



AMIODARONA

COMPRIMIDOS

Antiarrítmico ventricular - Antianginoso

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

AMIODARONA 200 mg Comprimidos

Cada comprimido contiene:

Amiodarona HCl.....200 mg
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: La Amiodarona es un derivado del benzofurano yodado, estructuralmente relacionado a la tiroxina, que ejerce un efecto vasodilatador coronario y disminuye tanto la resistencia periférica como la frecuencia de la contractilidad miocárdica. Esto contribuye a restablecer el equilibrio en la oxigenación. Tiene propiedades antiarrítmicas que se atribuyen a su acción de alargar la duración del potencial de acción y del período refractario de aurículas, ventrículos y nodo auriculoventricular.

CONTRAINDICACIONES: Está contraindicada en el distiroidismo y cuando hay trastornos específicos de la conducción inter aurícula, como es el caso del bloqueo sinoauricular, bradicardia sinusal y bloqueo A-V de cualquier grado, a menos que se implante un marcapasos, porque produce asistolia. No debe usarse en el bloqueo trifascicular, ni cuando hay antecedentes de síncope o colapso vascular e hipotensión arterial. Sin embargo, la puede usar el especialista en un medio hospitalario si dispone de equipo para estimulación eléctrica del corazón.

PRECAUCIONES: Insuficiencia cardíaca congestiva, insuficiencia hepática, hipokalemia.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA: La Amiodarona está contraindicada en el embarazo, ya que cruza la placenta y ha causado bradicardia en recién nacidos de madres tratadas. Es excretada en la leche materna en concentraciones equivalentes a las encontradas durante el mantenimiento con dosis bajas, por lo que se aconseja suprimir la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: En dosis terapéuticas produce debilidad, temblor, síndrome cerebral (depresión, insomnio, pesadillas, alucinaciones, cefalea, nerviosismo), sensación de vértigo, malestar o dolor epigástrico, náusea, vómito y constipación. Su uso crónico puede ocasionar fotosensibilidad, pigmentación cutánea y corneal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO

GÉNERO: Los niveles plasmáticos de digoxina se elevan durante el tratamiento con Amiodarona aumentando el riesgo de intoxicación digital, por lo que se debe reducir la dosis de digoxina a la mitad. La Amiodarona potencia los efectos de los anticoagulantes orales; la warfarina y el tiempo de protrombina se prolonga elevando el riesgo de hemorragia. Dicha interacción persiste debido a su larga vida media, incluso cuatro meses después de la supresión de la administración de Amiodarona. Es aconsejable reducir el anticoagulante a 1/2 ó 1/3 parte de la dosis habitual. La amiodarona interacciona con la quinidina, procainamida, flecaína, propafenona, disopiramida y la mexiletina; elevando sus concentraciones plasmáticas, alargando el QT y ocasionando un riesgo de taquicardia helicoidal.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Adultos: Dosis de carga: La dosis inicial usual es de 3 a 4 comprimidos, 3 veces al día durante una semana. Luego, 2 comprimidos al día por 3 semanas. **Dosis de mantenimiento:** De 1 a 2 comprimidos al día.

Pediátrica: Dosis inicial: 10 mg / Kg peso corporal, una vez al día, durante 10 días o hasta el inicio de la respuesta terapéutica o, en su defecto, hasta reacciones adversas. Luego tomar 5 mg por Kg de peso corporal, una vez al día. **Dosis mantenimiento:** 2,5 mg por Kg de peso corporal, una vez al día.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: Según evolución de la patología e indicación del médico.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): En el caso de sobredosis o ingesta accidental debe realizarse vaciamiento gástrico por aspiración y lavado gástrico. Se recomienda tratar la bradicardia con un estimulante del tipo de la isoprenalina.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran. Libre de Gluten.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS:

Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

PRESENTACIÓN:

AMIODARONA 200 mg Comprimidos: Caja x 100 comprimidos.



Fabricado en Bolivia por Laboratorios IFA S.A. Km. 8 1/2 carretera al Norte Santa Cruz - Bolivia
Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352