotropia; TRF; Lopremona, piroglutamihistidil 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 quinidina*. 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

P
Q

- 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 SE, 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.
 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
 Clcr 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
Adultos 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 isoflurano: bolo IV: 0,5 mcg/kg, infusión continua con velocidad inicial de 0,25 mv/g/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

R

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 tiroidea, 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

RIFABUTINA

- NOMBRE GENÉRICO: rifabutina
- SINÓNIMOS: Ansamicina
- NOMBRE COMERCIAL: Ansatin®
- 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

RIFAMPICINA

- NOMBRE GENÉRICO: rifampicina
- SINÓNIMOS: Rifampin
- NOMBRE COMERCIAL: Rifaldin®, Rimactan®, Rifinah®, Rimactazid®
- CÓDIGO ATC: J04AB
- USO: Tuberculosis. Brucelosis. Profilaxis de meningitis 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 pernigíode, 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 LFTs.
 - 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 vía 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	
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 ortostática, dispepsia, dolor abdominal, agranulocitosis, leucopenia, ictericia colestática, visión borrosa

- DOSIFICACIÓN USUAL: OR

<i>Adultos</i>	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 respuesta
 - 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, nerviosismo, 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

<i>Adultos</i>	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, disgresia, 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

<i>Adultos</i>	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).
<i>Niños:</i>	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 broncodilatores. 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

<i>Adultos</i>	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
----------------	--

R

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 transmisión 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 esencial.

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 paciente.

- **ADMINISTRACIÓN:** este medicamento es compatible con ClNa 0,9%, dextrosa 5%, dextrosa 5% en solución salina, agua para inyección, 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
- **EFFECTOS 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
 - Niños:** 6-12 años: 2 mg/6-8h. Se puede aumentar 24 mg/día.
 - 2-6 años: 0,1 mg/kg/8h
 - Parenteral:**
 - Adultos** 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.
 - Niños:** 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.
- **CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN:** TLD
- **EFFECTOS 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 y adolescentes mayores de 16 años:
Cápsulas de gelatina dura (Invirase®): 600 mg/8h o combinado con ritonavir: SQV/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 abdominal, disquinesias, sequedad de boca, somnolencia, hipotensión ortostática, arritmias, 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 y B, sal cálcica
- SINÓNIMOS: Sennosidona
- NOMBRE COMERCIAL: Puntalex®
- 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

- 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, nervosismo, fatiga, dolor, reacciones dermatológicas, disfunción sexual en el hombre, xerostomía, diarrea, constipación, temo; 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: sevoflurano
- 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 sevoflurano 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 (años)	Sevoflurano en oxígeno (%)	Sevoflurano (*) en 65% n2o/35%o2 (%)
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 sevoflurano 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 sevoflurano con o sin el uso concomitante de óxido nitroso.
- Ancianos*: precisan dosis menores que en adulto para mantener anestesia quirúrgica. La concentración media de sevoflurano 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.)
- **EFFECTOS 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
- **EFFECTOS ADVERSOS:**
<10%: hipotensión; dermatitis de contacto, irritación local; debilidad; Oído: 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)	Dosis inicial Tiosulfato 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)
- **EFFECTOS 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)
Estreñimiento: 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).
- EFECTOS 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)
- NOMBRE COMERCIAL: Somatostatina Combino pham®, Somatostatina Roger®, Somonal®.
- CÓDIGO ATC: H01CB
- USO: Tratamiento de las fistulas 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

Adultos: **Fistulas 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. en infusión continua durante dos semanas.

Niños: 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 hipofisaria 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
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, SC
- Individualizar la dosis en cada paciente, según peso y superficie corporal
- PRESENTACIÓN: Jeringa: 1,8 UI (3 UI=1 mg GH)

SUCCINILCOLINA

- NOMBRE GENÉRICO: succinilcolina
- SINÓNIMOS: cloruro de suxametonio; succicurarina; succicurarario.
- NOMBRE COMERCIAL: Mioflex®, Anechine®
- CÓDIGO ATC: M03AB
- USO: Anestesia, como relajante muscular para facilitar intubación endotraqueal y ventilación mecánica, durante intervenciones quirúrgicas.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H, FM (ampollas: 20 mg/2 ml)
- EFECTOS ADVERSOS:
 - <10%: Bradicardia, elevación de la presión intracraneal, elevación de la presión intraocular, mialgias, hiperpotasemia, riesgo de hipertermia maligna, brocoespasmo, reacciones de hipersensibilidad, sialorrea.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: 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 necesario.
- 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: Úlcera 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
 - Adultos:* 2 g (1ª dosis), seguidos de 0,5-1 g/6h
 - Niños:* 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, prurito, 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, trasplantes 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 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 colorectal, 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, anomalidades 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 (glioblastoma 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

T

- <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
- **EFFECTOS 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
- **SINÓNIMOS:** Etilediamina teofilina; Teofilina anhidra; Teocina; Dimetil-1,3-xantina.
- **NOMBRE COMERCIAL:** Vent-Retard®, Eufilina®, Theo - Dur®
- **CÓDIGO ATC:** R03DA
- **USO:** Prevención y tratamiento del asma bronquial y de estados broncoespásticos asociados a bronquitis crónica y enfisema.

- Tratamiento coadyuvante de disnea paroxística, edema pulmonar agudo y otras manifestaciones de insuficiencia cardíaca.
- **CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN:** TLD
- **EFFECTOS 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*	Dosis mantenimiento
Niños 6 meses a 9 años	5,4 mg/kg (49)**	0,9 mg/kg/h (0,82)**
Niños 9 a 16 años y adultos fumadores	5,4 mg/kg (49)	0,81 mg/kg/h (0,41)
Adultos no fumadores	5,4 mg/kg (49)	0,45 mg/kg/h (0,41)
Adultos y pacientes con insuficiencia hepática o cardíaca congestiva	5,4 mg/kg (49)	0,27 mg/kg/h (0,25)
Pacientes con insuficiencia hepática o cardíaca congestiva	5,4 mg/kg (49)	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

T

- 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.
- EFFECTOS ADVERSOS: Manchas dentales en el periodo de desarrollo. Náuseas, vértigo, diarrea, fotosensibilidad, calambres abdominales, oscurecimiento o decoloración de la lengua. Manchas dentales en el periodo de desarrollo.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: D
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
Adultos: 500 mg/6h
Niños: 25-50 mg/kg/día en 4 dosis
- PRESENTACIÓN: Grageas: 250 mg

TETRACOSÁCTIDO

- NOMBRE GENÉRICO: tetracosáctido
- SINÓNIMOS: ACTH; Corticotrofin; Tricosáctido; Tosáctido; Seráctido; Alsáctido; Codáctico; Norleusáctido.
- NOMBRE COMERCIAL: Nuvacthen Depot®, Synacthen®
- CÓDIGO ATC: H01AA
- USO: insuficiencia adrenocortical
- EFFECTOS ADVERSOS: >10%: edema, hipopotasemia, hiperglucemia, hirsutismo, hiperpigmentación cutánea
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C

- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: Guardar en nevera.
- DOSIFICACIÓN USUAL: IM, IV
Adultos: 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®)
- EXCIPIENTES DE DECLARACIÓN OBLIGATORIA: K (Nuvacthen Depo®).

TIABENDAZOL

- NOMBRE GENÉRICO: tiabendazol
- NOMBRE COMERCIAL: Triasox®
- CÓDIGO ATC: P02CA
- USO: tratamiento de strongiloidiasis, larva migrans cutánea, larva migrans visceral, dracunculiasis, triquinosis e infecciones helmínticas mixtas
- EFFECTOS 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.
Strongiloidiasis, 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

T

- 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

Niños: OR: 10-50 mg/día varias dosis cada día durante 2 semanas, seguir con 5-10 mg/día durante 1 mes.

Encefalopatía 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: Tbrecan®

- 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

- 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 sarcomas.
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: leucopenia, trombocitopenia, anemia, dolor en el punto de inyección
 - <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.

T

- 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 USUAL: 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, Abetalipoproteiniemia.
- 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 epigástrico, 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 desayuno.
- 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

T

- INFORMACIÓN DE ENFERMERÍA: En caso de extravasación consultar el protocolo. Eliminar correctamente los residuos.
- PRESENTACIÓN: 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: Primovacunaación: 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, si se 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, respectivamente).

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 LET®
- 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 6-12 meses
 - 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 bleferoespasma, espasmo hemifacial, tortícolis espasmódica. Corrección del estrabismo(mayores de 12 años. Espasticidad asociada co la enfermedad del pie equino en niños con parálisis cerebral.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: H
- EFECTOS ADVERSOS: En el tratamiento del bleferoespasma: parálisis 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
- CONSERVACIÓN 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 parálisis cerebral en niño:

Hemiplegia: 4 U/kg

Displegia 6 U/kg dividida entre los miembros afectados.

- PRESENTACIÓN: Vial 100 U, 500 U

T

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 ESTABILIDAD: 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

- Clcr 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.
- Clcr 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

T

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 paclitaxel)
- 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 GENERICO: triamcinolona
- SINÓNIMOS: Fluoixiprednisolona
- NOMBRE COMERCIAL: Trigon depot®
- CÓDIGO ATC: H02AB
- USQ 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, neviosisismo, 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 registrarse 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 GENERICO: 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:** Q

TRIHEXIFENIDILO

- NOMBRE GENERICO: 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)

- 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: tropisetron 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 solución.
 - 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

- La terapia no deberá sobrepasar los 7 días
- 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 ANTIGRI PAL

- NOMBRE GENÉRICO: virus fraccionados de la gripe
- NOMBRE COMERCIAL: Mutagrip®, Vitagripe®
- CÓDIGO ATC: J07BB
- USO: Profilaxis de la gripe, particularmente 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 reclusos 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 países 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: 3ª dosis de vacuna:
 - 1ª dosis en la fecha que se escoja
 - 2ª dosis: un mes después

U

V

- 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:
 - Enrojecimiento e induración en la zona de inyección.
- 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 inyección 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.
- PRESENTACIÓN: 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

V

- 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 luz.
- 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 RIESGO 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.
- CARACTERÍSTICAS DE PRESCRIPCIÓN: TLD(comprimidos, solución). H(vial).
- EFECTOS ADVERSOS:
 - >10%: Náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, consti-

- pación.
 - <10%: aumento de peso, temblor, 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

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 metilicina. 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 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/12h

Neonatos >7 días, > 2 kg: 10 mg/kg/8h

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, temblor, visión borrosa.
- FACTOR DE RIESGO EN EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
 - Adultos: 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

VERAPAMILLO

- 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, bradicardia, insuficiencia cardíaca, mareos, náuseas, cefalea, dermatitis, disnea.

V

- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: C
- DOSIFICACIÓN USUAL: OR, IV

Taquiarritmias supraventriculares

Adultos: 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 dosis.
Niños: 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 las 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 (1 g/12h)
Niños 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: Vincalucoblastina, 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, broncoespasmo, depresión, malestar, dolor de cabeza
- FACTOR DE RIESGO DE EMBARAZO: D
- CONSERVACIÓN Y ESTABILIDAD: 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

VINCRIPTINA

- 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 ESTABILIDAD: 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.
- PRESENTACIÓN: 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.
- PRESENTACIÓN: 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 y 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 ó 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.

Ajuste 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

V
Z

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: zolendronico 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 $\geq 12,0$ 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 utilizarán soluciones que contenga calcio (Ringer lactato) para la perfusión.
- 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, mialgia
- 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: Clopexitol
- 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
Adultos OR: inicialmente de 20 – 30 mg/24h, puede 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.
- *Ancianos* 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

- 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 EN EMBARAZO: B

Z

- DOSIFICACIÓN USUAL: OR
Adultos y niños > 12 años: 10 mg/24h
Niños: 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.
- ADMINISTRACIÓN: 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 l
(Para evitar su uso interno se adicionan indicadores de sabor fuertemente amargo: Bitrex o dietilftalato)

ALCOHOL YODADO

- NOMBRE GENÉRICO: alcohol yodado
- 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 yodo 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. Dermatitis. 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)
composición por 1cm2
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
Hamamelis(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 + CLIOQUINOL

- NOMBRE GENÉRICO: beclometasona + clioquinol
- NOMBRE COMERCIAL: Menaderm clio®
- CÓDIGO ATC: D07XC
- USO: Dermatopatías 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.
Polytar® emoliente (solución): Estados descamativos de la piel, pieles irritadas, picores. Coadyuvante en psoriasis, eczemas y dermatosis atópicas 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	
<i>Adultos</i>	1 aplicación/12h, se puede reducir a 1 aplicación/24h según necesidad. Dosis máxima: 100 g/semana
<i>Niños</i>	>12 años: 1 aplicación/12h. Dosis máxima: 75 g/semana 6-12 años: 1 aplicación/12h. Dosis máxima: 50 g/semana
Crema	
<i>Adultos</i>	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*. Pitiriasis versicolor 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)

CLOBETASOL

- 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+, gram- anaerobios 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: Irujol 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, gramicina 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 y 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 prurito: Masaje en las áreas afectadas hasta que se absorba completamente, repetir cuando sea necesario.

- INFORMACIÓN 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, eczema-tosa exfoliativa). Liquen plano. Intertrigo
- EFECTOS ADVERSOS: pérdida de colágeno, estrías dérmicas, desórdenes pigmentarios.
- 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 *Staphylococcus aureus*, incluyendo los resistentes a metilicina (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 ó 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, folliculitis, hipertrichosis, 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

HIDROCORTISONA

- 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.
- PRESENTACIÓN: 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: Puralan 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-prilocaina
- 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:

Área máxima recomendada de aplicación de EMLA® en niños*	
Peso 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(±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 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:

Prevía 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 vía 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
- CONSERVACIÓN 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, folliculitis, 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

NITROFUZONA

- NOMBRE GENÉRICO: nitrofurazona
- SINÓNIMOS: Nitrofurul
- 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.

- 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: Xilanolisulfúrico, 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 absesos. 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 humanus* (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 yodada
- SINÓNIMOS: Olividona - yodo; polivinil-pirrolidona-yodo (PVP-I)
- NOMBRE COMERCIAL: Betadine®
- CÓDIGO ATC: D08AX
- USO: Es bactericida y posee alta actividad frente a bacterias gram-positivo y gram-negativo, virus lipídicos y no lipídicos y hongos. Moderadamente activo frente a micobacterias 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 apósito.
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: Dermatitis(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

SULFADIAZINA 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, decoloración 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 (sondajes)
- 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
- PRESENTACIÓN: 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 Etilico: 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: Dertras®
- 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 hiper-queratocitosis, 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

g f

guía
farmacoterapéutica

PREPARADOS OFTALMOLÓGICOS

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:
Bradycardia, 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 mínimo 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.
 - Niños < 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 aplicación medida que mejora la infección.
- PRESENTACIÓN: Colirio: 3 mg/ml (0,3%)

DEXAMETASONA

- NOMBRE GENÉRICO: dexametasona
- NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi dexametasona®, Colircusi 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.
- DOSIFICACIÓN USUAL: OFT
Instilar una gota en el ojo afectado 4 veces/día en las 24h siguientes a la cirugía de cataratas y continuar durante dos semanas.
- 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 conjuntival.
- 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 **Oftalmoscopia:** 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; Resorcinolfaleína.
- 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%)

FLUORESCÉINA + OXIBUPROCAÍNA

- NOMBRE GENÉRICO: fluoresceína + oxibuprocaina
- NOMBRE COMERCIAL: Colircusi fluotest®
- GRUPO TERAPÉUTICO: S01JA
- USO: Exploraciones oculares que requieran anestesia de corta duración(tonometría, gonioscopia)
- 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
 - Oxibuprocaina: 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 graves.
- 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: Colircusi Gentadexa®
- CÓDIGO ATC: S01CB
- USO: procesos infecciosos e inflamatorios oculares: conjuntivitis, úlceras y abscesos 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, trasplante 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

HIDROCORTISONA

• NOMBRE GENÉRICO: hidrocortisona

• SINÓNIMOS: Cortisol; Hidroxicorticosterona.

• NOMBRE COMERCIAL: Oft cusi hidrocortisona®

• 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

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: Lubricación 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: oxibuprocaina + tetracaína
- NOMBRE COMERCIAL: Colicusi 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 enrojecimiento 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®, Colicusi 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

- 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 Antiedema®, 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
- EFECTOS 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 tejidos 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: Cusimolol®, 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 superficial.
- 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. Tratamiento en casos agudos de iritis, iridociclitis, queratitis, uveítis.
- EFECTOS ADVERSOS: visión borrosa, fotofobia (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 1-2 gotas 15-20min antes del examen o exploración.
Puede repetirse cada 30 min si es necesario.
- PRESENTACIÓN: Colirio: 10 mg/ml (1%)

of
sf

TABLA I : INSULINAS 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			
Acción intermedia	1-2h	6-12h	18-24h
Acción prolongada	4-6h	8-20h	24-28h
Insulina lenta SC			

TABLA II : CUADRO COMPARATIVO DE LA POTENCIA DE ALGUNOS CORTICOIDES DE APLICACIÓN TÓPICA SEGÚN LAS CONCENTRACIONES

Potencia débil	Betametasona	0,02%
	Hidrocorisona acetato	1,0%-2,5%
Potencia intermedia	Dexametasona	0,2%
	Flumetasona pivalato	0,02%
	Fiamcinolona acetónico	0,04%
Potencia alta	Betametasona dipropionato	0,05%
	Betametasona valerato	0,05%-0,1%
	Fluocinónido	0,05%
	Metilprednisolona aceponato	0,1%
	Prednicarbonato	0,25%

Potencia muy alta	Betametasona dipropionato	0,05%
	Clobetasol	0,5%
	Fluocinolona acetónico	0,1%-0,2%
	Halcinónido	0,1%

TABLA III : CUADRO COMPARATIVO DE LOS PRINCIPALES CORTICOIDES SISTEMICOS

Principio activo	Potencia antiinflamatatoria	Dosis equivalentes (mg)	Semivida biológica (h)	Duración de la acción	Actividad mineralocorticoide
Cortisona	0,8	25-50-75-100-125	8-12	corta	MEDIA
Hidrocortisona (Cortisol)	1	20-40-60-80-100	8-12	corta	MEDIA
Prednisolona	4	5-10-15-20-25	18-36	intermedia	BAJA
Prednisona	4	5-10-15-20-25	18-36	intermedia	BAJA
Metilprednisona	5	4-8-12-16-20	18-36	intermedia	NULA
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 MEDICAMENTOS EN PVC

Amiodarona	Fitomenadiona
Clometiazol	Flunitrazepam
Clonazepam	Hidrocortisona acetato
Cotrimoxazol	Insulinas
Diazepam	Nimodipino
Dipiridamol	Nitroglicerina
Etomidato	Propanidida
Etopósido	Rifampicina
Fenobarbital	Trihexifenidilo

TABLA V : MEDICAMENTOS QUE PUEDEN PRESENTAR COLORACIÓN SIN PÉRDIDA DE ACTIVIDAD

Amikacina	Possible color amarillo
Clorpromazina	Possible color amarillo
Dobutamina	Possible color rosa
Isoniazida	Possible ligera coloración
Nitroprusiato	Presenta color pardo
Piperacilina	Possible color pardo

TABLA VI : COMPOSICIÓN IÓNICA DE LAS SOLUCIONES ELECTROLÍTICAS

Descripción	Peso/Unidad	mEq por ml	mEq totales/unidad
Calcio cloruro 10%	1g/10 ml=0,36 g	1,8 mEq Ca ²⁺	18 mEq Ca ²⁺ /10 ml
Ampollas 10 ml	Ca ²⁺	1,8 mEq Cl ⁻	18 mEq Cl ⁻ /10 ml
Calcio gluconato 10%	1 g/10 ml=0,09 g	0,44 mEq Ca ²⁺	4,4 mEq Ca ²⁺ /10 ml
10% ampollas 10 ml	Ca ²⁺	0,44 mEq gluconato	4,4 mEq gluconato/10 ml
Calcio gluconato + calcio carbonato comp eferv	0,5 g Ca ²⁺ /comp		25 mEq Ca ²⁺ /comp eferv
Fosfato monopotásico 1M	1,36 g/10 ml	1 mEq K ⁺	10 mEq K/10 ml
Ampollas 10 ml		1 mEq PO4H ²⁻	10 mEq PO4H ²⁻ /10 ml
Magnesio sulfato 15%	1,5 g/10 ml	2,5 mEq Mg ²⁺	25 mEq Mg ²⁺ /10 ml
Ampollas 10 ml		2,5 mEq So ²⁻	25 mEq So ²⁻ /10 ml
Potasio ascorbato comp eferv	0,39 g K ⁺ /comp		10 mEq K/comp eferv
Potasio ascorbato + comp eferv	0,975 g K ⁺ /comp eferv		25 mEq K ⁺ /comp eferv
Potasio cloruro 2M	0,744 g/amp	2 mEq K ⁺	10 mEq K ⁺ /amp
Ampollas 5 ml		2 mEq Cl ⁻	10 mEq Cl ⁻ /amp
Potasio cloruro gragea	0,6 g/gragea		8,048 mEq K/gragea
			8,048 mEq Cl ⁻ /gragea
Ringier Lactato Frasco 500 ml	1,5 g Na ⁺ /500 ml	0,13 mEq Na ⁺	65 mEq Na ⁺ /500 ml
	0,15 g K ⁺ /500 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 Cl ⁻ /500 ml	0,111 mEq Cl ⁻	1,35 mEq Ca ²⁺ /500 ml
	1,2 g lactato/500 ml	0,027 mEq lactato	13,5 mEq lactato/500 ml
Sodio bicarbonato cápsulas	1 g/cap		11,9 mEq Na ⁺ /cap
			11,9 mEq - HCO ³⁻ /cap
Sodio bicarbonato 1/6 M	7 g/500 ml	1/6 mEq Na ⁺	83,33 mEq Na ⁺ /500 ml
Ampollas 500 ml	1/6 mEq HCO ³⁻		83,33 mEq HCO ³⁻ /500 ml
Sodio bicarbonato 1 M	0,84 g/10 ml	1 mEq Na ⁺	10 mEq Na ⁺ /10 ml
Ampollas 10 ml		1 mEq HCO ³⁻	10 mEq HCO ³⁻ /10 ml
Sodio bicarbonato 1 M	21 g/250 ml	1 mEq Na ⁺	250 mEq Na ⁺ /250 ml
Frasco 250 ml		1 mEq HCO ³⁻	250 mEq HCO ³⁻ /250 ml
Sodio cloruro cápsulas	1 g/cap		17,1 mEq Na ⁺ /cap
			17,1 mEq Cl ⁻ /cap
Sodio cloruro 0,45% Frasco 250 ml	1,125 g/250 ml	0,076 mEq Na ⁺	19 mEq Na ⁺ /250 ml
(suero hipotónico)		0,076 mEq Cl ⁻	19 mEq Cl ⁻ /250 ml
Sodio cloruro 0,9%	0,09 g/10 ml	0,154 mEq Na ⁺	1,5 mEq Na ⁺ /10 ml
Ampollas 10 ml		0,154 mEq Cl ⁻	1,5 mEq Cl ⁻ /10 ml

Sodio cloruro 0,9% Frasco 50 ml	0,45 g/50 ml	0,154 mEq Na ⁺ 0,154 mEq Cl ⁻	7,7 mEq Na ⁺ /50 ml 7,7 mEq Cl ⁻ /50 ml
Sodio cloruro 0,9% Frasco 250 ml	2,25 g/250 ml	0,154 mEq Na ⁺ 0,154 mEq Cl ⁻	38,5 mEq Na ⁺ /250 ml 38,5 mEq Cl ⁻ /250 ml
Sodio cloruro 0,9% Frasco 500 ml	4,5 g/500 ml	0,154 mEq Na ⁺ 0,154 mEq Cl ⁻	77 mEq Na ⁺ /500 ml 77 mEq Cl ⁻ /500 ml
Sodio cloruro 0,9% Frasco 1000 ml	9 g/1000 ml	0,154 mEq Na ⁺ 0,154 mEq Cl ⁻	154 mEq Na ⁺ /1000 ml 154 mEq Cl ⁻ /1000 ml
Sodio cloruro 20% Ampollas 10 ml	2 g/10 ml	3,4 mEq Na ⁺ 3,4 mEq Cl ⁻	34 mEq Na ⁺ /10 ml 34 mEq Cl ⁻ /10 ml
Sodio cloruro + glucosa frasco 250 ml	0,75 g ClNa + 16,65 g glucosa/500 ml	0,051 mEq Na ⁺ 0,051 mEq Cl ⁻	12,8 mEq Na ⁺ /250 ml 12,8 mEq Cl ⁻ /250 ml
Sodio cloruro + glucosa frasco 500 ml	1,5 g ClNa + 16,65 g glucosa/500 ml	0,051 mEq Na ⁺ 0,051 mEq Cl ⁻	25,6 mEq Na ⁺ /500 ml 25,6 mEq Cl ⁻ /500 ml
Sodio cloruro + glucosa frasco 1000 ml	3 g ClNa + 33,3 g glucosa/1000 ml	0,051 mEq Na ⁺ 0,051 mEq Cl ⁻	51,3 mEq Na ⁺ /1000 ml 51,3 mEq Cl ⁻ /1000 ml

Guía farmacoterapéutica ANEXOS

ANEXO I: DOSIFICACIÓN EN MILIMOLES Y MILIEQUIVALENTES

Definiciones

Mol(M) es el peso molecular de una sustancia expresado en gramos.

Millimol (mM): es el peso molecular de una sustancia expresada en miligramos (milliMol es 1/1000 del Mol).

Peso equivalente (Eq): es el peso molecular de una sustancia expresado en gramos dividido por la valencia.

Milliequivalente (mEq): es el peso molecular de una sustancia expresado en miligramos dividido por la valencia (milliequivalente es 1/1000 del peso equivalente).

Valencia:

- de un ácido: n° de protones. ej: H₂SO₄, valencia: 2
- de una base: n° de hidróxilos. ej: NaOH, valencia: 1
- de una sal: valencia principal del metal multiplicada por su subíndice.

ej: CaCl₂ valencia: 2 (Ca²⁺ = 2x1=2)
Ca₃(PO₄)₂ valencia: 6 (Ca²⁺ = 2x3=6)

Cálculos

$$\text{nº de Moles} = \frac{\text{peso de la sustancia (gramos)}}{\text{peso de 1 Mol de la sustancia (Mol)}} = \text{nM}$$

$$\text{nº de milimoles} = \frac{\text{peso de la sustancia (miligramos)}}{\text{peso de 1 milimol de la sustancia (mM)}} = \text{nmM}$$

n° de equivalentes = n° de Moles x valencia del ion

n° de miliequivalentes = n° de milimoles x valencia del ion

n° de Moles = $\frac{n^{\circ} \text{ de Equivalentes}}{\text{valencia del ion}}$

n° de milimoles = $\frac{n^{\circ} \text{ de miliequivalentes}}{\text{valencia del ion}}$

milimoles = Moles x 1000

miliequivalentes = Equivalentes x 1000

ANEXO 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 titulación de las formas sólidas.

Los medicamentos formulados para ser administrados por vía oral sufren diferentes procesos de biotransformación de la serie LADME (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 galénicas, **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 pasar 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.
- **Cápsulas de gelatina blanda**, contienen preparaciones líquidas de principios activos, que normalmente presentan problemas de estabilidad que impide que sean formuladas de otra

manera.

- **Grageas**, son comprimidos recubiertos para evitar acciones irritantes sobre la mucosa, enmascarar sabores desagradables o bien resistir al jugo gástrico hasta 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 disminuir los comprimidos triturados sólo cuando no existan alternativas disponibles y no se trate de las excepciones antes citadas. La técnica a seguir es pulverizarlos finamente y diluir con agua (15 ml) antes de la administración.

Las formas retard y con cubierta entérica sólo podrán fraccionarse cuando sean formas farmacéuticas ramuradas.

ANEXO III: CATEGORÍAS DE RIESGO DE LOS FÁRMACOS DURANTE EL EMBARAZO (FDA)

Categoría A: Estudios controlados en mujeres no han demostrado riesgo para el feto en el 1º trimestre (y no hay evidencia de riesgo en los últimos trimestres). La posibilidad de alteraciones fetales parece remota.

Categoría B:

- 1- Estudios de reproducción en animales no ha demostrado riesgo 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 1º trimestre (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 el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto.

Categoría D: Existe evidencia positiva 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 inefectivos).

Categoría X: Estudios en animales o en humanos han demostrado anomalías fetales, o existe evidencia de riesgo fetal basado en la experiencia en humanos o ambas. El riesgo de uso de fármacos en mujer gestante sobrepasa claramente cualquier posible beneficio. El fármaco está contraindicado en mujeres gestantes o que puedan serlo.

A NEXO IV: EXTRAVASACIÓN DE CITOSTÁTICOS
PROCEDIMIENTO DE ACTUACIÓN EN CASO DE EXTRAVASACIÓN

- 1
- 2
- 3
- 4
- 5
- 6
- 7
- 8
- 9
- Parar la perfusión
- Retirar el equipo de perfusión sin retirar la vía
- Extraer 3-5 ml de líquido a través del catéter
- En caso de flictena subcutánea, aspirar la máxima cantidad de líquido posible con una jeringa de insulina
- Utilizar el antídoto y/o medidas complementarias
- RETIRAR CATÉTER
- Retirar catéter
- Aplicar calor o frío según indicaciones anteriores
- Mantener elevada la extremidad durante 48h
- Realizar seguimiento de la lesión

A NEXO V: CUADRO DE ANTÍDOTOS Y/O MEDIDAS COMPLEMENTARIAS EN EXTRAVASACIÓN DE CITOSTÁTICOS

CITOSTÁTICO	TIPO AFECTACIÓN LOCAL	ANTÍDOTO	TRATAMIENTO TÓPICO
Cisplatino	Vesicante a concentración > 0,4 mg/ml	2ml Tiosulfato Na/mg extravasado en infiltraciones SC de 0,2 ml	
Dacarbacina o DTIS	Irritante	Tiosulfato Na 1/6 M 2 mg/ml extravasado en infiltraciones subcutáneas	
Daunorubicina	Vesicante	DMSO 99% tópico/6h durante 14 días	Atrodesmol cada 6h durante 14 días
Doxorubicina	Vesicante	DMSO 99% tópico/6h durante 14 días	Atrodesmol cada 6h durante 14 días
Epirubicina	Vesicante	DMSO 99% tópico/6h durante 14 días	Atrodesmol cada 6h durante 14 días
Etopósido	Irritante	Hialuronidasa 150 TRV (en SF) vía subcutánea alrededor de la zona	
5-Fluorouracilo	Irritante		Proteger de la luz, la zona extravasada
Idarubicina	Vesicante	DMSO 99%	Atrodesmol cada 6h

		tópico/6h durante 14 días	durante 14 días
Ifosfamida	Poco Irritante	Si pesis en signos de extravasación, ídem Etopósido.	
Mitomicina	Vesicante	DMSO 99% tópico/6h durante 14 días	Atrodesmol cada 6h durante 14 días
Mitoxantrona	Vesicante	DMSO 99% tópico/6h durante 14 días	Atrodesmol cada 6h durante 14 días
Tenipósido	Irritante	Hialuronidasa 150 TRV (en SF) vía subcutánea alrededor de la zona	
Vinblastina	Vesicante	Hialuronidasa 150 U/ml (1 ml)	
Vincristina	Vesicante	Hialuronidasa 150 IRU (en SF) En admón. SC alrededor de la zona	Calor seco 30 min después de la hialuronidasa
Vinorelbina		(ver vinblastina - vincristina)	

A NEXO VI: CITOSTÁTICOS
(TIEMPO DE PROYECCIÓN PARA MANIPULACIÓN DE EXCRETAS)

CITOSTÁTICOS	VÍA DE	DURACIÓN
ADMINISTRACIÓN		
BLEOMICINA	IV, IM, SC	CRINA: 72h 50% dosis se excreta en 24h 1ª
BUSULFAN	OR	CRINA: 12-24h
CARBOPLATINO	IV	CRINA: 24-48h 60% dosis se excreta en 24h 1ª
CLORAMBUCILO	OR	ORINA: 24h
CISPLATINO	IV	CRINA: 7días
CICLOFOSFAMIDA	IV, CR	HECES: 72h ORINA: 5días
CITARABINA	IV, IT, SC, IM	CRINA: 72h
ACITINOMICINA D	IV	CRINA: 5días
DAUNORUBICINA	IV	HECES: 7días CRINA: 48h
DOXORUBICINA	IV	HECES: 7días CRINA: 6días
EPIDOXORUBICINA	IV	HECES: 5días
ETOPÓSIDO	IV, OR	HECES: 4días CRINA: 7días
5-FLUOROURACILO	IV, IA, TÓPICO	CRINA: 48h
IFOSFAMIDA	IV	CRINA: 48h
MELFALAN	OR	HECES: 7días ORINA: 48h
MERCAPTOPURINA	OR	ORINA: 48-72h 50% se excreta en 24h 1ª
METOTREXATE	OR, IV, IM, IT, IA	HECES: 7días ORINA: 72h

MITOMICINA	IV,IA,IP,TÓPICO	CRINA: 24h
MITOXANTRONA	IV	HECES: 7días CRINA: 6días
TIOGUANINA	OR	CRINA: 24h
TIOTEPA	IV,IM,IT,IVES	ORINA: 72h
VINBLASTINA	IV	HECES: 7días ORINA: 6días
VINCRISTINA	IV	HECES: 7días ORINA: 4días
VINDESINA	IV	HECES: 7días ORINA: 4días

ANEXO II: NORMAS GENERALES PARA LA CORRECTA OBTENCIÓN DE MUESTRAS PARA LA DETERMINACIÓN DE NIVELES PLASMÁTICOS

El principal objetivo de determinar los niveles plasmáticos de fármacos es optimizar lo antes posible la posología, disminuyendo la variabilidad interindividual, 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 muestra suficiente: 4 ml sangre (excepto en neonatos: 2 ml).
- Utilizar el tubo de recogida de muestra correspondiente. Generalmente un tubo sin anticoagulante (bioquímica o tapón rojo). (Ver tabla)
- Rotular el tubo para la identificación de la muestra:
 - Nombre del enfermo
 - Momento de la obtención (hora, Cmin, Cmax, pico, valle, etc....)
- Toda muestra deberá estar acompañada de una petición correctamente cumplimentada con la máxima 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 del paciente: insuficiencia renal, diálisis, edemas, malnutrición, tratamiento concomitante.

En caso de que no se cumplieren estos datos, el Servicio de Farmacia se verá obligado a obtenerlos, para realizar la interpretación de los niveles plasmáticos, produciéndose retrasos innecesarios en la entrega del resultado.

- Entregar lo antes posible la muestra al Servicio de Farmacia. En caso contrario guardar en nevera.

Tiempo de muestreo:

El tiempo de muestreo está relacionado tanto con el inicio del tratamiento, como del tiempo transcurrido desde la última administración del fármaco. Para que el nivel plasmático 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 eliminación del fármaco (5 x t1/2). Una vez alcanzado este equilibrio, el momento de obtención de la muestra dentro del intervalo posológico es sumamente importante en la mayoría de fármacos.

FÁRMACO	TUBO EXTRACCIÓN	T MUESTREO	MOMENTO OBTENCIÓN MUESTRA	CONCENTRACION ESTEREAPEÚTICAS
Cardiotónicos:				
Digoxina	Rojo (sin anticoagulante)	7 días tto	antes de la administración (mínimo 8 h después de la adm)	0.8-2.0 ng/ml
Antiepilépticos:				
Carbamazepina	Rojo (sin anticoagulante)	2-6 días tto	antes de la administración	
Fenitoína	Rojo (sin anticoagulante)	15 días tto	no es importante ⁽¹⁾	10-20 mcg/ml
Fenobarbital	Rojo (sin anticoagulante)	10-25 días tto	no es importante ⁽¹⁾	10-40 mcg/ml
Valproico, Ácido	Rojo (sin anticoagulante)	2-3 días tto	antes de la administración	50-100mcg/ml
Broncodilatadores:				
Teofilina	Rojo (sin anticoagulante)	2 días tto	antes de la administración	10-20 mcg/ml
Antibióticos:				
Vancomicina	Rojo (sin anticoagulante)	2 días tto	Cmin (valle): antes de la administ Cmax (pico): 1h después de finalizar la perfusión de 1h	Gmin (valle): 10 mcg/ml Cmax (pico): 25-40 mcg/ml

Amikacina	Rojo (sin anticoagulante) (2)	2 días tto	En administraciones múltiples diarias (/12h): Cmin (valle): antes de la administ. Cmax (pico): 30 min después de finalizar la perfusión de 30 minutos En administración única diaria (c/24h): una muestra a las 10 h post administración	Cmin (valle): <5mcg/ml Cmax (pico): 15-30 mcg/ml C10h: 10 mcg/ml
Gentamicina	Rojo(s in anticoagulante) (2)	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 (c/24h): una muestra a las 10 h post administración	Cmin (valle): <2mcg/ml Cmax (pico): 5-12 mcg/ml C10h: 4 mcg/ml

Inmunosupresores:

Tacrólimus	Lila (EDTA como anti-coagulante)	según protocolo	antes de la administración de la dosis de la mañana	según protocolo
Metotrexate	Rojo (sin anticoagulante)	según protocolo	según protocolo	según protocolo

(1) Debido a la larga vida media del fármaco, el tiempo real de muestreo no es importante. Sin embargo, cuando se hacen mediciones comparativas, se aconseja antes de la administración.

(2) Importante no utilizar un tubo con heparina (tapón verde).

NOMBRE GENÉRICO/COMERCIAL	NOMBRE COMERCIAL/GENÉRICO	PÁGINAS*
A		
ABACAVIR	ZIAGEN	46, 81
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, 427
ACFOL	FOLICO ACIDO	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 RAPIDA	67, 263
ADALAT	NIFEDIPINA	58, 320

* número de página de la ficha farmacoterapéutica

ADANT	HIALURÓNICO ÁCIDO	68, 69, 246
ADENOSINA TRIFOSFATO (ATP)	AEP ODIN	57, 87
ADIRO	ACETILSALICILICO ACIDO	71, 85
ADMON	NIMODIPINA	58, 321
ADOLONTA	TRAMADOL	72, 404
ADRENALINA	ADRENALINA	36, 55, 88
ADULAX CASEN-FLEET	GLICERINA	64, 238
AERO RED	DIMETICONA	63, 186
AERONIX	ZAFIRLUKAST	71, 421
AGENERASE	AMPRENAVIR	48, 107
AGRASTAI	TIROFIBAN	59, 400
AGUA BIDESTILADA APIRÓGENA	AGUA BIDESTILADA APIROGENA	52
AGUA DE BUROW	ACETOTRR TRATO DE ALUMINIO	63, 427
AGUA DESIONIZADA CUBITAINER	AGUA DESIONIZADA LABORATORIO	52
AGUA DESIONIZADA LABORATORIO	AGUA DESIONIZADA CUBITAINER	52
AGUA OXIGENADA	AGUA OXIGENADA CUVE	61, 428
AGUA OXIGENADA CUVE	AGUA OXIGENADA	61, 428
AKINETON	BIPERIDENO	76, 122
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 ÁCIDO	FOSAMAX	66, 90
ALEUDRINA	ISOPRENALINA	40, 272
ALFENTANILO	LIMIFEN	35, 91
ALGELDRATO (ALUMINIO HIDROXIDO)	ALUGEL	63, 92
ALMAGATO	ALMAX	63, 93
ALMAX	ALMAGATO	63, 93
ALOPURINOL	ALOPURINOL NORMON , ZYLORIC	68, 93
ALOPURINOL NORMON	ALOPURINOL	68, 93
ALPRAZOLAM	ALPRAZOLAM NORMON, TRANKIMAZIN	73, 94
ALPRAZOLAM NORMON	ALPRAZOLAM	73, 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 SÓDICA + CÁLCICA	PLENIGRAF	34, 98

AMIFOSTINA	ETHYOL	52, 98
AMIKACINA	BICLIN	41, 99
AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA	AMERIDE	57, 100
AMINOGLUTETIMIDA	ORIMETEN	65, 101
AMIODARONA	TRANGOREX	56, 101
AMITRIPTILINA	TRNPTIZOL	73, 103
AMITRIPTILINA + MEDAZEPAM	NOBRITOL	73, 104
AMLODIPINO	NORVAS	58, 104
AMOXICILINA	CLAMOXYL	43, 104
AMOXICILINA + CLAVULÁNICO ÁCIDO	AUGMENTINE	43, 105
AMPICILINA	GOBEMICINA	44, 106
AMPRENAVIR	AGENERASE	48, 107
ANAFRANIL	CLOMIPRAMINA	73, 157
ANASTROZOL	ARIMIDEX	66, 108
ANECINO	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	RIABUTINA	41, 370
ANSO	ANTHEMORROIDAL + CORTICOIDE	61, 429
ANTABUS	DISULFIRAMO	74, 187
ANTAXONE	NAITREXONA	40, 317
ANTICHIOLIUM	FISOSTIGMINA	39, 219
ANTICUDE	EDROFONIO	77, 193
ANTICUERPO ANTIDIGOXINA	DIGITALIS - ANTIDOT BM	38, 109
ANTHEMORROIDAL (CORTI+ANESTÉSICO)	ANSO	61, 429
ANTHEMORROIDAL SIN CORTICOIDE	ROIDHEMO	61, 430
ANTIMONIATO MEGLUMINA	GLUCANTIME	46, 110
APOCARD	FLECAINIDA	56, 221
APOMORFINA	APOMORFINA	64, 110
APOMORFINA	APOMORFINA	64, 110
APOSITO GRASO	TULGRASUM CICATRIZANTE	62, 429
APOSITO PLASTICO	NOBECUTAN	63
APRACLONIDINA	IOPIMAX	69, 450
APRINDINA	FIBORAN	56, 110
APROTININA	TRASYLOL	60, 111
AREDA	PAMIDRONICO ÁCIDO	67, 333
ARGENPAL	PLAI A NITRATO	63, 443
ARIMIDEX	ANASTROZOL	66, 108
ARTANE	TRIHEXIFENIDILO	77, 407
ARTRINOVO	INDOMETAZINA	71, 259
ASCÓRBICO ÁCIDO	CITROVIT, VITAMINA C ROCHE	37, 111
ASPARRAGINASA (E.coli)	KIDROLASE	52, 112
ASPARRAGINASA (Erwinia)	ERWINASE	52, 112
ASPIRINA	ACETILSALICILICO ACIDO	71, 85
ASTONIN	FLUDROCORTISONA	65, 224
ATARAX	HIDROXIZINA	76, 250

ATENOLOL	ATENOLOL NORMON, TENORMIN	76, 123
ATENOLOL NORMON	ATENOLOL	56, 113
ATEPODIN	ADENOSIN TRIFOSFATO (ATP)	57, 87
ATORVASTATINA	ZARATOR	60, 114
ATOVACUONA	MEPRON	46, 114
ATRACURIO BESILATO	TRACRIUM	36, 115
ATROPINA	ATROPINA BRAUN, COLIRCUSI	38, 69, 75,
	ATROPINA, OFT CUSI ATROPINA	116, 450
ATROPINA BRAUN	ATROPINA	38, 69, 75, 116
ATROVENT	IPRATROPIO BROMURO	71, 270
AUGMENTINE	AMOXICILINA + CLAVULÁNICO ÁCIDO	43, 105
AUXINA A	RETINOL	38, 368
AUXINA E	TOCOFEROL	38, 400
AVONEX	INTERFERON BETA-1A	78, 267
AZACTAM	AZTREONAM	42, 119
AZATIOPRINA	IMUREL	79, 118
AZITROMICINA	ZITROMAX	42, 118
AZTREONAM	AZACTAM	42, 119
AZUL DE METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120
AZUL DE METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120

B

BACLOFENO	LIORESAL	77, 120
BACTROBAN	MUPIROCINA	60, 440
BARIO SULFATO	BARIGRAF	34, 121
BARIGRAF	BARIO SULFATO	34, 121
BAS DEXTRAN SALINO 40	DEXTRANO	55, 179
BAYCIP	CIPROFLOXACINA	68, 148
BECOZYME C FORTE	COMPLEJO VIT. B Y C	37, 168
BENADON	PIRIDOXINA	37, 40, 349
BENCIDAMINA	ROSALGIN	61, 431
BENEFLUR	FLUDARABINA	50, 222
BENERVA	TIAMINA	37, 395
BEROTEC	FENOTEROL	70, 214
BESITRAN	SERTRALINA	73, 379
BETADINE	POVIDONA IODADA	61, 70, 444
BETAFERON	INTERFERON BETA-1B	78, 267
BETAMETASONA	CELESTONE CRONODOSE	61, 62, 121
BETAMETASONA DIPROPIONATO	DIPRODERM	61, 62, 431
BETAMETASONA VALALERATO	BETNOVA TE CAPILAR	61, 62, 431
BETNOVATE CAPILAR	BETAMETASONA VALERATO	61, 62, 431
BICARBONA TO SÓDICO	BICARBONATO SÓDICO	39, 52, 70, 122
BICARBONA T SÓDICO	BICARBONATO SÓDICO	39, 52, 70, 122
BICLIN	AMIKACINA	41, 99
BILTRICIDA	PRAZIQUANTEL	46, 355
BIOCORYL	PROCAINAMIDA	56, 357
BIPERIDENO	AKINETON	76, 122
BISOLVON	BROMHEXINA	71, 124
BISOPROLOL	EMCONCOR	56, 123

BLEOMICINA	BLEOMICINA ALMIRALL	50, 123
BLEOMICINA ALMIRALL	BLEOMICINA	50, 123
BOI-K	POTASIO ASCORBATO.	53, 351
BOI-K ASP ARITICO	POTASIO ASCORBATO + ASPAR	53, 351
BONEFOS	CLODRÓNICO ÁCIDO	67, 155
BOTOX	TOXINA BOTULÍNICA	77, 403
BRAINAL	NIMODIPINA	58, 321
BREA DE ALQUITRÁN	POLYTAR CHAMPU	61, 432
BREA DE ALQUITRÁN	POLYTAR EMOLIENTE	61, 432
BREMON	CLARITROMICINA	41, 153
BREVIBLOC	ESMOLOL	57, 200
BRIZOLINA	CEFAZOLINA	42, 142
BROMHEXINA	BISOLVON	71, 124
BROMOCRIPTINA	PARLODEL	76, 124
BSS	BSS	70, 460
BUDESONIDO	ENTOCORD, PULMICORT	70, 125
BUPIVACAINA	BUPIVACAINA BRAUN, SVEDOCAIN	35, 126
BUPIVACAINA BRAUN	BUPIVACAINA	35, 126
BUPRENORFINA	BUPREX	72, 127
BUPREX	BUPRENORFINA	72, 127
BUSCAPINA	ESCOPOLAMINA N-BUTIL	63, 200
BUSP AR	BUSPIRONA	74, 127
BUSPIRONA	BUSPAR	74, 127
BUSULF AN	BUSULFAN WELLCOME	49, 128
BUSULFAN WELLCOME	BUSULFAN	49, 128

C

CABERGOLINA	DOSTINEX	68, 128
CAELYX	DOXORUBICINA (LIPOSOMAS)	50, 192
CAFERGOT	ERGOTAMINA + CAFEINA	56, 198
CALAMINA MENTOLADA	CALAMINA MENTOLADA FM	61, 432
CALAMINA MENTOLADA FM	CALAMINA MENTOLADA	61, 432
CALCIFEDIOL	HIDROFEROL	66, 129
CALCIJEX	CALCITRIOL	66, 135
CALCIO CARBONATO	MASTICAL	66, 129
CALCIO CARBONATO + CALCIO GLUBIONATO	CALCIUM SANDOZ FORTE	66, 130
CALCIO CARBONATO + COLECALCIFEROL	IDEOS	66, 131
CALCIO CARBONATO + CALCIO		
GLUCOHEPTONATO + VIT D3	CALCIUM SANDOZ FORTE D	66, 131
CALCIO CLORURO	CLORURO CALCICO BRAUN	39, 66, 131
CALCIO GLUCONATO	GLUCONATO CALCIO BRAUN	66, 132
CALCIO PIDOLATO	IBERCAL	66, 133
CALCIUM SANDOZ FORTE	CALCIO CARBONATO +	
	CALCIO GLUBIONATO	66, 130
CALCIUM SANDOZ FORTE D	CALCIO CARBONATO +	
	CALCIO GLUCOHEPTONATO + VIT D3	66, 131
CALCITONINA	CALSYNAR	66, 135
CALCITRIOL	CALCIJEX	66, 135
CALCITRIOL	ROCAITROL	66, 134

CALSYNAR	CALCITONINA	66, 134
CAMPRAL	ACAMPROSATO	74, 82
CAMPTO	IRINOTECAN	50, 270
CANADIOL	TRACONAZOL	000, 274
CAPECITABINA	XELODA	49, 136
CAPOTEN	CAPTOPRILLO	57, 136
CAPTOPRILLO	CAPOTEN	57, 136
CARBAMAZEPINA	TEGRETOL	75, 137
CARBIMAZOL	NEO TOMIZOL	67, 138
CARBIMIDA	COLME	74, 138
CARBON ACTIVO	CARBON ACTIVADO	39, 139
CARBON ACTIVADO	CARBON ACTIVO	39, 139
CARBOPLATINO	IRRAPLA TIN	50, 139
CARDIOXANE	DEXRAZOXANO	52, 177
CARMUSTINA	NITROUREAN	49, 140
CARTICAINA + ADRENALINA	ULTRACAIN	36, 141
CARVEDILOL	COROPRES	56, 141
CATAPRESAN	CLONIDINA	69, 159
CAVERJECT	ALPROSTADILLO	77, 95
CEF AZOLINA	BRIZOLINA	42, 142
CEFEPIMA	MAXIPIME	42, 142
CEFIXIMA	DENVAR	42, 143
CEFONICIDA	MONOCID, UNIDE FOURNIER	42, 143
CEFOTAXIMA	CLAFORAN	42, 144
CEFTRIAXONA	ROCEPHALIN	42, 145
CELESTONE CRONODOSE	BETAMETASONA	61, 62, 65, 121
CELLCEPT	MICOFENOLATO DE MOFETILO	79, 310
CELUPAN	NAIREXONA	40, 317
CEMIDON	ISONIAZIDA	41, 271
CEPACILINA	PENICILINA G BENZATINICA.	43, 339
CHAMPU ANTIPARASITARIO	CUSITRIM CHAMPÚ	61, 443
CIANOCOBALAMINA	OPTOVITE	37, 145
CICLOCHEM	CICLOPIROX OLAMINA	60, 433
CICLOFOSFAMIDA	GENOXAL	48, 146
CICLOPENTOLATO	COLIRCUSI CICLOPLEJICO	69, 451
CICLOPIROX OLAMINA	CLICOCHEM	60, 433
CICLOSERINA	CICLOSERINA	41, 147
CICLOSERINA	CICLOSERINA	41, 147
CICLOSPORINA	SANDIMMUN, SANDIMMUN NEORAL	79, 147
CIDOFOVIR	VISTIDE	48, 148
CIPROFLOXACINA	RIGORAN, BAWCID	68, 148
CIPROFLOXACINO NORMON	CIPROFLOXACINA	68, 148
CIPROTERONA	ANDROCUR	51, 149
CISATRACURIO	NIMBEX	36, 150
CISPLATINO	NEOPLATIN, PLASTISTIL, PLACIS	50, 150
CITALOPRAM	SEROPRAM	73, 151
CITARABINA	CITARABINA UPJOHM	49, 151
CITARABINA UPJOHM	CITARABINA	49, 151
CYSTISTAT	HIALURONICO ACIDO	68, 246

CITRATO TRISÓDICO	MICRALAX	64, 152
CITROVIT	ASCORBICO ACIDO	37, 111
CLADRIBINA	LEUSTATIN	50, 152
CLAFORAN	CEFOTAXIMA	42, 144
CLAMOXYL	AMOXICILINA	43, 104
CLARITYNE	LORAFADINA	76, 425
CLARITROMICINA	BREMOM	41, 153
CLAVERSAL	MESALAZINA	64, 296
CLEMASTINA	TAVEGIL	76, 154
CLEXANE	ENOXAPARINA	59, 197
CLINDAMICINA	DALACIN	42, 154
CLOBETASOL	CLOW	62, 433
CLODRÓNICO ACIDO	BONEFOS	67, 155
CLOFAZIMINA	LAMPREN	41, 156
CLOMETIAZOL	DISTRANEURINE	74, 156
CLOMIPRAMINA	ANAFRANIL	73, 157
CLONAZEPAM	RIVOTRIL	75, 158
CLONIDINA	CAAPRESAN	56, 159
CLOPIDOGREL	ISCOVER, PLAVIX	58, 160
CLOPIXOL	ZUCLOPENTIXOL	75, 425
CLORAMBUCILO	LEUKERAN	49, 160
CLORAZEPATO DIPOTÁSICO	DORKEN , TRANXILIUM	74, 160
CLORHEXIDINA	HIBIFANE	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 + DEXAMETASONA	61, 455
COLIRCUSI GENTAMICINA	GENTAMICINA	61, 454
COLIRCUSI PILOCARPINA	PILOCARPINA	69, 459
COLIRCUSI TROPICAMIDA	TROPICAMIDA	68, 462
COLIRIO ALERFRIN	OXIMETAZOLINA	70, 459
COLISTINA	COBAMICIN	45, 168
COLME	CARBIMIDA	74, 138
COLYMICIN	COLISTINA	45, 168
COMBIVIR	ZIDOVIDUINA + LAMIVUDINA	47, 279
COMPLECAL	EDTA CÁLCICO DISÓDICO	39, 194
COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	HIDROXIL B12-B6-B1	37, 168
COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	NERVOBION	37, 168
COMPLEJO VITAMÍNICO B + C	BECOZYME C FORTÉ	37, 169
COMPLEJO VITAMÍNICO B + MINERALES	DAV AMINERAL	37, 169
CONTRATHION	PRALIDOXIMA	40, 353
CONTUGESIC	DIHIDROCODEINA	72, 184
CORONUR	ISOSORBIDA MONONITRATO	58, 273
COROPRES	CARVEDILOL	56, 141
COTRIMOXAZOL	SEPTRIN, SOLTRIM	44, 169
COZAAR	LOSARTAN	57, 290
CRIVIAN	INDINAVIR	48, 259
CROTAMITON	EURAXIL	61, 435
CUSITRIM	PIRETRINA	61, 443
CYMEVENE	GANCICLOVIR	48, 233

D

DACARBAZINA	DACARBAZINA ALMIRALL	49, 170
DACARBAZINA ALMIRALL	DACARBAZINA	49, 170
DACLIZUMAB	ZENAPAX	79, 171
DACORTIN	PREDNISONA	51, 65, 356
DACROLUX	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	69, 457
DACTINOMICINA	LYOVAC COSMEGEN	50, 171
DAKTARIN GEL	MICONAZOL	60, 440
DALACIN	CLINDAMICINA	42, 154
DAMIRA ISOMIL	INTOLERANCIA LACTOSA Y PROTEÍNAS	52
DANATROL	DANAZOL	51, 66, 173
DANAZOL	DANATROL	51, 66, 173
DANTRIUM	DANTROLENO SÓDICO	36, 174
DANTROLENO SÓDICO	DANTRIUM	36, 174
DAPSONA	SULFONA	41, 173
DARAPRIM	PIRIMETAMINA	46, 349
DAUNOBLASTINA	DAUNORUBICINA	50, 174
DAUNORUBICINA	DAUNOBLASTINA	50, 174
DAYAMINERAL	COMPLEJO VITAMÍNICO B + MINERALES	37, 169
DEBRISAN	DEXTRANOMERO	62, 178
DECENTAN	PERFENAZINA	75, 343
DEFERROXAMINA	DEFERIN	39, 174
DEHYDROBENZPERIDOL	DROPERIDOL	35, 192
DEMECLOCICLINA	DEMECLOCICLINA FM	44, 174

DEMECLOCICLINA FM	DEMECLOCICLINA	44, 174
DENV AR	CEFIXIMA	42, 143
DEPAKINE	VALPROICO ACIDO	76, 414
DEPAMIDE	VALPROMIDA	76, 415
DEPRANCOL	DEXTROPROPOXIFENO	72, 179
DERMISONE TRI ANTIBIOTIC	BACITRACINA+NEOMICINA+POLIMIXINA	60, 430
DERMOMYCOSE	TINTURA DE CASTELLANI	61, 445
DERTRASE	TRIPSINA ASOC	62, 446
DEFERIN	DEFERROXAMINA	39, 174
DESMOPRESINA	MINURIN	65, 175
DEXAMETASONA	COLIRCUSI DEXAMETASONA, OFT CUSI DEXAMETASONA, FORTECORTIN	68, 69, 452, 176
DEXCLORFENIRAMINA	POLARAMINE	76, 177
DEXRAZOXANO	CARDIOXANE	52, 177
DEXTRANO	BAS DEXTRAN SALINO 40, DEXTRANORM 70 GLUCOSADO	55, 178

BAS DEXTRAN SALINO 40,

DEXTRANORM 70

GLUCOSADO	DEXTRANO	55, 178
DEXTRANOMERO	DEBRISAN	62, 178
DEXTROMETORFANO	ROMILAR	70, 178
DEXTROPROPOXIFENO	DEPRANCOL	72, 179
DIALISIS PERIT.1.36%.		55
DIALISIS PERIT 1.5%		55
DIALISIS PERIT 3.86%		55
DIALISIS PERIT 4.25%		55
DIAMICRON	GLICLAZIDA	67, 237
DIAMOX	ACETAZOLAMIDA	57, 83
DIANBEN	METFORMINA	67, 300
DIAZEPAM	DIAZEPAM PRODES, STESOLID	74, 179
DIAZEPAM PRODES	DIAZEPAM	74, 179
DICLOFENAC	VOLTAREN	68, 181
DIDANOSINA	VIDEX	46, 181
DIETA DIARREA PROLONGADA		52
DIETA PREMAT BAJO PESO		53
DIETA ENT DIABETIS		54
DIETA ENT ESTANDAR FIBRA		54
DIETA ENT ESTANDAR SIN FIBRA		54
DIETA ENT HEPATOPATIA		54
DIETA ENT HIPERCALORICA		54
DIETA ENT HIPERPROTEICA		54
DIETA ENT INSUF RENAL		54
DIETA ENT INSUF RESPIR		54
DIETA ENT OLIGOMERICA		54
DIETA ENT OLIGOMERICA IH		54
DIETES PEDIAT ASTRINGENTS		52
DIETILCARBAMAZINA	FILARCIPAN	46, 183

DIFLUCAN	FLUCONAZOL	45, 221
DIFOSFEN	ETIDRONICO, ACIDO	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, 185
DIPRIVAN	PROPOFOL	35, 360
DIPRODERM	BETAMETASONA DIPROPIONATO	62, 431
DIPROGENTA	GENTAMICINA + BETAMETASONA	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	CAELYX, MYOCET	50, 192
DOXORRUBICINA	FARMIBLASTINA	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, 193
ELAVIRENZ	SUSTIVA	47, 195
EFEDRINA	EFEDRINA	71, 195
EFEDRINA	EFEDRINA	71, 195
EFFERALGAN	PRO-PARACETAMOL	72, 358

EFUDIX	FLUOROURACILO	48, 226
ELGADIL	URAPIDILO	56, 409
ELO HES 6%	HIDROXIETILALMIDON	55, 250
ELOXATINE	OXALIPLATINO	50, 330
EMCONCOR	BISOPROLOL	56, 123
EMLA	LIDOCAINA+PRILOCAINA	36, 438
EMPOTAL	LACTITOL	64, 277
ENALAPRIL	RENITEC	57, 196
ENEMA CASEN	SODIO FOSFATO	64, 382
ENERGIX 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
EQUIN	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	ASPARAGINASA (Erwinia)	52, 112
ERVPLAST	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	TRIFLUOPERAZINA	75, 407
ESKAZOLE	ALBENDAZOL	46, 89
ESMERON	ROCURONIO	36, 375
ESMOLOL	BREVIB	57, 200
ESPEDENT	NORFLOXACINA	44, 327
ESPIDIFEN	IBUPROFENO	61, 253
ESPIRONOLACTONA	ALDACTONE	57, 201
ESTA/UDINA	ZERIT	47, 202
ESTILSONA	PREDNISOLONA	65, 355
ESTRACYT	ESTRAMUSTINA	49, 203
ESTRADIOL	PROGYNOVA, PROGYNON	66, 203
ESTRAMUSTINA	ESTRACYT	48, 203
ESTREPTOMICINA	ESTREPTOMICINA NORMON	48, 204
ESTREPTOMICINA NORMON	ESTREPTOMICINA	41, 204
ESTREPTOQUINASA	STREPTASE	59, 204
ESTROGENOS CONJUGADOS	EQUIN	66, 205
ETAMBUTOL	MYAMBUTOL	41, 206
ETANOLAMINA OLEATO FM	OLEATO DE ETANOLAMINA	64, 207
ETHVOL	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	PICOSULFATO SODICO	64, 345
EXOCIN	OFLOXACINA	41, 44, 68, 458

F

FACTOR VIII + VON WILLEBRAND	HAEMATE P	59, 210
FARLUTAL	MEDROXIPROGESTERONA	66, 293
FARMAPROINA	PENICILINA G PROCAINA	43, 339
FARMIBLASTINA	DOXORRUBICINA	50, 191
FARMORUBICINA	EPIRUBICINA	50, 197
FEBRECTAL	PARACETAMOL	71, 335
FENELZINA	NARDELZINE	73, 210
FENILEFRINA	COLIRCUSI FENILEF., FENILEFRINA	55, 69, 453
COLIRCUSI FENILEFRINA, FENILEFRINA	FENILEFRINA	55, 69, 453

FENITOINA	FENUTIN, FENITOINA RUBIO, NEO-SIDANTOINA	76, 211
FENITOINA RUBIO	FENITOINA	76, 211
FENOBARBITAL	GARDENAL, GRATUSMINAL, LUMINALETAS, LUMINAL	76, 212
FENOTEROL	BEROTEC	70, 214
FENTANILO	DUROGESIC	35, 214
FENTOLAMINA	REGTINE	56, 215
FERRITINA	FERROPROTINA	37, 217
FERRO-GRADUMET	HIERRO SULFATO	37, 252
FERROPROTINA	FERRITINA	37, 216
FIBORAN	APRINDINA	56, 110
FIBRINOGENO	HAEMOCOMPLETTAN P	59, 60, 216
FILARCIDAN	DIETILCARBAMAZINA	46, 183
FILGRASTIM	GRANULOKINE, NEUPOGEN	59, 218
FISOSTIGMINA	ANTICHOLIUM	39, 219
FITOMENADIONA	KONAKION	37, 220
FLAGYL	METRONIDAZOL	42, 308
FLEBOGAMA	INMUNOGLOBULINA	77, 262
FLECAINIDA	APOCARD	56, 220
FLUCONAZOL	DIFLUCAN	45, 221
FLUDARABINA	BENEFLUR	50, 222
FLUDROCORTISONA	ASTONIN	65, 223
FLUFENAZINA	MODECATE	75, 223
FLUMUCIL	ACETILCISTEINA	38, 84
FLUMAZENILO	ANEXATE	39, 224

FLUNITRAZEPAM	ROHIPNOL	74, 225
FLUCINOLONA ACETONIDO	SYNALAR GAMMA	61, 436
FLUORO-URACIL	FLUOROURACILO	49, 226
FLUOROURACILO	EFUDIX, FLUORO-URACIL	49, 226
FLUOTHANE	HALOTANO	35, 244
FLUOXETINA	PROZAC	73, 227
FLUTAMIDA	EULEXIN, FLUTAPLEX	51, 227
FLUTAPLEX	FLUTAMIDA	51, 227
FLUVOXAMINA	DUMIROX	73, 228
FOLAXIN	LEVOFOLINATO	40, 282
FOLICO ACIDO	ACFOL	37, 228
FOLIDAN	FOLINATO CALCICO	37, 229
FOLINATO CALCIO	FOLIDAN, LEDERFOLIN	37, 229
FORANE	ISOFLUORANO	35, 271
FORTASEC	LOPERAMIDA	63, 287
FORTECOR TIN	DEXAMETASONA	65, 176
FORTOVASE	SAQUINAVIR	48, 378
FOSAMAX	ALENDRONICO ACIDO	66, 90
FOSCARNET	FOSCAVIR	48, 229
FOSCAVIR	FOSCARNET	48, 229
FOSFESTROL	HONVAN	51, 230
FOSFOMICINA TROMET AMOL	MONUROL	45, 230
FOSFOSODA	SOLUCION EVACUANTE FOSFOSODA	64, 284
FUCIDINE	FUSIDICO ACIDO	60, 436
FUNGIZONA	ANFOTERICINA B DESOXICOLATO	45, 108
FUNGO HUBBER	KETOCONAZOL	45, 276
FUNGOWAS	CICLOPIROX OLAMINA	60, 433
FURACIN	NITROFURAZONA	60, 441
FUROBACTINA	NITROFURANTOINA	45, 322
FUROSEMIDA	SEGURIL	57, 231
FUSIDICO ACIDO	FUCIDINE	60, 436

G

GAMMAGLOBULINA ANTI-D GRIFOLS	INMUNOGLOBULINA ANTI-RH (D)	78, 261
GAMMAGLOBULINA ANTI-HB		
PASTEURIZADA GRIFOLS	INMUNOGLOBULINA ANTIHER TITIS B	78, 261
GABAPENTINA	NEURONTIN	76, 232
GALACTOSA + PALMITICO	LEVOVIST	34, 233
GAMMAGLOBULINA ANTITETANOS GRIFOLS	INMUNOGLOBULINA HUMANA	
	ANTITETÁNICA	78, 263
GANCICLOVIR	CYMEVENE	48, 233
GARDENAL	FENOBARBITAL	76, 212
GASTROGRAFIN	AMIDOTRIZATO MEGLUMINA SÓDICA	34, 97
GELAFUNDINA	GELATINA SUCCINILADA	55, 234
GELATINA SUCCINILADA	GELAFUNDINA	55, 234
GELOFENO	IBUPROFENO	61, 253
GEMCITABINA	GEMZAR	49, 235
GEMFIBROZILO	LOPID	60, 235
GEMZAR	GEMCITABINA	49, 235

GENOTONORM	SOMATROPINA	65, 285
GENOXAL	CICLOFOSFAMIDA	48, 146
GENTA-GOBENS	GENTAMICINA	68, 236
GENTAMICINA	COLIRCUSI GENTAMICINA, GENA-	68, 236
	GOBENS, OFT CUSI GENTAMICINA	454
GENTAMICINA BETAMETASONA	DIPROGENTA	61, 436
GENTAMICINA-DEXAMETASONA	COLIRCUSI GENTADEXA	69, 455
GLIBENCLAMIDA	EUGLUCON	67, 237
GLICERINA CUVE	GLICERINA SUPOSITORIO ADULTO	64, 238
GLICERINA	ADULAX CASEN-FLEET	64, 238
GLICERINA SUPOSITORIO	GLICERINA CUVE, ROVI NIÑOS	64, 238
GLICINA	IRRIGACIÓN GLICINA	54, 239
GLICLAZIDA	DIAMICRON	67, 237
GLIPIZIDA	MINODIAB	67, 239
GLUCAGON	GLUCAGON	39, 67, 240
GLUCAGON	GLUCAGON	39, 67, 240
GLUCANTIME	ANTIMONIATO MEGLUMINA	46, 110
GLUCOBAY	ACARBOSA	67, 82
GUCOPHAGE	METFORMINA	67, 300
GLUCONATO CALCICO BRAUN	CALCIO GLUCONATO	39, 66, 132
GLUCOSA	GLUCOSMON 33%, GLUCOS. R/50	39, 55, 67, 240
GLUCOSMON 33%, GLUCOSMON R/50	GLUCOSA	39, 55, 67, 240
GLUCOSALINA SOLUCION	GLUCOSALINO	55, 241
GLUCOSALINO	GLUCOSALINA SOLUCIÓN	55, 241
GOBEMICINA	AMPICILINA	44, 106
GODABION B6	PIRIDOXINA	37, 348
GONADORELINA	LUFORAN	65, 241
GONIOFTAL	HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	69, 457
GOSERELINA	ZOLADEX	77, 242
GOTA-CEBRINA	MULTIVITAMINICO	26, 37
GRAMICID + NEOMIC + POLIM B	OFALMOWELL	68, 455
GRANISETRON	KYTRIL	63, 242
GRANOCYTE	LENOGRASTIM	59, 280
GRANULOKINE	FILGRASTIM	59, 218
GRATUSMINAL	FENOBARBITAL	76, 212

H

HAEMATE P	FACTOR VIII + VON WILLEBRAND	59, 210
HAEMOCOMPLETTAN P	FIBRINOGENO	59, 60, 216
HALOPERIDOL	HALOPERIDOL	75, 243
HALOPERIDOL	HALOPERIDOL	75, 243
HALOTANO	FLUOTHANE	35, 244
HEMOVAS	PENTOXIFILINA	58, 342
HEPARINA SODICA	HEPARINA SODICA ROVI	59, 244
HEPARINA SODICA ROVI	HEPARINA SODICA	59, 244
HEXETIDINA	ORALDINE	70, 246
HERCEPTIN	TRASTUZUMAB	50, 485
HYALURONATO SÓDICO	ADAN, HYALGAN, SYNVISC, VISCORN.	68, 69, 456
HIBITANE	CLORHEXIDINA	61, 70, 161

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, 250
HIDROXIL B12-B6-B1	COMPLEJO VITAMÍNICO B1 + B6 + B12	37, 168
HIDROXIPROPILMETILCELULOSA	TEARS HUM., DACROLUX, GONIOFTAL	69, 457
HIDROXIUREA.	HYDREA	52, 251
HIDROXIZINA	ARAX	76, 250
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	HYALURONICO ACIDO	68, 246
HYCAMTIN	TOPOTECAN	51, 401
HYDERGINA	DIHIDROERGOTOXINA	58, 185
HYDRAPES	HIDRALAZINA	56, 247
HYDREA	HIDROXIUREA	52, 251

I

IBERCAL	CALCIO PIDOLATO	66, 134
IBOPAMINA	ESCADINE	55, 253
IBUPROFEN	ESPIDIFEN, GELOFENO,	61, 253
	NEOBRUFEN, SOLVIUM	437
IDARUBICINA	ZAVEDOS	50, 254
IDASAL NEBULIZADOR	OXIMETAZOLINA	70, 459
IDEOS	CALCIO CARBONATO + COLECALCIFEROL	66, 131
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	TERIENSIF	56, 257
INDINAVIR	CRIVIVAN	48, 259
INDOMETAZINA	ARIRINOVO	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 INESPECÍFICA	FLEBOGAMA, POB'GLOBIN	77, 262
INSULATARD NPH	INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA	67, 264
INSULINA DE ACCIÓN INTERMEDIA	INSULATARD NPH, INSULINA MIXTARD	67, 264
INSULINA DE ACCIÓN PROLONGADA	MONOTARD HM, ULTRATARD	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	VISIBROQUE	34, 268
IODURO POTÁSICO	POTASIO IODURO	68, 352
IOPIMAX	APRACLONIDINA	69, 450
IOPROMIDA	ULTRAWIST	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

JUNIFEN	IBUPROFENO	71, 253
---------	------------	----------------

K

KALETRA	LOPINAVIR/RITONAVIR	48, 288
KELOCYANOR	EDETA'VO DE COBAL TO	39, 194
KETAMINA	KETOLAR	35, 275
KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA ACETÓNIDO	KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA ACETÓNIDO FM	45, 60, 276
KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA	KETOCONAZOL + TRIANCINOLONA	45, 60, 276
KETOCONAZOL	FUNGO HUBBER, MICOTICUM, PANFUNGOL	45, 60, 276

KETOLAR	KETAMINA	35, 275
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, 276
LABILENO	LAMOTRIGINA	76, 279
LACEROL RETARD	DIITIAZEM	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 CALCICO	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 + BALMITICO	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, 286
LIPEMOL	PRAVASTATINA	60, 354
LISMOL	COLESTIRAMINA	64, 167
LITO CARBONA TO	PLENUR	73, 287
LIXACOL	MESALAZINA	64, 296
LOITIN	FLUCONAZOL	45, 221
LOMPER	MEBENDAZOL	46, 293
LOPERAMIDA	FORASEC, LOPERKEY	63, 287
LOPERKEY	LOPERAMIDA	63, 287
LOPINAVIR/RITONAVIR	KALETRA	48, 288
LOPID	GEMFIBROZILO	60, 235
LOPRESOR	METOPROLOL	57, 305
LORAMET	LORMETAZEPAM	74, 289
LORATADINA	CLARITYNE	76, 425
LORAZEPAM	DONIX, ORFIDAL	74, 289
LORMET AZEPAM	LORAMET, NOCTAMID	74, 289
LOSARTAN	COZAAR	57, 290
LOSEC	OMEPRAZOL	63, 329
LUBRICANTE OCULAR	TEARS LUBRICANTE	69, 457
LUBRICANTE UROLÓGICO	TETRACAINA	77, 445
LUBRIFILM	LUBRICANTE OCULAR	69, 457
LUDIOMIL	MAPROTILINA	73, 293
LUFORAN	GONADORELINA	65, 241
LUMINAL	FENOBARBITAL	76, 212
LUMINALETAS	FENOBARBITAL	76, 212
LYOV AC COSMEGEN	DACTINOMICINA	50, 171

M

MABTHERA	RITUXIMAB	50, 375
MAGNESIA SAN PELLEGRINO	MAGNESIO HIDROXIDO	64, 290
MAGNESIO HIDROXIDO E	MAGNESIA SAN PELLEGRINO	64, 290
MAGNESIO LACT ATO	MAGNESIOBOI	53, 291
MAGNESIO SULF ATO	SULMETIN	40, 291
MAGNESIOBOI	MAGNESIO LACTATO	53, 291
MANIDON	VERAPAMILLO	56, 418
MANTOL	MANITOL	57, 292
MANITOL	MANITOL	57, 292
MAPROTILINA	LUDIOMIL	73, 293
MASDIL	DILTIAZEM	58, 185
MASTICAL	CALCIO CARBONATO	66, 129
MAXIPIME	CEFEPIMA	42, 142
MAYGACE	MEGESTROL ACETATO	51, 294
MEBENDAZOL	LOMPER	46, 293
MEBONAT	CLODRÓNICO ÁCIDO	67, 155
MEDROXIPROGESTERONA	PARLUTAL	52, 66, 293
MEGESTROL ACETATO	MAYGACE	66, 294
MELABON	PARACETAMOL	71, 335
MELERIL	TIORIDAZINA	75, 398
MELFALAN	MELFALAN WELLCOME	49, 295

MELF ALAN WELLCOME	MELFALAN	49, 295
MEPIVACAINA	MEPIVACAINA BRAUN	36, 295
MEPIVACAINA BRAUN	MEPIVACAINA	36, 295
MEPRON	ATOACUONA	46, 114
MERCAPTOPURINA	MERCAPTOPURINA WELLCOME	50, 296
MERCAPTOPURINA WELLCOME	MERCAPTOPURINA	50, 296
MESALAZINA	CLAWERSAL, LIXACOL, QUINTASA	64, 296
MESNA	MUCOFLOID, UROMITEXAN	71, 297
MESTINON	PIRIDOSTIGMINA	77, 347
METACOLINA	PROVOCHOLINE	35, 298
METAMIZOL-DIPIRONA	NOLOLIT	71, 299
METASEDIN	METADONA	72, 298
METFORMINA	DIANBEN, GLUCOPHAGE	67, 300
METHERGIN	METILERGOMETRINA	67, 301
METHOTREXATE LEDERLE	METOTREXATO	49, 306
METILCELULOSA	MUCIPLASMA	64, 300
METILDOPA	ALDOMET	56, 301
METILERGOMETRINA	METHERGIN	67, 301
METILFENDATO	RUBIFEN	77, 302
METILPREDNISOLONA	SOLU-MODERIN, URBASON	51, 303
METOCLOPRAMIDA	PRIMPERAN	63, 304
METOPROLOL	LOPRESOR, SELOKEN	57, 305
METOTREXATO	METOTREXATE	49, 306
METOTREXATE	METOTREXATO	49, 306
METOXAMINA	METOXAMINA	56, 307
METOXAMINA	METOXAMINA	56, 307
METRONIDAZOL	FLAGYL	42, 308
MIANSERINA	LANTANON	73, 309
MICRALAX	CITRATO SÓDICO	63, 64, 152
MICOFENOLATO DE MOFETILO	CELLCEPT	79, 310
MICONAZOL	DAKTARIN	60, 440
MICOTICUM	KETOCONAZOL	45, 276
MICRALAX	CITRATO SÓDICO	63, 64, 152
MIDAZOLAM	DORMICUM, MIDAZOLAM NORMON	74, 310
MIDAZOLAM NORMON	MIDAZOLAM	74, 310
MINIPRES	PRazosina	56, 354
MINURIN	DESMOPRESINA	65, 175
MINODIAB	GLIPIZIDA	67, 239
MINURIN AEROSOL	DESMOPRESINA	65, 175
MIOFLEX	SUXAMETONIO	36, 386
MITIGAL LOCIÓN	LOCION ANTIPARASITARIA	61, 443
MITOMICINA	MITOMYCIN	50, 312
MITOMYCIN	MITOMICINA	50, 312
MITOXANTRONA	NOVANTRONE	50, 313
MODECATE	FLUFENAZINA	75, 223
MOLSIDAIN	MOLSIDOMINA	58, 313
MOLSIDOMINA	MOLSIDAIN	58, 313
MONOCID	CEFONICIDA	42, 143
MONOTARD HM	INSULINA DE ACCIÓN PROLONGADA	67, 265

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, CELUBAN	40, 317
NAPROSYN	NAPROXENO	71, 317
NAPROXENO	NAPROSYN	71, 317
NARDELZINE	FENELZINA	73, 210
NATULAN	PROCARBAZINA	49, 358
NAVELBINE	VINORELBINA	50, 421
NECOPEN	CEFIXIMA	42, 143
NELFINA VIR	VIRACEPT	48, 318
NEMACTIL	PERICIAZINA	75, 343
NEO TOMIZOL	CARBIMAZOL	67, 138
NEO DURAN	DOXAZOSINA	56, 190
NEOBURFEN	IBUPROFENO	61, 253
NEOMICINA + POLIMIXINA + PREDNISOLONA	POIV PRED COLIRIO	68, 458
NEOMICINA + POLIMIXINA + BACITRACINA	DERMISONE TRI ANTIBIOTICA	68, 430
NEOPLATIN	CISPLATINO	50, 150
NEORECORMON	ERITROPOYETINA -BETA	59, 199
NEORONTIN	GABAPENTINA	76, 232
NEOSIDANTOINA	FENITOINA	76, 211
NEOSTIGMINA	NEOSTIGMINA	77, 319
NEOSTIGMINA	NEOSTIGMINA	77, 319
NERVOBION	COMPLEJO VITAMINICO B1 + B6 + B12	37, 168
NEUMOVAX 23	VACUNA ANTINEUMOCÓCICA	78, 412
NEUPOGEN	FILGRASTIM	59, 218
NEURONTIN	GABAPENTINA	76, 232
NEVIRAPINA	VIRAMUNE	47, 320
NIFEDIPINA	ADALAI, DILCOR	58, 320
NIMBEX	CISATRACURIO	36, 150
NIMODIPINA	ADMON, BRAINAL, REMONTAL	58, 321
NIPENT	PENTOSTATINA	50, 341
NISTATINA	MYCOSTATIN	60, 441
NITRODERM	NITROGLICERINA	58, 323

NITROFURANTOINA	FUROBACTINA	45, 322
NITROFURAZONA	FURACIN	60, 441
NITROGLICERINA	NITRODERM TTS, SOLINTRINA, TRINISPRAX VERNIES	58, 323
NITROPRUSIAT FIDES	NITROPRUSIATO SODICO	40, 324
NITROPRUSIATO SODICO	NITROPRUSIAT FIDES	40, 324
NITROUREAN	CARMUSTINA	49, 140
NOBECUTAN	APOSITO PLASTICO	63
NOBRITOL	AMITRIPTILINA + MEDAZEPAM	73, 104
NOCTAMID	LORMETAZEPAM	74, 289
NOLOTIL	DIPIRONA -METAMIZOL	71, 299
NOLVADEX	TAMOXIFENO	51, 389
NORADRENALINA	NORADRENALINA PALEX	56, 325
NORADRENALINA PALEX	NORADRENALINA	56, 325
NOREBOX	REBOXETINA	73, 367
NORETISTERONA	PRIMOLUTENOR	66, 326
NORFLOXACINA	ESPEDENT	44, 327
NORVAS	AMLODIPINO	58, 104
NORVIR	RITONAVIR	48, 374
NOVANTRONE	MITOXANTRONA	50, 313
NOVOBAN	TROPISETRON	63, 408
NUTRICIÓN P ARENTERAL		53
NUTRICIÓN P ARENTERAL PERIFERICA		53
NUVACTHEN DEPOT	TETRACOSACTIDO	65, 394
AZUL METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120
AZUL METILENO	AZUL DE METILENO	39, 120

O

OFLOXACINA	SURNOX	41, 328
OFT ANTIEDEMA	SODIO CLORURO	53, 54, 69, 460
OFT CUSI ATROPINA	ATROPINA	69, 450
OFT CUSI DEXAMETASONA	DEXAMETASONA	51, 65, 68, 452
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, 455
OLANZAPINA	ZYPREXA	75, 328
OLEATO DE ETANOLAMINA	ETANOLAMINA OLEATO FM	64, 207
OLEATO DE ETANOLAMINA FM	ETANOLAMINA OLEATO	64, 207
OMEPRAZOL	LOSEC, MOPRAL, PEPTICUM	63, 329
OMNIC	IAMSULOSINA	56, 388
ONCO-TIOTEPA	TIOTEPA	49, 399
ONDANSETRON	ANTITROX ZOFRAN	63, 329
OPONAF	LACTITOL	64, 277
OPTIRAY	IOVERSOL	35, 269
OPTOVITE	CIANOCOBALAMINA	37, 145
ORBENIN	CLOXACILINA	43, 164

ORFIDAL	LORAZEPAM	74, 289
ORIMETEN	AMINOGLUTETIMIDA	51, 101
OTOCERUM	CLOROBUTANOL (DISOLVENTE CERUMEN)	70, 161
ORALDINE	HEXETIDINA	70, 246
ORSAN JABON	POVIDONA YODADA JABON	70, 444
OXALIPLATINO	ELOXATINE	50, 330
OXIBUPROCAINA/TETRACAINA	COLIRCUSI ANESTESICO DOBLE	68, 459
OXIBUTININA	DITROPAN	77, 330
OXIMETAZOLINA	COLIRIO ALERFRIN, IDASAL	70, 459
OXITOCINA	SYNTOCINON	67, 331

P

PACLITAXEL	TAXOL	51, 332
PALIVIZUMAB	SYNAGIS	48, 332
PAMIDRÓNICO ÁCIDO	ARELIA	67, 333
PANFUNGOL	KETOCONAZOL	45, 438
PANKREASE	ENZIMAS PANCREATICOS	64, 334
PANTOCARM	PANTOPRAZOL	63, 334
PANTOPRAZOL	PANTOCARM	63, 334
PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO	PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO FM	41, 334
PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO FM	PARAAMINOSALICILICO ÁCIDO	41, 334
PARACETAMOL	APIREXAL, GELOCATIL, EFFERALGAN, FEBRECTAL, MELABON, TERMALGIN	71, 335
PARACETAMOL + CODEINA	TERMALGIN-CODEINA	72, 335
PARAPLATIN	CARBOPLATINO	50, 139
PARLODEL	BROMOCRIPTINA	76, 124
PARNATE	TRANILCIPROMINA	73, 405
PAROMOMICINA	HUMAGEL, HUMATIN	41, 336
PAROXETINA	SEROXAT	73, 336
PASTA LASSAR	ENPLAST	62, 441
PEGINTERFERON ALFA 2B	PEGINTRON	78, 337
PEGINTRON	PEGINTERFERON ALFA 2B	78, 337
PENIBIOT	PENICILINA G SÓDICA	40, 339
PENICILAMINA	SUFORTANON	68, 337
PENICILINA G BENZATINA.	CEPACILINA	43, 338
PENICILINA G PROCAINA.	FARMAPROINA	43, 339
PENICILINA G SÓDICA	PENIBIOT	43, 339
PENICILINA V	PENILEVEL	43, 340
PENILEVEL	PENICILINA V	43, 340
PENTAMIDINA	PENTAMIDINA	46, 341
PENTAMIDINA	PENTAMIDINA	46, 341
PENTANOPOLISULFÚRICO ÁCIDO	THROMBOCID	63, 442
PENTOSTATINA	NIPENT	50, 341
PENTOXIFILINA	HEMOVAS	58, 342
PEPTICUM	OMEPRAZOL	63, 329
PERFENAZINA	DECENTAN	75, 343
PERICIAZINA	NEMACTIL	75, 343
PERMANGANATO POTASIO	PERMANGANATO POTASIO FM	77, 442

PERMANGANATO POTASIO FM	PERMANGANATO POTASIO	77, 442
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	ARGENIOL	63, 443
PLAVIX	CLOPIDOGREL	58, 160
PLENIGRAF	AMIDOTRIZOATO MEGLUMINA SÓDICA + CÁLCICA	34, 98
PLENUR	LITIO CARBONATO	73, 287
PNEUMOVAX	VACUNA ANTINEUMOCOCICA	78, 412
POLARAMINE	DEXCLORFENIRAMINA	76, 177
POLIDOCANOL	ETOXISCLEROL	64, 349
POLYGLOBIN	INMUNOGLOBULINA INESPECIFICA IV	77, 262
POLY PRED COLIRIO	NEOMICINA + POLIMIXINA + PREDNISOLONA	60, 458
POLYVAR CHAMPÚ	BREA DE ALQUITRAN	61, 432
POMADA OCULOS EPIT ALIZANTE	VTAMINA A + METIONINA + GENTAMICINA	70, 455
POTASIO/ ASCORBATO.	BOI-K	53, 351
POTASIO/ CLOR.	POTASION	53, 351
POTASIO CLORURO	CLORURO POTASICO BRAUN	53, 351
POTASIO ASCORBATO + ASP ARITCO AC.	BOI-K ASPARTICO	53, 351
POTASION	POTASIO CLORURO	53, 351
POVIDONA IODADA	BETADINE	61, 70, 444
PRALIDOXIMA	CONTRATHION	40, 353
PRAVASTATINA	LIPEMOL	60, 354
PRAZICUANTEL	BITRICIDE	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	PROFACETAMOL	72, 358
PROCAINAMIDA	BIOCORYL	56, 357
PROCARBAZINA	NAULAN	49, 358
PRO-EFFERALGAN	PROFACETAMOL	72, 358

PROFER	FERRITINA	37, 216
PROGRAF	TACROLIMUS	79, 388
PROGYNON DEPOT	ESTRADIOL	66, 203
PROGYNOVA	ESTRADIOL	66, 203
PROLEUKIN	INTERLEUKINA-2	78, 268
PRONITOL	PYGEUM AFRICANUM	77, 364
PROPACETAMOL	PRO-EFFEERALGAN	72, 358
PROPAFENONA	RYTMONORM	56, 359
PROPESS	PROSTAGLANDINA E2	67, 363
PROPOFOL	DIPRIVAN, RECOFOL	35, 368
PROPRANOLOL	SUMIAL	57, 361
PROSTAGLANDINA E2	PROPESS	67, 363
PROTAMINA	PROTAMINA SULFATO	40, 363
PROTAMINA SULFATO	PROTAMINA	40, 363
PROTIONAMIDA	PROTIONAMIDA	41, 364
PROTIONAMIDA	PROTIONAMIDA	41, 364
PROTIRRELINE	TRH-PREM	68, 364
PROVOCHOLINE	MEJACOLINA	35, 298
PROZAC	FLUOXETINA	73, 227
PULMICORT	BUDESONIDO	70, 125
PUNTUALEX	SENOSIDOS A Y B	64, 379
PYGEUM AFRICANUM	PRONITOL	77, 364

Q

QUININA	QUININA SULFATO	46, 365
QUININA SULFATO	QUININA	46, 365
QUINTASA	MESALAZINA	64, 296

R

RALITITREXED	TOMUDEX	49, 366
RANITIDINA	ZANIAC	63, 366
RASTINON	PIRIDOSTIGMINA	77, 347
REBETOL	RIBAVIRINA	48, 369
REBOXETINA	NOREBOX	73, 367
RECOFOL	PROPOFOL	35, 360
RECOMBIVAX HB	VACUNA ANTIHEPATITIS B	78, 411
REDOXON	ASCORBICO/ACIDO	37, 111
REGITINE	FENTOLAMINA	56, 215
REMICADE	INFLIXIMAB	79, 258
REMIFENTANILO	ULTIVA	35, 368
REMONTAL	NIMODIPINA	58, 321
RENITEC	ENALAPRILLO	57, 296
RESINCALCIO	POLISTIRENSULFONATO CALCICO	40, 350
RESOCHIN	CLOROQUINA	46, 162
RETENS	DOXICILINA	44, 191
RETINOL	AUXINA A	38, 368
RETROVIR	ZIDOVUDINA	47, 422
RHONAL	ACETILSALICILICO ACIDO	71, 85

RIBAVIRINA	REBETOL	48, 369
RIFAMPICINA + ISONIAZIDA + PIRAZINAMIDA	RIFATER	42, 370
RIFABUTINA	ANSATIPIN	41, 370
RIFALDIN	RIFAMPICINA	41, 370
RIFAMPICINA + ISONIAZIDA	RIMACTAZID	41, 370
RIFAMPICINA	RIFALDIN, RIMACTAN	41, 370
RIFATER	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA + PIRAZINAMIDA	41, 347
RIGORAN	CIPROFLOXACINA	44, 148
RILUTEK	RILUZOL	77, 371
RILUZOL	RILUTEK	77, 371
RIMACTAN	RIFAMPICINA	41, 370
RIMACTAZID	RIFAMPICINA + ISONIAZIDA	41, 370
RINGER LACTATO	RINGER LACTATO	54, 372
RISPERDAL	RISPERIDONA	75, 372
RISPERIDONA	RISPERDAL	75, 372
RITODRINA	PRE-PAR	67, 373
RITONAVIR	NORVIR	48, 374
RITUXIMAB	MABTHERA	50, 375
RIVOTRIL	CLONAZEPAM	75, 158
ROCALTROL	CALCITRIOL	66, 135
ROCEFALIN	CETRIAXONA	42, 145
ROCURONIO	ESMERON	36, 375
ROHIPNOL	FLUNITRAZEPAM	74, 225
ROIDHEMO	ANTHEMORROIDAL SIN CORTICOIDE	61, 438
ROMILAR	DEXTROMETORRANO	70, 178
ROSALGIN	BENCIDAMINA	61, 431
RUBIFEN	METILFENIDATO	77, 302
RYTMONORM	PROPAFENONA	56, 359

S

SABRINEX	VIGABATRINA	76, 419
SALBUTAMOL	VENTOLIN	70, 376
SALMETEROL	INASPIR, SEREVENT	70, 377
SANDIMMUN	CICLOSPORINA	79, 147
SAQUINAVIR	INVIRASE, FORTOVASE	48, 378
SCANDINIBSA	MEPIVACAINA	36, 295
SEGURIL	FUROSEMIDA	57, 231
SENOSIDOS A + B	PUNTUALEX	64, 379
SELOKEN	METOPROLOL	57, 305
SEPTRIN	COTRIMOXAZOL	44, 169
SEREVENT	SALMETEROL	70, 377
SEROPRAM	CITALOPRAM	73, 151
SEROXAT	PAROXETINA	73, 336
SER TRALINA	BESTRAN	73, 379
SEVOFLUORANO	SEVORANE	35, 380
SEVORANE	SEVOFLUORANO	35, 380
SEVREDOL	MORFINA	72, 314
SILICONA ZINC	SILIDERMIL	62, 444

SILDERMIL	SILICONA ZINC	62, 444
SILVEDERMA 1%	SULFADIAZINA	44, 444
SINEMET	LEVODOPA + CARBIDOP A	76, 280
SINOGAN	LEVOMEPROMAZINA	75, 283
SINTROM	ACENOCUMAROL	59, 83
SISTEMA ADHESIVO FIBRINOGENO	TISSUCOL DUO	60, 217
SODIO CLORURO	SODIO CLORURO BRAUN, COLIRCUSI ANTIEDEMA, OFTALMOLOSA ANTIEDEMA	40, 54, 69, 381
SODIO FOSFATO	ENEMA CASEN	64, 382
SOLINITRINA	NITROGLICERINA	58, 323
SOLTRIM	COTRIMOXAZOL	44, 169
SOLUCION SALINA EQUILIBRADA	BSS	69, 460
SOLUCION EVACUANTE BOHM	SOLUCION EVACUANTE BOHM	64, 383
SOLUCION EVACUANTE FOSFOSODA	FOSFOSODA	64, 384
SOLU-MODERIN	METILPREDNISOLONA	51, 303
SOLVIVUM	IBUPROFENO	61, 437
SOMATOSTATINA	SOMATOSTATINA ROGER, SOMONAL	68, 385
SOMATOSTATINA ROGER	SOMATOSTATINA	68, 385
SOMATROPINA	GENOTONORM	65, 385
SOMONAL	SOMATOSTATINA	68, 385
STESOLID	DIAZEBAM	45, 179
STILNOX	ZOLPIDEM	74, 424
STREPTASE	ESTREPTOQUINASA	74, 204
SUCCINILCOLINA	MIOFLEX, ANECHINE	36, 386
SUCRALFATO	URBAL	36, 387
SUERO FISIOLÓGICO	SODIO CLORURO	64, 381
SUFOR BANON	PENICILAMINA	40, 54, 69, 337
SUGIRAN	ALPROSTADILO	77, 95
SULFATO ATROPINA	ATROPINA BRAUN	38, 116
SULFONA	DAPSONA	41, 173
SULMETIN	MAGNESIO SULFATO	53, 291
SUMIAL	PROPRANOLOL	57, 361
SURNOX	OFLOXACINA	68, 328
SUSTIVA	EAVERENZ	47, 195
SVEDOCAIN	BUPIVACAINA	35, 126
SYNALAR GAMMA	FLUOCINOLONA ACETÓNIDO	62, 436
SYNTOCINON	OXITOCINA	67, 331
SYNVISC	HALURÓNICO ÁCIDO	68, 246

T

TOXOIDE TETANICO	TOXOIDE TETANICO LETI	78, 402
TOXOIDE TETANICO LETI	TOXOIDE TETANICO	78, 402
TACROLIMUS	PROGRAF	79, 388
TAMOXIFENO	NOLVADEX	51, 66, 389
TAMSULOSINA	OMNIC	56, 388
TIVANIC	LEVOFLOXACINO	44, 281
TIVEGIL	CLEMASTINA	76, 154
TAXOL	PACLITAXEL	51, 332
TAXOTERE	DOCETAXEL	51, 188

TEARS HUMECTANTE	HIDROXILPROPILMETILCELULOSA	69, 457
TEGAFUR	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, 335
TERTENSIF	INDAPAMIDA	57, 257
TETRACAINA	LUBRICANTE UROLÓGICO	77, 445
TETRACOSACTIDO	NUVACTHEN DEPOT	65, 394
THROMBOCID	PENTASANOPOLISULFURICO ÁCIDO	63, 442
TIABENDAZOL	TRIASOX	46, 395
TIAMINA	BENERVA	37, 395
TIENAN	IMIPENEM	42, 256
TIERRA DE FUHLER	TIERRA DE FUHLER	40, 396
TIERRA DE FUHLER	TIERRA DE FUHLER	40, 396
TIMOFTOL	TIMOLOL	69, 461
TIMOLOBULINA	INMUNOGLOBULINA ANTITIMOCITICA	79, 260
TIMOLOL	TIMOFTOL	69, 461
TINTURA DE CASTELLANI	DERMOMYCOSE	61, 445
TIOPENTAL SODICO	TIOPENTAL SODICO	35, 397
TIOPENTAL SODICO	TIOPENTAL SODICO	35, 397
TIORIDAZINA	MELERIL	75, 398
TIOTEPA	ONCO-TIOTEPA	49, 399
TIROFIBAN	AGRASIB T	59, 400
TISSUCOL DUO	SISTEMA ADHESIVO FIBRINOGENO	60, 217
TOBRADEX	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	69, 462
TOBRAMICINA	TOBREX	68, 461
TOBRAMICINA + DEXAMETASONA	TOBRADEX	69, 462
TOBREX	TOBRAMICINA	68, 461
TOCOPFEROL	AUXINA E	38, 400
TOFRANIL	IMPRAMINA	73, 256
TOMUDEX	RADITREXED	49, 366
TOPOTECAN	HYCAMTIN	51, 401
TORVALCREM	LECHE CUTANEA	62
TOSILCLORAMINA	CLORINA	62, 446
TOXINA BOTULINICA	BOTOX	77, 403
TOXOIDE TETÁNICO	TOXOIDE TETÁNICO LETI	78, 402
TOXOIDE TETÁNICO LETI	TOXOIDE TETÁNICO	78, 402
TRACRIUM	ATACURIO BESILATO	36, 114
TRAMADOL	ADOLONTA	72, 404
TRANDATE	LABELALOL	57, 276
TRANEXAMICO ÁCIDO	AMCHAFIBRIN	60, 404
TRANGOREX	AMIODARONA	56, 101
TRANILCIPROMINA	PARNA TE	73, 405

TRANKIMAZIN	ALPRAZOLAM	73, 94
TRANXILUM	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
TRIHEXIFENIDIL	ARI ANE	77, 407
TRINISPRAY AEROSOL	NITROGLICERINA	58, 323
TRIPSINA ASOCIADA	DERTRASE	62, 446
TRIVODOTIRONINA LEO	LIOTIRONINA	68, 286
TRONOXAL	IFOSFAMIDA	49, 255
TROPICAMIDA	COLIRCUSI TROPICAMIDA	68, 462
TROPISETRON	NOVOBAN	63, 408
TRPTIZOL	AMITRIPTILINA	73, 103
TUBERCULINA	TUBERCULINA	35, 408
TUBERCULINA	TUBERCULINA	35, 408
TULGRASUM CICATRIZANTE	APOSITO GRASO	61, 429

U

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
URAPIDIL	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	MESNA	71, 297
UTEFOS	TEGAFUR	49, 389

V

VACUNA ALCALA POLIO TRIVALENTE	VACUNA POLIO I II III SABIN	78, 414
VACUNA ANTIGRI PAL	MUTAGRIB VITAGRIPE	78, 411
VACUNA ANTIHEPATITIS B	ENGERIX-B, RECOMBIVAX HB	78, 411
VACUNA ANTINEUMOCÓCICA	NEUMOVAX 23	78, 412
VACUNA ANTIRRABICA	VAC ANTIRRABICA MERIEUX	78, 412
VACUNA ANTITETÁNICA	VACUNA ANTITETÁNICA EVANS,	
	TOXOIDE TETÁNICO LETI	78, 402

VACUNA ANTITETÁNICA EVANS	VACUNA ANTITETÁNICA	78, 402
VACUNA BCG INMUNOTERAPEÚTICA	IMMUCYST BCG INMUNOTERAPEÚTICA	78, 414
VACUNA POLIO I II III SABIN	VACUNA ALCALA POLIO TRIVALENTE	78, 414
VACUNA POLIO SALK	VACUNA POLIO SALK	78, 414
VACUNA POLIO SALK	VACUNA POLIO SALK	78, 414
VALPROICO ACIDO	DEPAKINE	76, 414
VALPROMIDA	DEPAKIDE	76, 415
VANCOMICINA	DIATRACIN	42, 416
VANDRAL	VENLABAXINA	73, 417
VARIDASA	ESTREPTOQUINASA	59, 204
VARILRIX	VACUNA ANTIVARICELA	78, 413
VASELINA	VASELINA ESTERIL BRAUN	62, 447
VASELINA ESTERIL BRAUN	VASELINA	62, 447
VENLAFAXINA	VANDRAL	73, 417
VENOFER	HIERRO SACAROSA	37, 252
VENT RETARD	TEOFILINA	70, 392
VENTOLIN	SALBUTAMOL	70, 376
VEPESID	ETOPOSIDO	51, 208
VERAPAMILO	MANIDON	56, 418
VERNIES	NITROGLICERINA	58, 323
VIBRACINA	DOXICICLINA	44, 365
VIBRAVENOSA	DOXICICLINA	44, 191
VIDEX	DIDANOSINA	46, 181
VIGABATRINA	SABRILEX	76, 419
VINBLASTINA	VINBLASTINA LILLY	50, 419
VINBLASTINA LILLY	VINBLASTINA	50, 419
VINCRISTINA	VINCRISUL	50, 420
VINCRISUL	VINCRISTINA	50, 420
VINORELBINA	NAVELBINE	50, 421
VIRACEPT	NELFINAVIR	48, 318
VIRAMUNE	NEVIRAPINA	47, 320
VIREAD	TENOFOVIR	47, 392
VIRHERPES	ACICLOVIR	48, 62, 68, 87
VISCORNEAL	HALURÓNICO ACIDO	68, 69, 456
VISIPAQUE	IODIXANOL	34, 268
VISTIDE	CIDOFOVIR	48, 148
VITAMINA A + METIONINA + GENTAMICINA	POMADA OCULOS EPITALIZANTE	70, 455
VITAGRIPE	VACUNA ANTIGRI PAL	78, 411
VITAMINA C ROCHE	ASCORBICO ACIDO	37, 38, 111
VITAMINA D3	COLECALCIFEROL	66, 67, 131
VOLTAREN	DICLOFENAC	68, 71, 181

X

XELODA	CAPECITABINA	49, 136
XYLOCAINA	LIDOCAINA HIPERBARICA	70, 77, 285

Y

YACUTIN	LINDANO SOLUCION	61, 439
YATROX	ONDANSETRON	63, 329

Z

ZAFIRLUKAST	AERONIX	71, 421
ZALCITABINA	HIVID	47, 422
ZANTAC	RANITIDINA	63, 366
ZARATOR	ATORVASTATINA	60, 114
ZARONTIN	ETOSUXIMIDA	75, 209
ZAVEDOS	IDARUBICINA	50, 254
ZEFFIX	LAMIVUDINA	47, 278
ZENAPAX	DACLIZUMAB	79, 171
ZERIT	ESTAVUDINA	47, 202
ZIAGEN	ABACAVIR	46, 81
ZIDOVUDINA	RETROVIR, ZIDOVUDINA	
	COMBINO PHARM	47, 422
ZIDOVUDINA + LAMIVUDINA	COMBIVIR	47, 423
ZIPREXA	OLANZAPINA	75, 328
ZITROMAX	AZITROMICINA	42, 118
ZOFRAN	ONDANSETRON	63, 329
ZOLADEX	GOSERELINA	77, 242
ZOLPIDEM	STILNOX	74, 424
ZOVIRAX OFT	ACICLOVIR	48, 62, 68, 450
ZUCLOPENTIXOL	CLOPIXOL	75, 425
ZYLORIC	ALOPURINOL	68, 93
ZYPREXA	OLANZAPINA	75, 328

g
f