

GACETA OFICIAL

AÑO CIII

PANAMA, R. DE PANAMA MIERCOLES 9 DE MAYO DE 2007

Nº25,787

CONTENIDO

CAJA DE SEGURO SOCIAL
RESOLUCION No. 39,490-2007-J.D.
(de 27 de marzo de 2007)

"POR LA CUAL SE APRUEBA EL "FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTOS-2007", QUE HAN DE UTILIZAR OBLIGATORIAMENTE, TODOS LOS MEDICOS Y FARMACEUTICOS DE LA CAJA DE SEGURO SOCIAL"

PAG 1.

CAJA DE SEGURO SOCIAL
RESOLUCION No. 39,490-2007-J.D.
(de 27 de marzo de 2007)

La Junta Directiva de la Caja de Seguro Social, en uso de sus facultades legales,

CONSIDERANDO:

Que como consta en la Gaceta Oficial No.25,453 de miércoles 28 de diciembre de 2005, en fecha 27 de diciembre de 2005, la Asamblea Nacional, aprobó la Ley No.51 de 27 diciembre de 2005, la "Que reforma la Ley Orgánica de la Caja de Seguro Social y dicta otras disposiciones", que entró en vigencia a partir el 1 de enero de 2006.

Que la citada exenta legal, en su artículo 63, establece que se creará un catálogo de bienes y servicios, el cual constituirá una base de datos que consigna las listas oficiales del cuadro básico de medicamentos, entre otros, el cual contendrá una relación ordenada de los bienes y servicios que en él se incluyan, debiéndose mantener actualizado y correspondiéndole a la Junta Directiva, su aprobación.

Que en sus sesiones extraordinarias de 25 y 1 de junio de 1985, la Junta Directiva, aprobó el "Reglamento de la Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social", publicado en la Gaceta Oficial No.20,326 de jueves 13 de junio de 1985, en el que se creó la "Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social", como un organismo técnico responsable de desarrollar la política institucional de medicamentos, que regule la selección y utilización de los fármacos más indicados para la salud de los asegurados y sus dependientes, promoviendo al mismo tiempo el uso más efectivo, seguro y económico de los mismos, dependiente administrativamente de la Dirección General de la Institución.

Que en cumplimiento de las disposiciones legales antes citadas, el Director General de la Institución, ha presentado, para su aprobación por el Pleno de la Junta Directiva, el "Formulario Oficial de Medicamentos-2007", elaborado por la "Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social".

GACETA OFICIAL

ORGANO DEL ESTADO

Fundada por el Decreto No. 10 de 11 de noviembre de 1903

MGTER. OTTO ARLES ACOSTA M.
DIRECTOR GENERAL

LICDA. YEXENIA RUIZ
SUBDIRECTORA

OFICINA

Calle Quinta Este, Edificio Casa Alianza, entrada lateral
Primer piso puerta 205, San Felipe Ciudad de Panamá
Teléfono: 527-9833/9830 - Fax: 527-9689
Apartado Postal 2189
Panamá, República de Panamá

LEYES, AVISOS, EDICTOS Y OTRAS
PUBLICACIONES

www.gacetaoficial.gob.pa

PRECIO: B/.5.60

Confeccionado en los talleres de
Editora Panamá América S.A. Tel. 230-7777

Que por primera vez, el Formulario Oficial de medicamentos, que han de utilizar obligatoriamente, todos los médicos y farmacéuticos de la Caja de Seguro Social, autorizados por ley a prescribir y dispensar medicamentos, clasifica los medicamentos por grados o niveles de uso, nombre científico, indicaciones terapéuticas, contraindicaciones, dosis recomendada, precauciones, reacciones adversas, interacciones y otras informaciones de vital importancia para su uso.

Que el "Formulario Oficial de Medicamentos-2007", debido a los constantes avances científicos y a las dificultades que pueden presentarse en el uso de medicamentos, no es infalible ni inmutable, lo que exige una dinámica de actualización permanente para incluir, excluir, re-incluir, modificar y notificar reacciones adversas, sospecha de fallas terapéuticas y farmacéuticas, por lo que se requiere dotar a la "Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social", de las facultades para ejecutar, en forma expedita pero provisional, las acciones antes señaladas, en beneficio de la salud y vida de los asegurados y sus dependientes y someterlas anualmente a la Junta Directiva, para su aprobación final e inclusión en el "Formulario Oficial de Medicamentos-2007" del catálogo de bienes y servicios, que ordena el artículo 63 de la Ley No. 51 de 27 de diciembre de 2005.

Que en cumplimiento de las disposiciones legales citadas y a las consideraciones expuestas, el Pleno de la Junta Directiva, en sesión celebrada el 27 de marzo de 2007,

RESUELVE

PRIMERO: APROBAR el "Formulario Oficial de Medicamentos-2007", que han de utilizar obligatoriamente, todos los médicos y farmacéuticos de la Caja de Seguro Social autorizados por ley a prescribir y dispensar medicamentos y en el que se clasifican los medicamentos por grados o niveles de uso, nombre científico, indicaciones terapéuticas, contra-indicaciones, dosis recomendada, precauciones, reacciones adversas, interacciones y otras informaciones de vital importancia para el uso de medicamentos, el cual formará parte integral del catálogo de bienes y servicios ordenado por la Ley Orgánica de la Institución.

SEGUNDO: FACULTAR a la "Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social" para ejecutar, en forma expedita pero provisional, las acciones de inclusión, reincisión, exclusión, modificación, suspensión provisional o temporal por superación terapéutica o

no producción de medicamentos, cuando se estime necesario para salvaguardar la vida y salud de los pacientes, como por ejemplo por sospechas de fallas farmacéuticas, terapéuticas, elevadas frecuencias de reacciones adversas, fallas en las buenas prácticas de manufactura o por cualquier otro defecto del medicamento en cuestión, se suspenderá la dispensación del lote del producto medicamentoso en las instalaciones de la Caja de Seguro Social y la Comisión deberá notificar inmediatamente al Director General de tales situaciones, quien lo someterá razonadamente a consideración de la Junta Directiva, en la próxima sesión.

Por lo menos una vez al año, el Director General de la Institución presentará a la Junta Directiva para su aprobación final, todos los cambios o modificaciones que deban hacerse, con carácter definitivo, al "Formulario Oficial de Medicamentos-2007", conforme al procedimiento establecido en la Resolución No.35,992-2004-J.D. de 29 de junio de 2004, que dicta el Reglamento para la Selección de Medicamentos.

TERCERO: ESTABLECER que la prescripción y dispensación de medicamentos que no formen parte del "Formulario Oficial de Medicamentos-2007" que se consideren conveniente incluir y que requieran por su especial efecto terapéutico los asegurados y sus beneficiarios, deberá ser sometida a consideración de la "Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social" y ésta recomendará al Director General la inclusión del medicamento en el citado Formulario y éste a su vez, deberá cumplir lo previsto en el artículo Segundo de esta Resolución.

CUARTO: SE PROHIBE el uso del "Formulario Oficial de Medicamentos-2007", por parte de personas no autorizadas o no idóneas para la prescripción y dispensación de medicamentos y la reproducción total o parcial por cualquier medio del citado Formulario para fines comerciales o de provecho particular.

QUINTO: Esta resolución deroga toda disposición sobre la materia, que le sea contraria y entrará a regir a partir de su publicación en la Gaceta Oficial.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Artículos 28 numerales 1 y 2; 41 numerales 1 y 8; 63 la Ley No.51 de 27 de diciembre de 2005; Reglamento de la Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social, Ley No. 4 de 10 de enero de 2001

PÚBLIQUESE Y CUMPLASE

ING. HÉCTOR I. ORTEGA G.
Presidente de la Junta Directiva

DR. PABLO VIVAR GAITÁN
Secretario de la Junta Directiva

REPUBLICA DE PANAMÁ
CAJA DE SEGURO SOCIAL
COMISIÓN DE MEDICAMENTOS

FORMULARIO OFICIAL DE
MEDICAMENTOS

2007

Caja de Seguro Social
Apartado 0816-06808-Zona 5
Panamá
Dirección Cablegráfica “CASESO”
Internet: <http://www.css.org.pa>

**AUTORIDADES
CAJA DE SEGURO SOCIAL**

**Ing. Héctor Ortega
PRESIDENTE JUNTA DIRECTIVA**

**Lcdo. René Luciani L.
DIRECTOR GENERAL**

**Dr. Amíbal Illueca
SUBDIRECTOR GENERAL**

**Dr. Pablo Vivar
SECRETARIO GENERAL**

**Dra. Rosario Turner M.
DIRECTORA NACIONAL DE LOS SERVICIOS
Y PRESTACIONES MÉDICAS.**

PLENO DE LA COMISIÓN DE MEDICAMENTOS	
Representante	
Comisión de Compras Junta Directiva	Dr. Francisco Bravo
Dirección General (Presidente de la Comisión)	Dr. Juan M. Llerena F.
Dirección de Compras y Abastos	Mg. Nereida de Velasco
Dirección de Farmacia y Drogas (MINSA)	Mg. Martha Escobar Mg. José P. Lora J. (suplente)
Departamento de Medicina Interna (SS).	Dra. Kira L. Chirri F.
Departamento de Cirugía (SS).	Dr. Eliecer Tello
Departamento de Ginecología-Obstetricia (CSS).	Dra. Ana González
Departamento de Pediatría (SS).	Dra. Leslie I. de Díaz Dr. Ricardo Alomía (suplente)
Asociación Médica Nacional	Dr. Jeremías Vernal G.
Asociación de Médicos, Odontólogos y Profesionales Afines (AMOA/SS)	Dr. Iván Olivardia G. Dra. Irma Alvarado (suplente)
Sociedad Panameña de Medicina General	Dr. Ricardo Sáenzval Dra. Carmen Rivera (suplente)
Colegio Nacional de Farmacéuticos	Lcda. Melinda de Lamme Lcda. Angélica Polo (suplente)
Secretaría Técnica	Lcda. Reyna R. de Sumner
Asesoría Legal	Lcda. Xiomara Carrillo

PERSONAL TECNICO ADMINISTRATIVO

Presidencia	Mg. Jorge Masis	Sección Científico Técnica
Dr. Juan M. Llerena F.	Mg. Dayra Semaniego	
Secretaría Técnica		
Lcda. Reyna R. de Sumner		
Sección de Gestión de Calidad		
Lcdo. Héctor Velarde	Lcda. Bélgica Riera	
Sección de Farmacovigilancia		
Lcdo. Carmelo Quintana Mazzitelli	Lcda. Adela Marchena de Castroverde	Licda. Bertha I. Aparicio de Moreno
Secretarías		
Licda. Rosana Díaz	Lcda. Tania Pérez	Sra. Dorothy Cruz
Conductor		
Sr. Lloyd D. Cruz		
Mensajero		
Sr. Amadeo Rodríguez		

MENSAJE DEL SEÑOR DIRECTOR GENERAL

Los nuevos avances en la Medicina, el desarrollo de nuevos conceptos de la ampliación farmacológica de productos, la incorporación de nuevos fármacos en el mercado y las necesidades manifestadas por el personal de salud de la Institución, requieren de un carácter dinámico del Formulario Oficial de Medicamentos de la Caja de Seguro Social.

La última versión de la Lista Oficial de Medicamentos de la Institución, se publicó en al año 2001, y hasta el presente se han efectuado actualizaciones parciales, mediante las respectivas resoluciones de inclusiones, exclusiones y modificaciones, logrando incorporar moléculas que representan avances tecnológicos y terapéuticos para las diversas enfermedades que se atienden a los tres niveles de atención.

La actualización del Formulario Oficial de Medicamentos, proporciona alternativas de tratamiento para la población derechohabiente, que facilitan la atención médica, suministrando a sus usuarios información esencial, de este modo, se contribuye a mejorar los Servicios de Salud de la Caja de Seguro Social.

El arduo trabajo realizado por la Comisión de Medicamentos, es importante que sea debidamente valorado, tanto por los profesionales de la salud como por los asegurados, la cual en coordinación con los jefes de servicios de la Institución, han brindado su opinión en la actualización de la lista de medicamentos, además de la evaluación de información obtenida de publicaciones indexadas, nacionales e internacionales. Todas las opiniones y publicaciones han sido analizadas, comentadas y cuestionadas por los miembros del Comité del Formulario Oficial de Medicamentos, determinando en cada caso, su inclusión, modificación o exclusión.

EDITORES DEL FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTO

Dr. Jeremías Bernal Gascón
Dra. Ilss Villalaz de Leandro
Equipo Técnico de Planta de la Comisión

El formato que se ha diseñado para el Formulario Oficial de Medicamentos de la Caja de Seguro Social contiene: la clave, el nombre genérico, la(s) presentación(es) farmacéutica(s), como datos de interés primordial para su adquisición; además, sus indicaciones, las vías de administración y dosis, riesgo de su empleo en mujeres

embarazadas, efectos adversos e interacciones, como elementos paramente orientadores para el área médica.

Los rubros anotados en indicaciones, posología y acciones entre otros, son guías, ya que finalmente, es el médico tratante, quien determina en función de sus conocimientos, experiencia, uso de las normas de atención disponibles y de los problemas médicos en cada paciente como sujeto individual, quien decide qué, cómo y cuánto prescribe.

En el presente Formulario Oficial de Medicamentos de la Caja de Seguro Social, se han considerado aspectos claves en la prescripción de medicamentos como son los niveles de complejidad. Las normas de prescripción se han flexibilizado en aspectos como: El número de medicamentos autorizados por consulta en casos de padecimientos crónicos, la posibilidad de que el médico especialista en áreas de poca accesibilidad, pueda prescribir medicamentos restringidos, sin embargo, el facultativo tiene la responsabilidad de cuidar los recursos institucionales y colaborar en las auditorias de procesos.

El Formulario Oficial de Medicamentos actualizado, debe ser útil para el inicio del ciclo de abastecimiento, para la adquisición, recepción y distribución, así como la selección de medicamentos por nivel de atención, que constituirán las listas básicas de las Unidades Ejecutoras del nivel local y regional, basados siempre en el perfil epidemiológico de la población y las patologías médicas predominantes.

Finalmente, es necesario señalar, que nuestra Caja de Seguro Social no escapa de las dificultades financieras que presentan otras entidades de Seguridad Social en el hemisferio y el incremento en el gasto de medicamentos cada día constituye un importante rubro de los presupuestos de las instituciones del Sector Salud, por lo cual invitamos a los Médicos Institucionales, a formar parte de una nueva cultura que fomente la Calidad de los Servicios que ofrecemos a nuestros usuarios y a contribuir al uso adecuado de sus recursos, entre éstos, los productos medicamentosos que ponemos a su alcance.

INDICE GENERAL DE MATERIA

1. Autoridades de la Caja de Seguro Social
2. Pleno de la Comisión de Medicamentos.
3. Presidente de la Comisión de Medicamentos.
4. Mensaje de la Dirección General
5. Índice General de Materia.
6. Instructivo
7. Introducción
8. Normas de Prescripción.
9. Normas de Formularios y Ficha.
10. Definiciones.
11. Grupos Antígenico Terapéutico Químicos (ATQ)
11.1. A-D-Tratamiento Alimentario y Metabolismo
11.2. E-H-Sangre y Formación de Órganos Sanguíneos
11.3. C-I-Sistema Cardiovascular
11.4. D-J-Productos Dermatológicos
11.5. G-D-Sistema Endocrino-Urínario y Hormonas Secundarias
11.6. H-D-Hormonas Sistémicas, excluyendo Hormonas Secundarias e Insulina
11.7. I-J-Anti-infectivos Generales y de Uso Sistémico
11.8. L-O-Anfinespásticos y Agentes Immunomodificadores
11.9. M-O-Sistema Nervioso-e-sequelística
11.10. N-T-Sistema Nervioso Central
11.11. P-J-Productos Antiparasitarios
11.12. R-T-Sistema Respiratorio
11.13. S-T-Órganos de los Sentidos
11.14. V-T-Varias
12. Medicamentos de Control Narcótico y Otras Sustancias Controladas
13. Cuadro de Interacciones
14. Formularios
14.1. Inclusión, Exclusión y Modificación de Medicamentos
14.2. Selcción y Despacho de Medicamentos Regulados
14.3. Formulario de Notificación de Fármacos Terapéuticos y Farmacéuticos y Reacciones Adversas.
15. Abreviaturas y Acronimos
16. Datos de Utilidad
17. Bibliografía.
18. Índice General

INSTRUCTIVO

El Formulario Oficial de la Caja de Seguro Social de la República de Panamá agrupa y codifica los medicamentos seleccionados para las alteraciones de la salud sujetas al tratamiento farmacológico.

Cada medicamento tiene un código numerado para facilitar su identificación.

Los primeros nueve (9) dígitos se explican por sí solos y son de mayor utilidad administrativa, pero los últimos dos son de interés para el médico clínico. Como resultado de la naturaleza química de la mayoría de los medicamentos actuales, de los riesgos potenciales que tiene toda medicación al ser administrada a los humanos, y de la necesidad de efectuar controles de los efectos terapéuticos esperados y de los indeseables, se han establecido Grados de Distribución basados en la disponibilidad de los recursos humanos y materiales en las Unidades Ejecutoras donde labore el médico, que le permitan decidir su uso y el adecuado control de los efectos terapéuticos o adversos.

EJEMPLO:

1	01	0017	01	08	03	L	Grado de Distribución
							Grupo Anatómico Terapéutico
							Químico (ATC)
							Cantidad por envase
							Número de Identificación del Medicamento
							Presentación farmacéutica
							Clasificación en el Catálogo de Bienes y Servicios

Los renglones quedan entonces descriptos de la siguiente forma:
 Código institucional, molécula, concentración, forma farmacéutica
 presentación, vía de administración, sistema VEN-M, uso
 restringido, indicaciones, contraindicaciones, administración,
 precauciones, interacciones.

GRADOS DE DISTRIBUCIÓN

Atendiendo a los niveles de atención de salud y al grado de complejidad de las instalaciones de salud se ha dispuesto la siguiente clasificación para la dispensación de los medicamentos según Grados:

GRADO 01 Medicamentos que por su característica farmacológica y la escasa probabilidad de riesgos severos no requiere cuidados especiales.
Centros de Atención, Promoción y Prevención de Salud (CAPPS) ULAPS

GRADO 02 Medicamentos cuya prescripción adecuada exige el criterio médico profesional y/o extremos de laboratorio y gabinete para decidir su uso o para el control de sus efectos farmacológicos esperados o los indeseables.
Policlínicas Básicas

GRADO 03 Medicamentos que para su administración y vigilancia correctas, por sus importantes riesgos potenciales, deben ser manejados en instalaciones debidamente equipadas y por médicos y personal especializados.
Policlínicas Especializadas

GRADO 3E *Policlínicas Especializadas con Cirugías Ambulatorias, Clínicas de Atención Especializada*

GRADO 04 Medicamentos cuya vía, intervalo de administración o vigilancia farmacoterapéutica exige la hospitalización o manejo externo del paciente adscrito a un hospital.
Hospitales Sectoriales y Regionales, Consulta Externa Especializada, Programa SADI y DENADE.

GRADO 4E Medicamentos que estarán en las Áreas Hospitalarias del país que dispongan de Unidades de Áreas Críticas para el adecuado manejo de enfermos graves.

Áreas especiales de Cuidados Intensivos, Procedimientos Especiales (Diálisis, Oncológicos)

GRADO 05 Medicamentos que estarán en instalaciones hospitalarias que dispongan de recursos humanos y de equipos completamente especializados Hospitales Supra Regionales y a los Centros Nacionales Especializados de Salud Transplante de órganos y tejidos, Institutos Especializados, Unidades especializadas en trauma, quemados, etc.)

GRADO U Medicamentos necesarios para atender casos de urgencias en instalaciones donde labora permanentemente un médico idóneo Estos medicamentos podrán ser abastecidos por una Unidad Ejecutora de mayor complejidad que esté próxima a dicha instalación, bajo supervisión de farmacia y la Dirección Médica de las instalaciones. En las unidades donde no se cuente con un cuarto de urgencia formal se tendrá un carro de paro donde deben estar los medicamentos básicos para una situación de emergencia, este carro dispondrá de una lista que debe ser abastecida por la Unidad Ejecutora de mayor complejidad que disponga de dichos medicamentos.

Cuando un paciente requiera de medicamentos de un Grado de Distribución superior al de su Nivel de Atención se deberán seguir los procedimientos establecidos para estos casos y los mismos podrán ser abastecidos por una Unidad Ejecutora de mayor complejidad que esté próxima a dicha instalación.

Esta clasificación para la utilización de los medicamentos del Formulario Oficial de Medicamentos de la Institución según niveles de atención y complejidad se fundamenta en la restricción del uso de los mismos de acuerdo al nivel o escala de complejidad exclusivamente.

La Comisión de Medicamentos y la Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas revisarán periódicamente los grados de distribución de los ranglones a fin de adecuarlos a las necesidades de atención de los pacientes asegurados.

Algunos medicamentos, requieren para su manejo del llenado de un "Formulario de Solicitud y Despacho de Medicamento Regulado" ya que las relaciones beneficio/costo son muy limitadas.

Estos medicamentos se señalan con un asterisco (*)

La existencia de ranglones de Uso Restringido obedece a la necesidad de establecer pautas de orden técnico en el uso nacional de determinados medicamentos.

Para una mayor orientación al clínico y al farmacéutico se presentan los medicamentos en 14 grupos anatómicos y 72 subgrupos terapéuticos adaptados de la Clasificación Anatómica Terapéutica Química (ATC).

La clasificación tiene una estructura de cinco niveles. El primer nivel es el grupo anatómico, que a su vez se divide grupos terapéuticos (segundo nivel). El grupo terapéutico se divide en subgrupos terapéuticos (tercer nivel), que se subdivide en subgrupos químicos terapéuticos (cuarto nivel). El quinto nivel identifica la sustancia química. Los primeros tres niveles corresponden a las clasificaciones de la European Pharmaceutical Market Research Association (EphMRA) y la International Pharmaceutical Market Research Group (IPMRG). Los niveles subsiguientes fueron desarrollados por el Centro Colaborador de la Organización Mundial de la Salud. La clasificación ATC también se emplea para codificar los medicamentos en la base de datos del Programa Internacional de Monitorización de Reacciones Adversas a Medicamentos de la OMS.

INTRODUCCIÓN

Esta agrupación de los medicamentos es un primer esfuerzo hacia la estandarización de la nomenclatura y codificación que facilitará el estudio comparativo (nacional e internacional) de la utilización de medicamentos.

Algunos medicamentos (en la misma forma farmacéutica) aparecen en más de un subgrupo terapéutico para señalar su utilidad terapéutica.

La Comisión de Medicamentos es un organismo técnico responsable administrativamente ante la Dirección General de la Caja de Seguro Social, destinado a desarrollar la política institucional de medicamentos. Esta política regula la selección y utilización de los fármacos más indicados para la salud de los asegurados y sus dependientes, promoviendo al mismo tiempo el uso más efectivo y seguro de los mismos.

Tabla: Clave equivalente en el código institucional de los niveles anatómicos de la Clasificación ATC

Código	Clave	Grupo Anatómico
A	-01	Tracto Alimentario y Metabolismo
B	-02	Sangre y Formación de Órganos Sanguíneos
C	-03	Sistema Cardiovascular
D	-04	Productos Dermatológicos
G	-05	Sistema Génito-Urinario y Hormonas Sexuales
H	-06	Hormonas Sistémicas, excluyendo Hormonas Sexuales e Insulina
J	-07	Antinfectiosos Generales y de Uso Sistémico
L	-08	Antineoplásicos y Agentes Immunológicos
M	-09	Sistema Músculo-esquelético
N	-10	Sistema Nervioso Central
P	-11	Productos Antiparasitarios
R	-12	Sistema Respiratorio
S	-13	Órganos de los Sentidos
V	-14	Varios

La Comisión de Medicamentos está integrada por profesionales médicos y farmacéuticos representantes de asociaciones gremiales y de la Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas, así como del representante de Comisión de Compras de Junta Directiva y un representante de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas del Ministerio de Salud de Panamá.

Usted podrá accesar a la Comisión de Medicamentos vía Internet a través del Portal de la CSS donde podrá hacernos llegar todas sus inquietudes y sugerencias: (www.css.org.pa)

Luego de varios meses de ardua tarea, ponemos a disposición del equipo de salud, el FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTOS de la CAJA DE SEGURO SOCIAL concebido con la finalidad de brindar información técnica que sirva de apoyo tanto a la gestión clínica como a la administrativa, y su aplicación es de estricto cumplimiento.

En el FORMULARIO OFICIAL se han incorporado:

- Indicaciones terapéuticas, Contra-indicaciones, Dosis recomendada, Precauciones, Reacciones Adversas,
- Cuadro de Interacciones a Medicamentos de los renglones que integran el Formulario Oficial,
- Datos de Utilidad que contribuyan a facilitar los cálculos necesarios para la realización de ajustes de dosificaciones,
- Sistema de Análisis VEN-Modificado, tomando en consideración la indicación terapéutica, con la finalidad de orientar sobre el impacto clínico de dicho renglón,
- Grados de Distribución de los medicamentos, atendiendo a los niveles de atención y complejidad de las Unidades Ejecutoras,
- Se introduce el concepto "Carro de Paro" (VEN-M.U) en primer nivel de atención. Abre la oportunidad en todas las Unidades Ejecutoras donde labore un médico idóneo de contar con los medicamentos necesarios para una atención urgente, para preparar

- al paciente para su traslado a un nivel de complejidad de atención superior.
- Una gran mayoría de renglones tienen dosis para uso pediátrico e incorporando formas farmacéuticas para facilitar su prescripción.
- **Definiciones**

El Formulario Oficial se ha confeccionado de acuerdo con lo reglamentado mediante la Resolución N° 35,992-2004-ID, atendiendo a las necesidades expresadas por los funcionarios médicos encargados de recetar el medicamento, teniendo en cuenta la **eficacia, seguridad, calidad, el uso racional de los mismos, y costo.**

Se han tomado en consideración todas las normativas y reglamentaciones señalas en la Ley N° 1 de 10 de enero de 2001 sobre Medicamentos y otros Productos para la Salud Humana y sus reglamentaciones. Es importante señalar en especial el Artículo 58:

Obligación de colaborar con la Autoridad de Salud:

Los proveedores y cualquier persona natural o jurídica que participe directa o indirectamente en el mercado de medicamentos y productos farmacéuticos, están obligados a cooperar con las acciones de investigación, ya sean de control posterior o por farmacovigilancia, que desarrolle la Autoridad de Salud para protección de la salud de la población de la República. El incumplimiento de esta obligación de colaborar será una infracción a la presente Ley.

Ley N°1 de 10 de enero de 2001 Sobre Medicamentos y Otros Productos para la Salud Humana. Capítulo IV. Eficacia y Eficacia Terapéutica. Artículo 51. Medicamentos genéricos en instituciones públicas de salud. Cuando se adquieren medicamentos genéricos en instituciones públicas de salud, éstos deben cumplir con los criterios de intercambiableidad establecidos en esta Ley. Esta disposición entrará en vigencia en un lapso de tres años, a partir de la promulgación de esta Ley.

La evaluación de la solicitud de inclusión de un medicamento se basa en criterios claramente definidos:

- **Eficacia comprobada:** se basa en los principios del ensayo clínico controlado.
- **Seguridad:** se basa en datos disponibles de estudios clínicos, estudios durante la comercialización (fase IV en países industrializados), estudios epidemiológicos (caso/control y de cohorte) y estadísticas de sistemas

nacionales e internacionales de notificación de reacciones adversas a medicamentos.

- Evitar la duplicación innecesaria de alternativas terapéuticas; se deben documentar adecuadamente las ventajas clínicas del nuevo medicamento que reemplazaría al medicamento superado.
- Evitar la duplicación innecesaria de alternativas farmacéuticas: demostrar que la nueva formulación farmacéutica representa una verdadera necesidad terapéutica que no se puede resolver con la(s) formulación(es) farmacéutica(s) disponible(s).
- Relación costo/beneficio favorable: La comparación del costo por tratamiento (costo de adquisición del medicamento) con las alternativas disponibles y, en lo posible, la comparación de los costos indirectos (de administración, monitorización, etc.) aportan elementos adicionales en la evaluación global de un nuevo medicamento.

El reticulado de decisión resume los criterios básicos para la aceptación o rechazo de la inclusión de un nuevo medicamento:

Reticulado de Decisiones

		SEGURIDAD		
		Moderadamente más inseguro	Equivalente	Menos Inseguro
Significativamente más eficaz	Más inseguro	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Quizás agregar con restricciones
	Moderadamente más eficaz	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Esperar más datos controlados
Menos eficaz	Equivalente	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo	Agregar nuevo medicamento y suprimir antiguo
Menos eficaz	Quizás agregar con restricciones	Esperar más datos controlados	No agregar	No agregar

Fuente: OPS/OMS

La adquisición de los renglones de reciente inclusión será realizada una vez se hayan agotado las existencias del renglón al cual reemplazan. Ademas será necesario que se hayan agotado todos los trámites legales y administrativos vigentes.

Algunos renglones como los sueros y antídotos serán evaluados anualmente en conjunto con la Dirección Nacional de Compras y Alabastos, para preparar los procedimientos necesarios para su adquisición.

La selección de medicamentos con los actuales criterios nació como una actividad multidisciplinaria en hospitales de diversos países durante los años 60 y 70, generalmente desarrollada en el marco de los comités de farmacia y terapéutica.

La existencia de la selección y confección de una lista o formulario de medicamentos ofrece muchas ventajas, entre las que podemos enumerar:

Prescripción

- Entrenamiento dirigido y más fácil
- Mejor experiencia con menos fármacos
- Información sobre fármacos más enfocada
- Mejor reconocimiento de Reacciones Adversas a Medicamentos (RAM)

Pacientes

- Esfuerzos educativos dirigidos
- Reducción de la confusión y mejor adherencia al tratamiento
- Aumenta la disponibilidad del fármaco

Suministro

- Facilitar procedimientos, almacenamiento y distribución
- Disminuir almacenamiento
- Mejorar la calidad del manejo
- Fácil dispensación

Costo

- Precios accesibles
- Más competencia

Han sido creados como parte de un elemento estructural del esfuerzo que realiza la Caja de Seguro Social para optimizar la efectividad y eficiencia del uso de medicamentos, en cada una de las Unidades Ejecutoras de Atención Médica. Estos comités sirven de enlace entre el equipo de salud y la Administración de la Unidad Ejecutora en primera instancia. En segunda instancia sirven de enlace entre las Unidades Ejecutoras y la Comisión de Medicamentos. Los principios y criterios científico técnicos que rigen a los Comités de Farmacoterapéutica son los mismos que rigen a la Comisión de Medicamentos.

La Comisión de Medicamentos tiene la responsabilidad de orientar y capacitar a los profesionales que conforman estos Comités, la Sección Científico Técnica les dará apoyo permanente en el desarrollo de actividades de evaluación de medicamentos, farmacovigilancia y promoción de la utilización racional de medicamentos.

Medicamentos del Carro de Paro.				Cantidades Sugeridas
1 02 0482	01	12	U Adrenalina cloruro, 1:1000, 1mg/ml, ampolla, 1ml, S.C.	6
1 02 0324	01	01	U Atropina sulfato, 1mg/ml, ampolla, 1ml, S.C.; I.M.; I.V.	4
1 02 0030	01	02	U Calcio, gluconato 10%, ampolla 10ml, IV.	2
1 02 0053	02	02	U Dextrosa, al 50%, ampolla o vial, 50-100ml.	2
1 02 0594	01	10	U Diazepam, 5mg/ml, ampolla, 2ml, I.M., I.V.	3
1 02 0317	02	03	U Furosemida, 20mg/2ml, ampolla, 4 I.M. I.V.	2
1 01 0204	31	03	U Gliceril trinitrato (nitroglicina), 0.4mg tabletas sublingual.	2
1 02 0268	01	03	U Lignocaina (Lidocaina) 2%, con preservativo vial, 20ml, I.M.; I.V.	2
1 02 0181	01	02	U Sodio bicarbonato solución hipertónica 7.5%, vial, 50ml.	1

COMITÉS DE FARMACOTERAPÉUTICA:

Los Comités de Farmacoterapéutica están constituidos por un grupo profesional multidisciplinario, bajo la responsabilidad de la Comisión de Medicamentos.

**NORMAS PARA PRESCRIBIR Y DISPENSAR
MEDICAMENTOS**
Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas

- Receta de Prescripción Ordinaria
 - Receta de Prescripción Prolongada
 - Receta de Narcóticos (amarilla) en atención a la legislación vigente
1. El médico institucional, prescribirá a los pacientes los fármacos de acuerdo al Formulario Oficial de Medicamentos vigente.
 2. La prescripción de recetas y su dispensación, provenientes de otras instalaciones de salud estatal y de consultorios privados, presentadas en la Institución, están sujetas a las disposiciones aquí establecidas.
 3. El Médico debe prescribir en letra legible de tal forma que el Farmacéutico pueda comprender claramente el medicamento recibido para facilitar su dispensación y debe informar y orientar al usuario en el uso de los medicamentos.
 4. El profesional Farmacéutico que reciba una prescripción en forma ilegible debe abstenerse de dispensar el medicamento y consultar con el médico suscriptor de la receta.
 5. Las recetas que no cumplen con los requisitos generales establecidos o que presenten alguna alteración serán rechazadas por el profesional Farmacéutico.
 6. El Médico debe prescribir los medicamentos utilizando el nombre genérico (Denominación Común Internacional, DCI) y la prescripción debe hacerse en letra legible, ya sea manuscrita o por medios mecánicos, siempre y cuando la firma del médico prescriptor sea manuscrita (punto y coma) y con tinta.
 7. La prescripción de medicamentos por parte de los Médicos Internos, estará sujeta a las disposiciones legales:
 - ◆ Sólo serán aceptadas y atendidas en las farmacias de las instituciones de salud, donde están recibiendo tratamiento.
 - ◆ Deberán cumplir con los requisitos Generales establecidos para la receta, con excepción del número de registro profesional.
 8. Los Odontólogos podrán prescribir medicamentos de acuerdo a las Normas en Salud Bucal y deberán cumplir con las normas aquí señaladas.
 9. Para la Prescripción de Medicamentos, los Médicos de la Institución utilizarán los formatos de Recetas disponibles en la Caja de Seguro Social, que son:
 10. La prescripción de medicamentos a través de la receta médica debe cumplir con los siguientes requisitos generales:
 - ◆ Nombre de la Unidad Ejecutora u otra Institución de Salud Pública o Privada o en su lugar del médico que la prescribe.
 - ◆ Nombre completo del paciente, número de seguro social y/o cédula, edad y fecha de prescripción.
 - ◆ Nombre genérico del medicamento o DCI (Denominación Común Internacional), concentración o potencia, forma farmacéutica, vía de administración, cantidad, dosis y días de tratamiento.
 - ◆ Instrucciones claras de uso. Prohibido colocar la frase "Uso indicado" o frase similar.
 - ◆ Los datos del Médico prescriptor deben estar escritos en letra imprenta, claramente legible, o a través de un sello litográfico y debe incluir:
 - Nombre completo, Especialidad
 - Número de Registro Profesional emitido por Consejo Técnico de Salud
 - La firma del Médico prescriptor debe ser de punto y letra y con tinta.
 - ◆ La receta institucional deberá llevar el sello de la Unidad Ejecutora donde se expide la misma y el código del médico que prescribe.
 - ◆ La receta no institucional deberá, además de presentar todo lo anterior, identificar debidamente el establecimiento de procedencia y número de teléfono.
 11. Todas las recetas dispensadas deben ser firmadas al reverso por el Farmacéutico que la dispuso.
 12. Para padecimientos crónicos el médico prescriptor utilizará la receta de uso prolongado la cual es válida para tres (3) prescripciones de un mismo medicamento correspondiente a tres (3) meses de tratamiento. El prescriptor debe llenar y firmar cada parte de la receta prolongada para las dispensaciones parciales.
 13. La dispensación de recetas prolongadas se realizará en entregas parciales para un máximo de tres (3) meses de tratamiento. El Farmacéutico es responsable del llenado paso a paso de:
 - Las fechas y cantidades dispensadas del medicamento prescrito y entregado.

- Firmas y sello del Farmacéutico
- 14. Las prescripciones de medicamentos para uso prolongado provenientes de instalaciones de salud privadas, podrán usar los formatos usuales, siempre que cumpla con los requisitos generales de esta norma y tendrá que emitir tres recetas idénticas enumeradas, uno (1) para la primera, dos (2) para la segunda y tres (3) para la tercera. Adicionalmente se debe escribir con letra legible la frase "Uso Prolongado".
- 15. En todas las recetas de uso prolongado se deberá colocar la fecha aproximada en que se harán efectivas las mismas.
- 16. La prescripción de medicamentos señalados en el Formulario Oficial como Medicamentos Regulados exige, además de la prescripción de la receta ordinaria o prolongada, del llenado completo por el Médico prescriptor, de un FORMULARIO DE SOLICITUD Y DESPACHO DE MEDICAMENTO REGULADO (Código 02.644-17).
- 17. Los medicamentos indicados en el Formulario Oficial de Medicamentos como de Uso Restringido, solo podrán ser prescritos y dispensados para la especialidad autorizada para su utilización.
 - ❖ En Unidades Ejecutoras de baja complejidad y difícil acceso donde no se cuente con Sub especialistas, la prescripción subsiguiente del medicamento de uso restringido podrá ser prescrita por el médico especialista de medicina interna y en casos muy excepcionales por el médico general previa existencia del FORMULARIO DE SOLICITUD Y DESPACHO DE MEDICAMENTO REGULADO y la referencia del médico sub-especialista tratante original.
 - 18. Los medicamentos de aplicación parenteral requerirán de la presentación de una receta ordinaria.
 - 19. Las recetas de productos farmacéuticos clasificados como antibióticos no tópicos tendrán una vigencia de tres (3) días, contados a partir de la fecha de la prescripción para ser presentadas en las farmacias.

SUSTANCIAS CONTROLADAS

- 20. Los productos con contenido de estupefacientes se deben prescribir en los recibos oficiales (amarillos numerados).
- 21. En las recetas de medicamentos con contenido de psicótropicos y estupefacientes sólo se podrá prescribir un (1) medicamento.

FARMACIAS DE URGENCIAS

- 27. Las recetas originadas en la atención de Cuartos de Urgencia se prescribirán y dispensarán sólo para setenta y dos horas, excepto los antibióticos no tópicos. Las recetas se dispensarán en la fecha correspondiente a su atención para pañecimientos de urgencia.

OTRAS DISPOSICIONES

28. El paciente debe presentar para la dispensación de medicamentos los siguientes documentos:
- ◆ Receta institucional (prescripción ordinaria, prolongada, narcóticos) o receta no institucional (si aplicas)
 - ◆ Ficha o talonario de cheque vigente o en su defecto certificación de la institución donde conste que le asiste el derecho.
 - ◆ Carné de Seguro Social y Cédula de Identidad Personal
 - ◆ Boleta de consulta (cita médica) para las recetas institucionales
 - ◆ Formulario de solicitud y despacho de medicamentos regulados, cuando sea necesario.
29. En cada Receta Ordinaria se podrán prescribir dos (2) medicamentos, con un máximo de dos (2) recetas ordinarias por consulta, válido hasta para treinta días (30) de tratamiento.
30. En caso de pacientes con enfermedades crónicas se podrá prescribir el número de medicamentos que su patología requiera al momento de la atención, para una atención integral.
31. Las recetas deben presentarse para su despacho dentro de las 72 horas de prescrito el medicamento.
32. Pasadas las setenta y dos (72) horas de dispensado un medicamento y no retirado por el paciente, éste será reintegrado al inventario de medicamentos de acuerdo al procedimiento establecido.
33. Cuando las recetas con prescripción de medicamentos se encuentran agotados estas tendrán vigencia hasta de un (1) mes, siempre y cuando conste en la misma el sello de agotado o de pendiente de entrega. Se deberá instruir al paciente sobre esta situación.
34. Las jefaturas de las farmacias de las unidades ejecutoras notificarán oportunamente (periodo no mayor de una semana), por conducto de la Dirección Médica, al cuerpo médico sobre los medicamentos que están agotados y sus alternativas disponibles.
35. Cuando la receta no es dispensada en su totalidad en una farmacia, el farmacéutico debe cumplir con el siguiente procedimiento:
- ◆ Emittirá para uso del paciente una copia o transcripción textual del original de la receta, donde colocará un sello que identifica la farmacia y debe contener la fecha, nombre y número de licencia de la farmacia, nombre y cantidades del medicamento dispensado.
- ◆ Además se colocará el sello que identifique al farmacéutico. Los documentos deben ser firmados en original y con tinta por el farmacéutico que brinda el servicio.
36. El programa SADI: además de cumplir con todo lo establecido, las recetas originadas por el médico que prescribe serán dispensadas preferentemente en la Unidad Ejecutora que corresponda según el Grado de Distribución, más próxima al lugar de residencia del paciente.
37. Se prohíbe el uso de recetarios de la institución fuera de las instalaciones y para otros fines que no sea prescripción de medicamentos e insumos médico quirúrgicos necesarios para el paciente.
38. El personal Médico y otros profesionales del equipo de salud estarán obligados a notificar de inmediato en su Unidad Ejecutora, en los formularios diseñados para tal finalidad, de las sospechas de reacciones adversas, fallas terapéuticas o farmacéuticas que puedan derivarse por o durante el uso de los medicamentos y productos farmacéuticos.
39. Las recetas de la Caja de Seguro Social se dispensarán, de preferencia, en la Farmacia de la Unidad Ejecutora donde labora el médico que la prescribe.
40. La Caja de Seguro Social podrá autorizar excepcionalmente la dispensación de medicamentos preestablecidos a los asegurados en farmacias externalizadas, que hayan sido seleccionadas por acto de contratación pública, cuando sea estrictamente necesario, para lo cual desarrollará un procedimiento.
41. La Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas, en coordinación con la Comisión de Medicamentos revisarán periódicamente estas normas.

El Centro Institucional de Farmacovigilancia
Notificaciones de Sospecha de Reacciones Adversas a
Medicamentos (RAM), Fallas Farmacéuticas, Fallas
Terapéuticas.

Es deber de todo personal médico, paramédico, farmacéutico o de enfermería, que con ocasión de su oficio tuviere conocimiento en la adquisición, depósito o distribución de sustancias en forma farmacéutica terminada o definitiva, destinadas al uso y consumo humano y legalmente sujetas a inspección, hacer la denuncia, queja o advertencia sobre fallos en la calidad, cantidad, identidad o de cualquier modificación orgánoléptica o farmacológica de los instrumentos o medicamentos, con el mayor detalle posible, a objeto de su estudio y verificación por la autoridad competente.

La autoridad competente arriba mencionada es el Centro Institucional de Farmacovigilancia (CIF) adscrito a la Comisión de Medicamentos. Se encarga de evaluar todas las notificaciones de sospechas de fallas ya sean: farmacéuticas, terapéuticas, en las buenas prácticas de manufactura y reacciones adversas a los medicamentos que son adquiridos por la Caja de Seguro Social, de tal forma que se tomen decisiones oportunas y se puedan prevenir los riesgos a los pacientes.

La Ley N° de 10 de enero de 2001 y sus reglamentaciones señalan la obligación de informar sobre las sospechas de reacciones adversas y fallas con los medicamentos. El Artículo 60 de dicha Ley dice:
Obligación de informar sobre las sospechas de reacciones adversas y fallas farmacéuticas y terapéuticas: Los laboratorios fabricantes, los proveedores de medicamentos y todo el personal médico, científico y técnico están obligados a notificar de inmediato a la Autoridad de Salud, sus sospechas de reacciones adversas y fallas farmacéuticas y terapéuticas que pueden haberse derivado por o durante el uso de los medicamentos y productos farmacéuticos, que se fabriquen o comercialicen en la República de Panamá.

Estas notificaciones de carácter confidencial son la base para el inicio de las investigaciones que realizará la Institución.
Toda la documentación tiene reserva de información y sólo podrá ser divulgada por el funcionario competente, según las leyes y reglamentos respectivos.

El llenado y trayectoria del formulario de notificación

1. La notificación deberá contener toda la información que se solicite en el formulario para ser considerada como válida.
2. Todas las notificaciones deben ser realizadas por escrito y con letra legible.
3. La notificación original, debe remitirse a la Comisión de Medicamentos, en sobre sellado y con una muestra del producto si la hay.
4. Las notificaciones deben ser entregadas al Director Médico o a la Jefatura de Farmacia de la Unidad Ejecutora para el trámite correspondiente:
 - a. En las Unidades Ejecutoras que cuentan con Comités de Farmacoterapéutica, la farmacovigilancia a nivel local conservará copia de la notificación y procederá a la investigación según los procedimientos que los reglamentan:
 - i. Remitirá el original a la Comisión de Medicamentos e informará del inicio de la investigación.
 - ii. Posteriormente enviará copia del informe al CIF.
 - b. En las instalaciones que no cuentan con dichos Comités, se remitirá directamente la notificación original con su muestra, si la hay, en sobre sellado, a la Comisión de Medicamentos.
5. Los formularios de notificación estarán disponibles en las Farmacias y en las Direcciones Médicas de cada Unidad Ejecutora.

Reacciones Adversas:

La Organización Mundial de la Salud ha definido "reacción adversa" como "cualquier respuesta a un medicamento que es nociva y no intencional y que ocurre a dosis usadas en humanos para la profilaxis, el diagnóstico o tratamiento de una enfermedad, o para la modificación de una función fisiológica".

Ocasionalmente, las reacciones adversas no son causadas por el ingrediente activo primario. Las impurezas que se formaron durante la producción, los preservantes, los vehículos, los productos de degradación, y los excipientes, que se consideran terapéuticamente "inactivos" también pueden producir efectos adversos.

Las interacciones medicamentosas se pueden clasificar como reacciones adversas cuando las circunstancias y el resultado clínico reúnen los criterios especificados en la definición de la OMS.

Las reacciones adversas resultan de acciones farmacológicas conocidas y desconocidas que producen toxicidad más o menos predecibles, así como de hipersensibilidad e idiosincrasia no predecible. La información sobre reacciones adversas siempre es incompleta cuando un medicamento se introduce por primera vez al uso clínico. La exposición a un medicamento en la fase de pre-commercialización se limita a 1,000-3,000 personas. Por ende, la probabilidad de identificar reacciones adversas graves con una frecuencia menor de 1:1,000 es remota. El rango completo de reacciones adversas puede no conocerse hasta que un medicamento haya sido usado (1) en pacientes con una amplia variedad de enfermedades, trastornos, o condiciones, en cientos de miles de pacientes, especialmente para eventos adversos con una incidencia de menos de 1 a 10 en 10,000, y por un período prolongado o sólo mucho tiempo después de la exposición al medicamento.

Son de especial interés los acontecimientos adversos siguientes:

1. Las reacciones adversas que ponen en peligro la calidad de vida del paciente.
2. Que ameriten hospitalización o prolonguen la misma.
3. Reacciones adversas que se presentan en medicamentos nuevos (que no hayan sido descritas en la literatura biomédica) y los acontecimientos raros pero graves (que dan lugar a un tratamiento ambulatorio u hospitalización).
4. Reacciones adversas presentadas por las interacciones medicamentoosas.

Definiciones

Medicamento

Producto farmacéutico empleada para la prevención, diagnóstico o tratamiento de una enfermedad o estado patológico, o para modificar sistemas fisiológicos en beneficio de la persona o quien fue administrado.

Medicamentos huérfanos

Fármacos o productos biológicos utilizados para tratar enfermedades o condiciones raras que afectan a una pequeña población. Se refieren a principios activos potenciales en los cuales no existe un interés de parte de los laboratorios productores para su desarrollo comercial como medicamento, ya que dicho desarrollo no representa un incentivo económico, a pesar de que puedan satisfacer necesidades de salud.

Medicamento Innovador

Sustancia nueva que generalmente se emplea como producto de referencia; es decir, aquella que se comercializa por primera vez con una marca. Dicho producto dispone de la patente original.

Medicamento Intercambiable

Aquel que es terapéuticamente equivalente al producto de referencia.

Denominación Común Internacional (DCI)

Corresponde a la denominación de los principios activos farmacéuticos sugeridos por la Organización Mundial de la Salud. Y tiene la finalidad de lograr una buena identificación de cada fármaco en el ámbito internacional.

Medicamento Genérico:

Es aquél que una vez vencida la patente del original, se distribuye o Orden emitida por el médico para que una cantidad de cualquier medicamento o mezcla de medicamentos en ella especificados sea dispensada a la persona determinada y que contiene las direcciones para su fabrica

Prescripción (Receta Médica)

Orden emitida por el médico para que una cantidad de cualquier medicamento o mezcla de medicamentos en ella especificados sea dispensada a la persona determinada y que contiene las direcciones para su

uso correcto. El médico prescribe la receta, el farmacéutico la suscribe o dispensa.

Dispensar

Acto profesional farmacéutico de proporcionar uno o más medicamentos a un paciente, generalmente como respuesta a la presentación de una receta elaborada por un profesional autorizado.

Prescribir

Acto de indicar el o los medicamentos que debe recibir el paciente, su clasificación correcta y duración del tratamiento. En este acto, el médico informa y orienta al paciente sobre el uso adecuado de dicho medicamento.

Receta Prolongada

Para padecimientos crónicos el médico prescriptor utilizará la receta de uso prolongado la cual es válida para tres (3) prescripciones de un mismo medicamento correspondiente a tres (3) meses de tratamiento. (Decreto Ejecutivo N° 178, Art. 313)

Deberá cumplir con los requisitos contenidos en las Normas para Prescribir y Dispensar Medicamentos de la Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas.

FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTOS

Es la lista de medicamentos necesarios para atender los padecimientos vitales y relevantes en nuestro país y que la institución pondrá a disposición de los asegurados a través del cuerpo médico para el tratamiento farmacoterapéutico de las enfermedades, al cual deben ceñirse las prescripciones médicas.

Lento movimiento

Renglón del Formulario Oficial de Medicamentos cuyo consumo mensual programado ha disminuido de forma notoria.

Bajo consumo

Renglón del Formulario Oficial de Medicamentos que por sus características es utilizado en un reducido número de pacientes.

Sistema de análisis VEN modificado (VEN-M)

Da prioridades a los fármacos según su impacto en la salud de los pacientes.

V = vital: medicamento potencialmente salvador de vida; tiene impacto significativo si se interrumpe el tratamiento; lo que exige que el suministro sea regular; es crucial en la provisión de servicios básicos.

Formulario de Solicitud y Despacho de Medicamento Regulado

Documento mediante el cual el prescriptor asume la responsabilidad plena de la necesidad que tiene el paciente de un medicamento, lo que garantiza el uso racional del mismo. Este formulario es exclusivo para despacho y solicitud de medicamentos en las farmacias de la Caja de Seguro Social.

Medicamento de Uso Restringido

Renglón del Formulario Oficial de Medicamentos cuya utilización, (prescripción y dispensación), está autorizada para alguna especialidad o un padecimiento en particular.

Difícil Adquisición

Definido por la Dirección Nacional de Compras y Alabores, RESOLUCIÓN N° 33.491-2006-JI, PUBLICADO EN GACETA OFICIAL N° 25.494 DEL 2 DE MARZO DE 2006
Artículo 13: *Inventario de productos de difícil adquisición:*
Son productos de difícil adquisición aquellos que aún listados en Formulario Oficial de Medicamentos no pueden ser adquiridos por la CSS en el mercado local a causa de bajos consumos, falta de registro sanitario, falta de registro de oferente o cualquier otra que genere la deserción por falta absoluta de proponentes en dos actos públicos realizados.

Medicamento Regulado

Renglón del Formulario Oficial de Medicamentos para cuya prescripción se exige además de la prescripción de la receta ordinaria o prolongada, del llenado, por el médico prescriptor, de un FORMULARIO DE SOLICITUD Y DESPACHO DE MEDICAMENTO REGULADO (código 02-644-17), en el cual se anota toda la información por la cual se justifica la utilización del medicamento. El Formulario tiene vigencia máxima de un (1) año. Se identificará con un asterisco (*).

VC = vital crítico: medicamento para la atención de condiciones graves o críticas según lo reglamentado por la Ley Nº 1 de 10 de enero de 2001.

E = esencial: medicamentos que son eficaces para tratar enfermedades menos graves, importantes, aunque no resultan absolutamente vitales para proporcionar una asistencia sanitaria básica.

T₁ = terapéutica uno: medicamentos utilizados como una segunda alternativa terapéutica o para aliviar síntomas.

T₂ = terapéutica dos: medicamento cuyo efecto terapéutico no es crucial en la atención de salud de la mayoría de la población.

Condiciones graves o críticas

Estado de salud en que la vida u órgano del paciente está en peligro. Puede referirse también a las enfermedades que utilizan medicamentos cuyas concentraciones sanguíneas terapéuticas se encuentran muy cercanas a las concentraciones que producen efectos indeseables, incluso los tóxicos.

Alternativa terapéutica

Producto medicamentoso que contiene un principio activo diferente, pero de la misma clase farmacológica y terapéutica que otro producto. Medicamento utilizado como segunda opción terapéutica cuando la primera elección no permite alcanzar el efecto deseado o no se encuentra disponible.

Esquemas terapéuticos

Son las guías de tratamiento para una enfermedad determinada, normalmente desarrolladas por un grupo médico técnico, que se emplean para normar el manejo de dicha enfermedad; adicionalmente cumplen una labor docente en lo que concierne a orientar y capacitar al personal médico.

Equivalente Terapéutico

Es el equivalente farmacéutico que al ser administrado en la misma dosis producirá los mismos efectos clínicos, que el producto al que es equivalente de acuerdo con la determinación de los estudios apropiados que pueden ser estudios farmacodinámicos, estudios de bioequivalencia, estudios clínicos o estudios comparativos de perfiles de disolución dependiendo del medicamento en cuestión.

Farmacovigilancia

Conjunto de acciones orientadas a determinar la causalidad, frecuencia de aparición y gravedad de los efectos agudos o crónicos por el uso de productos farmacéuticos en su etapa de comercialización.

Reacción Adversa

- (1) Efecto nocivo o no intencionado y que ocurre en dosis usuales empleadas en el hombre para la profilaxis, diagnóstico, o tratamiento de enfermedades o para modificar las funciones fisiológicas.
- (2) Evento clínico indeseado atribuido al uso de un medicamento.

Falla Farmacéutica

Toda alteración física que se presente en un producto medicamentoso (cambio de color, consistencia, alteración física, presencia de cuerpos extraños o alteración en el envase primario del producto).

Falla Terapéutica

Toda sospecha de que un producto no efectúe su actividad terapéuticamente comprobada.

Eficacia Terapéutica

Propiedad de un medicamento para producir los efectos propuestos evidenciada a través de estudios clínicos controlados desarrollados por expertos cualificados.

Farmacia Externalizada:

Farmacias que por vía de acto público o vía excepcional han sido contratadas para la dispensación de medicamentos a aquellos pacientes de la Institución, a quienes se les haya expedido en debida forma el formulario de Orden de Compra para Farmacia Externalizada. Este mecanismo alternativo y excepcional se utilizará en las farmacias de la Institución en caso de medicamentos no disponibles, que hayan sido autorizados para adquirirse por esa vía.

**FORMULARIO OFICIAL DE
MEDICAMENTOS 2007.
GRUPOS ANATÓMICOS Y SUBGRUPOS TERAPÉUTICOS**

A : 01 TRACTO ALIMENTARIO Y METABOLISMO

Fármaco para los desórdenes relacionados con acidez.

Antácidos:

Compuestos de Aluminio

1-03-00-1/-03-01-01 Aluminio y magnesio hidróxidos, gel o suspensión, 5.9-8.3% de hidróxidos totales, 150-240ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Dispepsias, hipofosfatemia, reflejo Gastroesofágico no erosivo. **Contraindicaciones:** Hipofosfatemia, porfiria. Administración: V.O. 10ml 3-4 veces al día, entre comidas u hora sueño, 1-3 horas después de las comidas. **Precuciones:** No se reportan. **Efectos adversos:** Constipación. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fármacos para el tratamiento de la enfermedad úlcera péptica y reflejo gástricoesofágico.

Antagonistas de receptores H2:

1-02-0147-01-01-03 Ranitidina clorhidrato, 50mg, ampolla 1-5ml, I.M.; IV.

VEN-M: V

1-01-0595-31-01-01 Ranitidina clorhidrato 150mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-03-0600-01-01-01 Ranitidina clorhidrato, 150mg/10ml, Jarabe, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Gastroenterología Pediátrica.

Indicaciones: Ulcera gástrica y duodenal benigna. Enf. de reflejo gástricoesofágico, Síndrome de Zollinger-Ellison, Contraindicaciones: Porfiria. Administración: V.O. 150mg bid; 6 300mg al dormir, por 4 a 8 semanas, úlcera benigna; úlcera duodenal 300mg bid por 4 semanas; Niños: 2-4mg/Kg bid, máximo 300mg por día; Intravenosa: 25mg diluido en 20ml y pasar en 2 minutos repetir cada 6-8 horas, Infusión intravenosa: 25mg/h en 2 horas y repetir cada 6-8 horas; Intramuscular 50mg cada 6-8 horas. **Precuciones:** Problema renal, embarazo,

350lactancia materna. Contiene alcohol 7.5% el jarabe. **Cafeína.** Jugo de Toronja: ↑ efectos de Ranitidina; evitar uso conjunto. **Eanol:** causa irritación de la mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** ↓ su efecto terapéutico, monitorizar terapia. **Efectos Adversos:** Diarrea, cefalea, erupción, alteraciones de enzimas hepáticas, bloqueo AV, taquicardia, agitación, disturbios visuales, alopecia, vasculitis y raramente nefritis; en ancianos son más severas. **Interacciones:** Ver Cuadro.

Inhibidor de bomba de protones:

1-01-0937-01-01-03 Omeprazol 10mg cápsula o comprimido, V.O.* **VEN-M: E**, Uso restringido: Gastroenterología Pediátrica.

1-01-0594-07-01-03 Omeprazol 20mg, cápsulas o comprimidos, V.O.* **VEN-M: V**, Uso restringido: Gastroenterología, Oncología, Medicina Interna, Cirugía e Infectología

1-02-0787-01-01-04 Omeprazol 40mg, Inyectable I.V.* **VEN-M: V**, Uso restringido: Gastroenterología, Oncología, Medicina Interna, Cirugía e Infectología

Indicaciones: Úlcera gástrica (U.G.) y duodenal (U.D.) benigna, asociada con H. pylori, Síndrome de Zollinger-Ellison (S.Z.E), reducir acidez durante anestesia general (profilaxis en la aspiración acida), enfermedad por reflejo gástricoesofágico, dispepsia, esofagitis ulcerada por reflejo severo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o sus componentes. Administración: **V.O.** 20mg al día por 4 semanas (U.D.) por 8 semanas en (U.G.), recurrencias 40 mg diario. **H. pylori** 20mg dos veces con antibiótico. **S.Z.E.** 60mg diaria, Profilaxis en reducción de ácido gástrico (**A. General**) 40mg la tarde anterior y 40mg 2 a 6 h antes; Enfermedad por reflejo gástricoesofágico 20 mg diaria por 4 semanas; dispepsias 10 a 20 mg por 2 a 4 semanas. Esofagitis 4 a 12 semanas; niños: >1 año (Peso 10 a 20 Kg) 10 mg diario e incrementar a 20mg. **I.V.** 40mg arriba de 5 minutos, infusión de una hora; en niños no darlo.

Precuciones: Enfermedad hepática, embarazo, lactancia materna, enmascara síntomas de cáncer gástrico; evitar manejear u operar maquinaria si no conoce la reacción del medicamento en un inicio. **Efectos Adversos:** Malestas gastrointestinales, cefaleas, mareos, boca seca, insomnio, parestesia, vértigo, ginecomastia, impotencia, encefalopatía en enfermedad hepática severa, hiponatremia, estomatitis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros fármacos para el tratamiento de la úlcera péptica y enfermedad de reflejo gástricoesofágico:

1-01-0750-24-01-01 Sacralfato 1g, comprimido o gel oral, unidadosis, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Gastritis crónica, úlcera gástrica y duodenal benigna. **Contraindicaciones:** Trastornos gastrointestinales con formación de Bezoar. Administración: 2g dos veces al día (al levantarse y acostarse), ó 1g q.i.d. antes de las comidas, y al acostarse tomado por 4-6 semanas. Profilaxis en úlceras de estreñimiento y acostarse, 1g 6 veces al día máximo 8g al día. **Precavuciones:** Daño renal, embarazo, lactancia. Interfiere con la absorción de Vitaminas A, D, E, K. **Efectos Adversos:** Estreñimiento, diarrea, náuseas, disconfort gástrico. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fármaco para el funcionamiento de los Desordenes Gastrointestinales.**Papaverina y derivados.**

1-02-0133-01-01-03 Papaverina 30-32.5mg/ml, vial, 10ml, I.V.
VEN-M: E; (Difícil Adquisición); Uso restringido: Urología y Salón de Operaciones.

Indicaciones: Tratamiento intravenoso antiespasmódico en el cílico y en otros espasmos viscerales. **Contraindicaciones:** Bloqueo cardíaco atrioventricular completo. Administración: I.M. o I.V. lenta. 30-120mg puede ser repetido cada 3 horas si es necesario. **Precavuciones:** Pacientes con glaucoma o función del miocardio deprimido. **Efectos Adversos:** Malestar general, rubor facial, sudoración, ojo y boca seca o garganta, prurito, hipotensión o incremento de la presión sanguínea. Depresión, mareo o vértigo, dolor de cabeza, latitud, rash.

Belladona y derivados.**Alcaloides de Belladona y aminas terciarias.**

1-02-0324-01-01-U Atropina sulfato, 1mg/ml, ampolla, 1ml, S.C.; I.M.; I.V.
VEN-M: V

Indicaciones: Espasmo de la musculatura lisa intestinal. **Contraindicaciones:** Glaucoma de ángulo cerrado, miastenia gravis, estenosis pilórica, ileo paralítico. Administración: 15 a 70 mcg/kg. **Precavuciones:** Síndrome de Down, niños y ancianos, enfermedad de refujo gastroesofágico. **Efectos Adversos:** Estreñimiento, bradicardia transitaria, reduce la secreciones bronquiales, dilatación pupilar con pérdida de acodación, fotofobia, labios secos, rubor. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anticolinérgico:

1-03-0058-02-01-01 Homatropina metibromuro, 5mg/5ml, efixir, V.O., VEN-M: T1

Indicaciones: Espasmolítico del tubo digestivo, hipermotilidad, hiposecreción intestinal. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes, obstrucciones gastrointestinales, ileon paralítico, estreñimiento crónico, niños con parálisis cerebral, hipertrofia prostática, síndrome de Down. **Administración:** Adultos: 1 o 2 cucharaditas 2 o 3 veces al día. **Precavuciones:** Pacientes con glaucoma. Eranol: Se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Excitación, nictálisis, fotofobia, confusión, mareos, sequedad de boca, constipación, retención urinaria, palpitaciones, hipotensión ortostática, glaucoma subclínico.

Propulsivo:

Propulsivos
1-02-0007-02-01-U Metoclopramida, 5mg/ml, ampolla 2ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V

1-03-0005-01-01-01 Metoclopramida, 5mg/5ml, jarabe, 90-125 ml;

VEN-M: E

Indicaciones: Náuseas, vómitos en desórdenes gastrointestinales, trastorno con citotóxicos o radioterapia. **Contraindicaciones:** Obstrucción, perforación o hemorragia gastrointestinal, cirugía gastrintestinal, fecuromocito, lactancia materna. **Administración:** V.O. o I.M.: 10mg t.i.d. (Sang en Jóvenes 15 a 19 años) I.V. pasaria en 2 a 3 minutos. Niños: >1 año (>10 Kg) 1mg b.i.d; 1-3 años (10-14 Kg) 1 mg b.i.d o t.i.d; 3-5 años (15-19 Kg) 2mg b.i.d o t.i.d; 5-9 años (20-29 Kg) 2 mg t.i.d; 9-14 años (>30 Kg) 5mg t.i.d. **Precavuciones:** Trastornos hepáticos, renales, en viejos, jóvenes y niños; emascara trastornos cerebrales. Eranol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Desórdenes hyperprolactinemia, disquinesia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antieméticos y Antinauseantes:**Antieméticos antimausantes y antivertiginosos:****Antagonista de Serotonina (5HT)**

1-02-0137-01-01-U Antagonistas de receptores 5-HT: Ondansetron clorhidrato, 2mg/ml, ampolla, 4ml, I.V., o Trospisetron ampolla, 1mg/ml, 5ml, I.V. o Granisetron ampolla, 1mg/ml, 3ml, I.V.

VEN-M: E, Uso restringido: Gastroenterología, Oncología, Oncología Pediátrica, Hematología, Hematología Pediátrica, Infectología, Cirugía General.

Indicaciones: Emesis moderada o severa en Radioterapia o Quimioterapia; náusea o vómito postoperatorio. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o cualquiera de sus componentes. Administración: Enesis moderada. V.O. 8mg 1-2 horas antes del tratamiento; I.M. o I.V. 8mg inmediatamente antes del tratamiento. Enesis severa 8mg I.V. o I.M. inmediato al tratamiento, seguida de 8mg a intervalos de 2 a 4 horas por 2 dosis. Niños I.V. lenta por mas de 15 minutos a una dosis de 5mg/m², luego 4mg V.O. cada 12 horas por 5 días. **Precauciones:** Embarazo, lactancia materna, enfermedad hepática. **Efectos Adversos:** Constipación, cefaleas, sensación de calor y rubor, ocasionales disturbios visuales, artritis, dolor de pecho. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros antieméticos:

1-01-0026-35-01-01 Escopolamina butibromuro, 10mg comprimido, V.O.

VEN-M: E. Escopolamina butibromure, 20mg/ml, ampollas 1ml, I.M.; I.V. **VEN-M: V.** **Indicaciones:** Espasmo muscular liso gastrointestinal, espasmo y diskinésias del sistema biliar y de vías urinarias. **Contraindicaciones:** Igual a antimuscarínicos (atropínicos), miastenia gravis, megacolon, porfiria; hipersensibilidad al fármaco o sus componentes; pacientes con trastornos uretroprostáticos con riesgo de retención de orina; glaucoma de ángulo estrecho, fleo mecánico. Administración: V.O. 20mg t.i.d.; niños 6-12 años 10mg t.i.d; I.M. o I.V. lento 20-40mg, tres o cuatro veces al día; en espasmo agudo o procedimientos diagnósticos 20mg y repetir en 30 minutos si es necesario (endoscopia se repite); máximo 100mg diario. **Precauciones:** Igual a antimuscarínicos (atropínicos). Evitarse ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Estreñimiento, bradicardia transitoria, reduce las secreciones bronquiales, dilatación pupilar con pérdida de accommodation, fotofobia, labios secos, rubor.

Laxantes

Laxantes que actúan osmoticamente:

1-03-0491-01-01-03 Lactulosa líquido, 667mg/ml, 450-500ml, V.O.*

VEN-M: V, Uso restringido: Gastroenterología, Medicina Interna, Áreas Críticas, Cirugía General. Médicina General y medicos del SADI. Encefalopatía hepática y en estreñimiento crónico como segunda elección.

Indicaciones: Encefalopatía hepática y en estreñimiento crónico como segunda elección. **Contraindicaciones:** Galactosemia, obstrucción intestinal. **Administración:** Constipación 15ml b.i.d., niño: <1 año 2.5cc, 1-5 años 5cc, 5-10 años 10ml, dos veces al dia. Encefalopatía Hepática: 30-50ml t.i.d. hasta producir heces suaves. **Precauciones:** Intolerancia a la lactosa. Uso con precaución en diabético. **Efectos Adversos:** Flatulencia, calambres, molestias abdominales.

Productor de Masa.

1-03-0075-02-01-01 Muciloides hidrofilicos derivados de Plantaginaceae (equivalente a un mínimo de 49% de psyllium), polvo o cáscara, 200-350g, V.O.

VEN-M: T1

Indicaciones: Constipación. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o cualquiera de sus componentes, obstrucción gastrointestinal. **Administración:** Incrementar la dosis de b.i.d., t.i.d. o q.i.d. con suficiente líquido (2 a 3 vasos de agua o jugo). **Precauciones:** No hay al momento. **Efectos Adversos:** No conocidos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Enemas

1-03-0042-01-01-01 Sodio bifosfato/sodio fosfato (19g/7g) / DSS (dióctilo sulfosuccinato sódico)/sorbitol(0.01g/3.4g). Enema, envase plástico descartable con cánula rectal, 60-135ml.

VEN-M: T1.

Indicaciones: En constipación, para limpieza del colon previo a un procedimiento radiológico, endoscópico o quirúrgico. **Contraindicaciones:** Condiciones agudas gastrointestinales. **Administración:** Adultos y niños >12 años 118 ml; 3 a 12 años bajo prescripción médica, <3 años no está recomendado. **Precauciones:** Ancianos y pacientes débiles. Calambres abdominales, diarrea, hipocalciemia. Preparación rectal no indicada en fisuras o hemorroides. Embarazo, lactancia materna. **Efectos Adversos:** Irritación local.

Laxantes

Otros Laxantes

1-03-0007-02-01-01 Ruibarbo y sodio, mixtura, V.O.

VEN-M: I2

Indicaciones: Malestares hepáticos, regulador hepático y gástrico.

Contraindicaciones: No reporta. Administración: Adulto: 15cc c/8h; niños: 5cc c/8h. Precauciones: No pasar de la dosis recomendada.

Agentes Antidiarréicos. Agentes Antiinflamatorios Antiinfectosos Intestinales

Antimicrobianos:

Antimicrobianos intestinales

1-03-0200-01-01-01 Nistatina 100,000 UI/ml, suspensión, frasco con cuentagotas o gotero calibrado, 24-30ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Candidiasis, infecciones vaginales, infecciones orales, infecciones de la piel. Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la nistatina o los componentes de su formulación. Administración: Candidiasis intestinal 500,000 unidades cada 6 horas; doble en infección severa; niños 400,000 unidades q.i.d, neonatos 100,000 unidades al día. Precauciones: Embarazo, lactancia materna. Efectos Adversos: Náuseas, vómitos, diarrea en dosis altas, irritación oral, urticaria.

Electrolitos con carbohidratos

Sales de hidratación oral.

1-03-0486-01-01-01 Sales de rehidratación oral, con un contenido mínimo de: Dextrosa citrato 20.0g, sodio cloruro 3.5g, sodio citrato dihidratado 2.9g, cloruro de potasio 1.5g, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Deshidratación leve por diarrea aguda. Contraindicaciones: No hay reportes al momento. Administración: Oral; 200-400ml después de cada deposición. Lactantes y niños según las normas por deshidratación (plan A y B.). Precauciones: Alteraciones renales. Efectos Adversos: Vómitos, hipernatremia, hiperpotasemia. Solución muy concentrada.

Antipropulsivos

Antipropulsivos

1-01-0687-06-01-01 Loperamida clorhidrato, 2mg cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Diarrea aguda, no dar en niños menores de 6 años, diarrea crónica de adulto. Contraindicaciones: ante distensión abdominal, colitis ulcerativa activa, colitis asociada con antibióticos. Administración: 4mg inicial seguido de 2mg por evacuación (6-8mg por día) máximo 16mg. Niños 6 años 1mg t.i.d. por 3 días solamente. > 9-12 años 2mg. t.i.d. por 5 días; sucesivas y ajustadas a la respuesta máxima de 16mg diario. Precauciones: En hepatopatías, embarazo. Efectos Adversos: Calambres abdominales, somnolencia, urticaria, fiebre paralítico. Interacciones: Ver cuadro.

Agentes antiinflamatorios intestinales

Ácido aminosalicílico y agentes similares

1-01-0592-35-01-03 Sulfasalazina, 500 mg comprimido, V.O.

VEN-M: V

Uso restringido: Reumatología, Gastroenterología, y Medicina Interna

Indicaciones: Artritis reumatoide grave, colitis ulcerosa, enfermedad de Crohn. Contraindicaciones: Embarazo, obstrucción gastrointestinal, hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación. Administración: Solo por especialistas V.O.: 500mg al día incrementando por semana hasta un máximo de 2-3g al día en varias tomas. Precauciones: Pruebas función hepática, renal y hematológica, ante cristaluria dar abundante líquidos, riesgo de hemólisis neonatal (embarazo), en antecedentes de alergias y deficiencia de G6PD. Dong quai. Hierba de San Juan: Puede causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Náuseas, diarrea, cefaleas, pérdida de apetito, alteraciones hematológicas, reacciones de hipersensibilidad, dermatitis exfoliativa, fotosensibilización, anafilaxia entre otros. Notificar inmediatamente si hay depresión de médula ósea. Interacciones: Ver cuadro.

Terapia Antidiabética

Insulinas

1-02-0722-01-01-01 Insulina Lenta (humana), 100 Unidades/ml vital, 10ml, S.C.

VEN-M: V

1-02-0723-01-01-01 Insulina NPH (humana), 100 Unidades/ml. Vital, 10ml, S.C.

VEN-M: V

1-02-0724-01-01 Insulina Regular (humana), 100 Unidades/ml, vital, 10ml, S.C.; I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Diabetes. **Contraindicaciones:** Historia de reacciones. Administración: S.C. brazo, caderas, nalgas, abdomen, según normas de manejo de diabetes. **Precauciones:** Insuficiencia renal y hepática. Eanol: se ↑ riesgo de hipoglicemia; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efecto terapéutico de insulina; evitar uso conjunto. Ajo, Cromo, Gymnema: se ↑ riesgo de hipoglicemia; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Hipoglucemias severas, atrofia grasa lugar inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fármaco oral para disminuir glucosa en sangre.

Biguanidas

1-01-0748-31-01 Metformina clorhidrato, 850mg, comprimido ranurado, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Diabetes Mellitus. **Contraindicaciones:** Alteración renal, riesgo de hipoxia tisular, contraste radiológico con yodo, en anestesia general. Administración: V.O. 850mg c/12 horas con las comidas (2g máximo al día). Se recomienda administrar Metformina con alimentos para ↓ trastornos G.I. **Precauciones:** Puede producir acidosis láctica, especialmente en pacientes con alteraciones renales. Se recomienda suspenderla al usar medios de contraste antes de la exposición y 48 horas después. Determinar creatinina, sustituir en caso de infecciones o traumatismo por insulina. Puede requerirse suplementos de Vitamina B12 y/o Ácido Fólico. Eanol: ↑ riesgo de hipoglicemia y acidosis láctica; evitar uso conjunto. Ajo, Cromo, Gymnema: ↑ riesgo de hipoglicemia; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, sabor metálico. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados de sulfonilurea

1-01-0008-41-01 Glibenzlamida, 5mg comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Diabetes Mellitus tipo 2. **Contraindicaciones:** Daño renal y hepático severo, porfiria, presencia de cetoacidosis, lactancia. Administración: 5mg diarios con comida o inmediatamente después, ancianos 2.5mg. Ajustar dosis según respuesta hasta 15mg máximo. Se recomienda administrar sulfonilureas con comidas a la misma hora cada día.

Precauciones: por la ganancia de peso, en ancianos y con daño leve a moderado en hígado o riñón. Eanol: puede causar reacciones Disulfiram; se ↑ riesgo de hipoglicemia; evitar uso conjunto. Ajo, Cromo, Gymnema: se ↑ riesgo de hipoglicemia; monitorizar terapia. **Efectos Adversos:** son leves, náuseas, vómitos, diarrea y constipación. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0727-60-01-01 Glibizida, 80 mg comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Diabetes Mellitus tipo 2. **Contraindicaciones:** Daño renal y hepático severo, porfiria, presencia de cetoacidosis, lactancia. Administración: 40-80mg diarios, ajustándose según respuesta hasta un máximo de 320mg. Se recomienda administrar sulfonilureas con comidas a la misma hora cada día. **Precauciones:** por la ganancia de peso, en ancianos y con daño leve a moderado en hígado o riñón. Eanol: puede causar reacciones Disulfiram; se ↑ riesgo de hipoglicemia; evitar uso conjunto. Ajo, Cromo, Gymnema: se ↑ riesgo de hipoglicemia; monitorizar terapia. **Efectos Adversos:** son leves, náuseas, vómitos, diarrea y constipación. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vitaminas:

Combinación de multivitaminas:

1-01-0486-41-01-01 Multivitaminas y minerales, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: T2.

1-02-0095-01-01-04 Multivitaminas, ampolla, I.V.

VEN-M: T2.

1-02-0774-01-01-04 Multivitaminas, pediátricas, ampolla, IV.

VEN-M: T2.

1-03-0353-01-01-01 Multivitaminas gotas, con cuentagotas o gotero calibrado, 15-30ml V.O.

VEN-M: T2.

1-03-0334-01-01 Trivitaminas ADC, gotas, frasco con cuenta gotas o gotero calibrado, 15-30ml. V.O.

VEN-M: T2.

Indicaciones: Prevención y tratamiento estados deficitarios o dieta inadequada. **Contraindicaciones:** No hay. **Administración:** V.O., IV. **Precuciones:** evitar sobredosificación. **Efectos Adversos:** gastrointestinales.

Vitamina A y D incluyendo combinación de las dos:

- Vitamina D y Análogos**
- 1-01-0024-30-01-03 Alfacalcidol, 1 mcg, cápsula, V.O. ***
VEN-M: V, Uso restringido: Nefrología, Nefrología Pediátrica, Endocrinología, Reumatología, Cirugía General.
- Indicaciones:** Pacientes con falla renal severa que requieren vitamina D. **Contraindicaciones:** hipercalcemia, hipervitaminosis, calcificación metastásica. **Administración:** V.O adulto y niños sobre 20kg, 1mcg por dia, ancianos 500 nanogramo, ajustar en hipercalermia; dosis de mantenimiento 0.25-1mcgramo diario. **Adversos:** Neonato y pretermino 50-100nanogramos/Kg diario; Niño debajo de 20kg, 50nanogramos/Kg diario. **Precauciones:** En dosis correcta para los niños. En dosis altas monitorear y en falla renal. Efectos Adversos: Anorexia, fatiga, náuseas, vómitos, diarrea, pérdida de peso, poluria, cefalea, sed, vértigo. **Interacciones:** Ver cuadro.
- 1-02-0929-01-01-05 Particalcitrol, 5mcg/ml, solución inyectable, ampolla o vial, 1ml, I.V.**
VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología
- Indicaciones:** Trasplante de riñón, prevención y tratamiento de hiperparatiroidismo asociado a falla renal crónica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o a cualquiera de los componentes de sus formulación, hipercalcermia. **Administración:** Dosis máxima inicial 40mcg. Adulto: Iniciar con 0.04mcg/Kg tres veces por semana, en bolos intravenoso y debe ser ajustada según los niveles séricos de HPT. **Precauciones** No debe se usado en pacientes con evidencias de hipercalcermia o toxicidad a la Vitamina D. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito y edema, reportados más comúnmente en paciente de hemodiálisis. Hipercalcermia, hipofosfatemia, picazón, trastornos en el gusto. **Interacciones:** Ver cuadro.
- Vitamina B₁ sola y en combinación con B₆ y B₁₂**
VEN-M: T2
- 1-03-0592-01-01-01 Tiamina (Vitamina B₁), 20mg/5ml, ellítrr, V.O.**
- 1-01-0342-41-01-01 Tiamina (Vitamina B₁), 100mg, comprimido, V.O.**
VEN-M: T2
- Indicaciones:** Prevención y tratamiento del déficit de vitamina B₁. **Contraindicaciones:** No hay reportes. **Administración:** 10-25mg V.O. si dia. **Precauciones:** No reporta. **Efectos Adversos:** Temblores finos, taquicardia.

- Complejo de Vitamina B. Combinaciones.**
- Complejo vitamina B solo.**
- 1-03-0581-01-01-01 Complejo B, ellítrr, V.O., VEN-M: T2**
- 1-01-0577-41-01-01 Complejo B, comprimido, V.O.**
VEN-M: T2
- Indicaciones:** Prevención y tratamiento de déficit de vitaminas del complejo B. **Contraindicaciones:** No hay reportes. **Administración:** V.O. según orientación facultativa. **Precauciones:** Alergia en vía I.V. **Efectos Adversos:** Interacciones: Ver cuadro.
- Ascorbico Ácido. Combinaciones.**
- Ácido Ascórbico solo**
- 1-01-0348-41-01-01 Ascorbico Ácido, 500mg, comprimido recubierto (película), masticable o efervescente, V.O.**
VEN-M: T2
- Indicaciones:** Prevención y tratamiento del escorbuto, acidificar orina. **Contraindicaciones:** gastritis severas. **Administración:** V.O. 500 a 1000mg por dia. **Precauciones:** Alergias Efectos Adversos: Alteraciones gastrointestinales. **Interacciones:** Ver Cuadro.
- Otros preparados vitamínicos:**
- Otros preparaciones de vitamina sola.**
- 1-01-0344-41-01-01 Piridoxina (Vitamina B₆) 50mg, comprimido, V.O.**
VEN-M: E
- Indicaciones:** Tratar el déficit por trastorno metabólico; neuropatía por isoniazida; anemia sideroblástica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la piridoxina y sus componentes de formulación. **Administración:** Carenicia: 25-50mg t.i.d.; Neuropatía por isoniazida: 50mg t.i.d.; A. Sideroblástica: 100-400mg al dia. **Precauciones:** Evitar dosis mayores de 200mg diarios. **Efectos Adversos:** Administración crónica produce neuropatía periférica. **Interacciones:** Ver cuadro.
- Suplementos Minerales:**
- Calcio solo**
- 1-01-0045-31-01-01 Calcio comprimido o gragea, 0.5-1g de calcio elemental por unidad**
VEN-M: T1

1-03-0410-01-01 Calcio líquido, 300-400mg/15ml de calcio elemental, 200ml.**VEN-M: T1**

Indicaciones: Deficiencias de calcio (embarazo, lactancia, niños ancianos con problemas de absorción, osteoporosis).

Contraindicaciones: Estados asociados a hipercalcemia y a hipercalcuria. Administración: Tetanía por hipercalcemia I.V., 1g (2.2mmol) lento, seguido de 9mmol diarias con monitoreo de calcio sérico. V.O: 1-2 tabletas diarias según requerimientos. Se recomienda administrar Sales de Calcio orales durante o después de las comidas con un vaso (8 onzas) de agua. **Precauciones:** Vigilar concentración plasmática; problemas renales, sarcoidosis, historia de nefrolitiasis. **Cafeína:** Cereales de grano entero, Panes, Salvado: pueden ↓ efecto terapéutico de Sales de Calcio orales; Limitar ingesta. **Etilanol:** se ↑ riesgo de osteoporosis; evitar uso conjunto. **Fumar:** pueden ↓ efecto terapéutico de Sales de Calcio orales; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** bradicardia, arritmia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0030-01-02-U Calcio, gluconato 10%, ampolla 10ml, IV.**VEN-M: V.**

Indicaciones: Tratamiento de la hipocalcemia aguda o la tetanía hipocalcémica. Para revertir los efectos cardiotóxicos del potasio en el tratamiento de urgencia de la hipertotasemia grave. Como antídoto al magnesio en la hipermagnesemia grave. **Contraindicaciones:** Hipercalcemia, y situaciones asociadas a la hipercalcemia. Administración: Neonatos: 100-200mg/Kg/dosis con un seguimiento de 500mg/Kg/día dividida en 3-4 dosis. Infantes y niños: 100-200mg/Kg/dosis repetir cada 6 u 8 horas; adultos 1-3g. **Precauciones:** Vigilar concentración plasmática. **Efectos Adversos:** Pocos comunes dolores abdominales, arritmias cardíacas, hipercalcemia, hipercalcuria. **Interacciones:** Ver cuadro.

**Potasio solo
Potasio****1-03-0068-01-01-01 Potasio gluconato, solución oral, 20mEq/15ml, solución, 150-200ml. V.O.****VEN-M: V.**

Indicaciones: Prevención y tratamiento hipopotasemia.

Contraindicaciones: Alteración renal grave, concentración potasio >5mmol/l. Administración: V.O. 20-50mmol/día d.c. deplección 40-100mmol/día en varias tomas ajustando dosis según gravedad. **Precauciones:** Edad avanzada, alteración renal,

antecedentes úlcera péptica, diuréticos retenedores de potasio.

Efectos Adversos: Náuseas, vómitos, irritación gastrointestinal.

Interacciones: Ver cuadro.

B : 02 SANGRE Y ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS

Agentes Antitrombóticos

Antagonistas de Vitamina K

1-01-0583-31-02-02 Warfarina sódica, 5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Profilaxis tromboembolismo, trombosis venosa, accidentes isquémicos transitorios, inserción de válvula cardíaca protésica. **Contraindicaciones:** Embarazo, úlcera péptica, hipertensión grave, endocarditis bacteriana. Administración: V.O. 10 mg al día durante 2 días, monitoreando tiempo de protrombina, dosis de mantenimiento es de 3-9 mg diario a la misma hora cada día. **Precusiones:** Alteraciones hepáticas, insuficiencia renal, cirugía reciente, lactancia. Alimentos ricos en vitamina K ↑ efecto anticoagulante; Vitamina E ↑ efectos de Warfarina. Lugo de Cranberry: ↑ efectos de Warfarina; evitar uso conjunto. Etanol: ingestión aguda de Etanol ↓ metabolismo de Warfarina. Ajo, Alfalfa, Anís, Apio, Billberry, Ginkgo biloba, Ginseng, Jengibre, Rabano picante, Regaliz, Semilla de la Uva, Te verde. Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. Glucosamina: ↑ efectos de Warfarina; evitar uso conjunto. Coenzima Q10. Hierba de San Juan: ↓ efectos de Warfarina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** hemorragia, hipersensibilidad, erupción, alopecia, necrosis cutánea, náuseas y vómitos, disfunción hepática. **Interacciones:** Ver cuadro.

Grupo Heparina.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento y profilaxis de la trombosis venosa profunda y tromboembolismo pulmonar. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, lactancia, hemofilia, trombocitopenia, úlcera péptica, hipertensión grave, cirugía reciente (ocular o sistema nerviosos), traumatismos severos, varices esofágicas, endocarditis bacterianas agudas. Administración: 5,000 U.I. de carga seguida de 15-25 U.I./Kg/hora I.V., ó 15,000 U.I. S.C. cada 12 horas o según guías de atención, adultos pequeños o niños: dosis bajas de 15-25 U.I./Kg/h. I.V. (infusión); 250 U.I./Kg c/12h S.C. **Precusiones:** Alteraciones hepáticas, insuficiencia renal, hipersensibilidad, diabetes mellitus, anestesia epidural, gestación. Nicotina: ↑ efecto anticoagulante; evitar uso conjunto. Ajo, Dong quai, Evening

primrose, Feverfew, Ginkgo, Ginseng, Horse chestnut, Jengibre, Red clover, Té verde, Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Trombocitopenia immune, hiperpotasemia, hemorragia, necrosis cutánea, urticaria, osteoporosis en uso prolongado. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0773-01-02-04 Heparina bajo peso molecular con actividad anti-Xa

de 2,500 a 4,000 U.I. solución inyectable. *

VEN-M: V, Uso restringido: Hematología, Cardiología, Unidad Coronaria, Cirugía Cardiovascular, Cirugía General, Medicina Interna y Medicina Crítica.

Indicaciones: Tratamiento infarto del miocardio (Enfermedad arteria coronaria inestable), manejo de occlusión arterial periférica aguda, profilaxis crónica en pacientes de alto riesgo (obesidad, enfermedad malignas, >40 años, procedimientos quirúrgicos largos o complicados, desórdenes trombofílicos), cirugía ortopédicas. **Contraindicaciones:** Ver Heparina Sódica. **Administración:** Ver Heparina Sódica. **Precusiones:** Ver Heparina Sódica. Nicotina: puede ↑ efecto anticoagulante; evitar uso conjunto. Ajo, Dong quai, Evening primrose, Feverfew, Ginkgo, Ginseng, Horse chestnut, Jengibre, Red clover, Té verde, Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Ver Heparina sódica. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0921-01-02-04 Heparina bajo peso molecular (Enoxaparina sódica) actividad anti-Xa 8,000 UI, 0,8ml, solución inyectable, Jeringuillas preflejadas, S.C.

VEN-M: V, Uso restringido: Cardiología. Síndrome Coronario Agudo. **Indicaciones:** Síndrome Coronario Agudo. **Contraindicaciones:** Ver Heparina Sódica. **Administración:** Ver Heparina Sódica. **Precusiones:** Ver Heparina Sódica. **Efectos Adversos:** Ver Heparina sódica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Inhibidores de la agregación plaquetaria excluyendo heparina.

1-01-0382-41-02-01 Acetilsalicílico ácido 75-100mg, comprimido, V.O. VEN-M: E

Indicaciones: Profilaxis de infarto del miocardio, enfermedad cerebrovascular. **Contraindicaciones:** Niños <16 años, lactancia, úlcera péptica activa, desórdenes hemorrágicos, hemofilia. **Administración:** V.O. 80mg/día profiláctico. **Precusiones:**

asma, hipertensión no controlada, úlcera péptica previa, problemas hepáticos, daños renales, embarazo. Ciruelas pasas, Curry, Lícor Benedictino, Páprica, Pasas, Pepinillo, Regaliz, Té: pueden ↑ acumulación potencial de salicilatos; evitar uso conjunto. Frutas Frescas que contienen Vitamina C: pueden ↑ excreción urinaria de Aspirina; evitar uso conjunto. Ajo, Dong quai, daño de la mucosa gástrica; evitar uso conjunto. Ginkgo, Ginseng, Horse chestnut, Evening primrose, Feverfew, Gingko, Ginseng. Horse chestnut, Jengibre, Red clover, Té verde, Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: broncoespasmo, hemorragia gastrointestinal, subconjuntival, crisis asmática. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0860-14-02-03 Clopidogrel disulfato, 75mg comprimido, V.O. *

VEN-M: V, Uso restringido: Cardiología para pacientes post-angioplastias con utilización de dispositivo STENT y Neurología. Indicaciones: Prevención Accidentes Cerebrovasculares, Síndrome Coronario Agudo segmento ST elevado. Contraindicaciones: sangrado activo, lactancia. Administración: V.O. 75mg una vez al día. Precauciones: Alergias medicamentos, aspirina, warfarina, sines, estatinas. Enfermedad renal o hepática, úlceras gástricas, embarazo, cirugías. Ajo, Dong quai. Evening primrose. Feverfew. Gingko, Ginseng. Horse chestnut. Jengibre. Red clover. Té verde. Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Desórdenes hemorrágicos, dolor abdominal, diarrea, dispepsia, mareos, cefaleas, riñorragia, leucopenia. Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0791-01-02-4E Tirofiban clorhidrato, 0.25mg/ml, vial; I.V. *

VEN-M: V, Uso restringido: Unidad Coronaria y Hemodinámica, Cardiología, Áreas Críticas.

Indicaciones: Prevención infarto miocardio temprano, angina inestable, infarto miocardio sin elevación del segmento ST. Contraindicaciones: Aneurisma, hipertensión severa, disfunción hemorrágica, incremento del tiempo de protrombina, trombocitopenia, lactancia materna. Administración: I.V. 400 nanogramos/Kg/min. en 30 minutos, luego 100 nanogramos/Kg/min. por 48 horas; máximo de 108 horas. Precauciones: problemas renales, hepáticos, cítricos, mayor, traumas severos, biopsia, litotripsia últimas 2 semanas, úlcera péptica activa, medicamentos con riesgo de producir sangrado.

Efectos Adversos: Hemorragia, trombocitopenia reversible. Interacciones: Ver cuadro.

Enzimas.

1-02-0270-01-02-04 Estreptoquinasa, 1,500,000 UI, ampolla o vial I.V.
VEN-M: V, Uso restringido: Uso intrahospitalario.
Indicaciones: Infarto agudo del miocardio, tromboembolismo pulmonar, tromboembolismo arterial agudo, trombosis de derivaciones arteriovenosas, trombosis venosa profunda, Contraindicaciones: Hemorragias recientes, traumas, cítricos, defectos de coagulación, coma, historia de enfermedad cerebrovascular, hemorragias vaginales, HTA severa, pancreatitis aguda, varices esofágicas, embarazo, daño hepático severo. Administración: Infarto Miocardio: I.V. 1,500,000 UI en 60 minutos. Trombosis vena profunda, embolismo pulmonar: infusión 250,000 en 30 minutos luego 100,000 UI cada hora hasta 12-72 horas. (Ver guías) Precauciones: En vencopunción, en procedimientos invasivos, compresión externa torácica, aneurisma abdominal, retinopatía diabética. Ajo, Dong quai, Evening primrose, Feverfew, Horse chestnut, Gingko, Ginseng, Red clover, Te verde, Uña de gato: tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Vómitos, náuseas, sangrado, podría ocurrir arritmia, hipotensión, dolor de espalda. Interacciones: Ver cuadro.

Inhibidores directos de trombina

1-02-0924-01-02-04 Lepirudina, 50mg, polvo para solución inyectable, vial, I.V.
VEN-M: V, Uso restringido: Hematología a nivel intrahospitalario.

Indicaciones: Terapia anticoagulante en pacientes con trombocitopenia inducida por heparina. Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la molécula y sus componentes. Administración: I.V. inicial: 0.4mg/Kg, luego 1.5mg/Kg/hora por 2 a 10 días. Precauciones: Eventos hemorrágicos; en insuficiencia renal bajar la tasa de infusión o bolos. Efectos Adversos: Hemorragia, anemia, falla cardíaca, fibrilación ventricular, fiebre, rash mucocapilar, reacción en el sitio de inyección; sangrado hepático, bucal, pulmonar y retroperitoneal; purufo. Interacciones: Ver cuadro.

Antihemorrágicos.
Antifibrinolíticos

Aminoderidas:

1-02-0530-01-02-04 Aminocapróico ácido, 250mg/ml, ampolla, 20ml, I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Sangrado excesivo. **Contraindicaciones:** Coagulación intravascular diseminada. **Administración:** 4-5g en 250ml diluido para infusión en una hora, seguido de una infusión de 1g/hora en 50ml hasta controlar sangrado. **Precauciones:** Hipofibrinolisis. **Efectos Adversos:** Bradicardia, hipertensión, mareos, cefaleas, náuseas, vómitos, agranulocitosis, síncope, falla renal. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vitamina K y otros hemostáticos

Vitamina K

1-02-0526-01-02-03 Fltomenadiona, 10mg/ml, ampolla, 1ml. I.M.; I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Antagonista de la warfarina, profilaxis de la enfermedad hemorrágica del recién nacido, hipoprotróمبinemia secundaria a limitaciones por mala absorción de vitamina K. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a componentes. **Administración:** 0.5-1mg I.M. neonatos; adultos hemorragia leve 500µg; adultos hemorragia moderada 10-20mg; adultos hemorragia severa I.V. lenta 2.5-5mg. **Precauciones:** Daños hepáticos, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Reacciones anafilácticas pueden ocurrir. **Interacciones:** Ver cuadro.

Factores de coagulación sanguínea:**1-02-0742-01-02-03 Factor VIII, 200-350 UI, vial, I.V.**

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología y Medicina Interna en donde no hay Hematólogo.

Indicaciones: Tratamiento y profilaxis de Hemofilia A. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a proteína animal. **Administración:** Ver Guías del Servicio. **Precauciones:** Hemólisis intravascular después de dosis repetidas o tratamiento largos en Grupos sanguíneos A, AB, y B. **Efectos Adversos:** Alergias, hipervibrinonemia.

1-02-0918-01-02-03 Factor VIII rico en Factor Von Willebrand, 250-500 UI, polvo liofilizado para solución, vial, I.V.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología adulto y niños.

Indicaciones: Enfermedad de Von Willebrand con hemorragia severa o preparación de cirugías mayores o aquellos pacientes que la desmopresina no sea eficaz. **Contraindicaciones:** Ver Factor VIII. **Administración:** Ver Factor VIII. **Precauciones:** Ver Factor VIII. **Efectos Adversos:** Ver Factor VIII.

1-02-0744-01-02-03 Complejo Protrombínico, con un mínimo de 200 UI de Factor IX, solución o polvo con diluyente, ampolla o vial. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología y Medicina Interna en donde no hay Hematólogo.

Indicaciones: Deficiencia congénita de factor IX. **Contraindicaciones:** Coagulación intravascular diseminada. **Administración:** Ver Guías del Servicio. **Precauciones:** Riesgo de trombosis. **Efectos Adversos:** Reacciones alérgicas, fiebre. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparados Antianémicos.

Preparados con Hierro

Preparaciones de hierro oral

1-03-0188-01-02-01 Hierro (sal ferrosa), gotas, 25mg/ml de hierro elemental, gotas, con cuentagotas o gotero calibrado, 15-30ml. V.O.

VEN-M: E

1-01-0363-41-02-01 Hierro (sal ferrosa), comprimido, 50-100mg de hierro elemental, V.O.

VEN-M: E

1-03-0251-02-02-01 Ferroso fumarato, suspensión, 140mg/5ml, 150-200ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Anemia por deficiencia hierro. **Contraindicaciones:** Hemosiderosis, hemocromatosis, tratamiento de hierro por vía parenteral, en otra anemia que no sea por déficit de hierro, pacientes con transfusiones repetidas de sangre. **Administración:** Adulto: 100-200mg hierro elemental al día V.O. en varias tomas; Mujeres: 60mg hierro elemental al día; niños: <5 años 2 mg/Kg (Máximo 30 mg) al día; > 5 años 30mg al día V.O. Se recomienda administrar Sales de Hierro con agua o jugo; puede administrarse con comidas para prevenir irritación gástrica; evitar el uso conjunto con cereales, fibra dietética, té, café, huevos y leche. **Precauciones:** No administrar por más 6 meses, ulceras pépticas, colitis ulcerativa, diverticulosis, embarazo. **Efectos Adversos:** Irritación gastrointestinal, náuseas, dolor epigástrico, diarrea en enfermedad inflamatoria del colon, constipación en ancianos, hemosiderosis en tratamiento prolongado. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones de hierro parenteral:
1-02-0790-01-02-3E Hierro no dextrán, 10-20mg/ml, IV.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología para pacientes en Hemodiálisis y Hematología.

Indicaciones: Anemias que no responden a hierro oral, falla renal crónica (hemodiálisis o dialisis peritoneal). **Contraindicaciones:** Historia de alergia, asma, eczema, infección, enfermedades hepáticas. **Administración:** Se calcula de acuerdo con el peso y déficit. Ver Guías. **Precauciones:** No dar terapia oral antes de 5 días. Administración bajo vigilancia de médico idóneo y enfermera entrenada. **Efectos Adversos:** Alteración del gusto, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, hipotensión, dolor de pecho, broncoespasmo, cefaleas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0922-01-02-4E Hierro polimaltosa, 100mg/5ml, ampollas I.M. I.V.*
VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología Pediátrica para pacientes en Hemodiálisis.

Indicaciones: Tratamiento en deficiencia de hierro por insuficiencia renal. **Contraindicaciones:** Niños menores de 4 meses, anemia hemolítica, adquirida, anemia hemolítica autoinmune, hemocromatosis, hemosiderosis, anemia hipoplásica, pielonefritis. **Administración:** Peso<5kg administrar 25mg, peso 5-10kg administrar 50mg, niños mayores de 10kg y adultos administrar 100mg, una vez al día. **Precauciones:** Enfermedades renales, gastrointestinales, embarazo, hepatitis, artritis reumatoide, enfermedades inflamatorias. **Efectos Adversos:** Temblores mareos, disnea, fiebre, dolor de espalda, desórdenescefalágicos, hiperhidrosis, hiperestesia, migrañas, urticaria, náuseas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vitamina B12 Y Ácido Fólico

1-02-0227-01-02-03 Clancobalamina, 1000mcg/ml, ampolla o vial, I.M.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de la anemia perniciosa. Tratamiento suplementario de vitamina B₁₂ cuando la ingesta es insuficiente o la absorción inadecuada. Profilaxis luego de gastrectomía total o resección total del fíleo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula; alcohol. **Administración:** Anemia sin afección Neurológica: 1mg tres veces por semana durante 2 semanas, luego 1mg cada 3 meses; Anemia con afección neurológica: I.M. 1mg días alternos hasta mejoría, luego 1 mg cada 2 meses. **Profilaxis:** I.M. 1mg cada 2-3 meses. **Precauciones:** No administrar hasta conocido el diagnóstico, vigilar nivel de potasio (arritmia por

hipopotasemia al inicio). **Efectos Adversos:** Prurito, exantema, fiebre, escalofríos, sofocos, náuseas.

Ácido Fólico y derivados:

1-01-0131-41-02-01 Fólico ácido 5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Profilaxis y tratamiento de la deficiencia de ácido fólico. Tratamiento de la anemia megaloblástica, prevención del defecto del tubo neural durante el embarazo. **Contraindicaciones:** No dar en Anemia Megaloblástica sin vitamina B₁₂ no diagnosticada. Enfermedad maligna dependiente de folatos. **Administración:** V.O. 5mg al día por 4 meses (déficit de folatos y anemia megaloblástica), prevención defecto tubo neural V.O. 400 -500 µg al día antes de la concepción y durante 12 semanas de gestación. **Precauciones:** tratamiento con antiepilepticos. **Efectos Adversos:** No se reportan en literatura. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros preparados Antianémicos

Otros preparados antianémicos:

1-02-0734-01-02-04 Eritropoyetina 2000 UI, S.C., I.V.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, Nefrología Pediátrica, Hematología.

Indicaciones: Anemia con deficiencia de eritropoyetina en falla renal crónica, pacientes que reciben quimioterapia. **Contraindicaciones:** Aplasia de células rojas, HTA sin control. **Administración:** Ver guías de atención del Servicio. **Precauciones:** Anemia falciiforme, HTA mal controlada, trombocitosis, epilepsia, falla hepática, embarazo, lactancia.

Efectos Adversos: Incremento de presión sanguínea dosis dependiente, cefalea, desencadenante de crisis hipertensiva, convulsiones, incremento de plaquetas, síntomas de influenza, puede producir dolor en el sitio de la inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0809-01-02-04 Epoetina (Eritropoyetina) 20,000 a 50,000 UI, inyectable, parenteral.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología, Nefrología.

Indicaciones: Anemia con deficiencia de eritropoyetina en falla renal crónica, pacientes que reciben quimioterapia. Pacientes con síndromes mielodisplásicos, linfoma o mielomas con anemia secundaria al uso de la quimioterapia y con tipaje raro o presencia de aloanticuerpos a globulos rojos y el tratamiento de pacientes en

hemodialisis, en diálisis peritoneales y pacientes ambulatorios preterminales con anemia severa de origen renal, y necesitan altas dosis en el tratamiento. **Contraindicaciones:** Aplasia de células rojas, HTA sin control. Administración: 400 UI/Kg, de dos a tres veces por semana en cifras mayores de 28,000 UI. **Precauciones:** Anemia falciforme, HTA mal controlada, trombocitosis, epilepsia, falla hepática, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Incremento de presión sanguínea dosis dependiente, cefalea, desencadenante de crisis hipertensiva, convulsiones, puede producir dolor en el sitio de la inyección, incremento de plaquetas, síntomas de influenza. **Interacciones:** Ver cuadro.

Sustitutos de plasma y Soluciones de Perfusión

Sangre y Productos Relacionados

Sustituto de sangre y fracciones de proteína plasmática.

1-02-0519-02-02-04 Albúmina humana pobre en sodio, 10g/50ml, (20%) 6 12.5g/50ml, (25%) Inyectable, I.V., frasco. VEN-M: V

Indicaciones: Posterior a fase aguda de una enfermedad para corregir el déficit de volumen con retención de sodio, agua y edema. **Contraindicaciones:** Falla cardíaca, anemia severa. **Administración:** Según el caso, ver Guía de Atención. **Precauciones:** hipocalbúminemia, historia de hipersensibilidad, o circulatoria. **Efectos Adversos:** reacción de hipersensibilidad, náuseas, vómitos, fiebre, taquicardia, hipertensión. **Interacciones:** Ver cuadro.

Soluciones Intravenosas

Soluciones para alimentación parenteral

1-02-0781-01-02-04 Aminoácidos cristalinos, al 10%, con cistéfina, histidina, taurina y tirosina. 250-500 ml VEN-M: V

1-02-0450-01-02-04 Aminoácidos cristalinos, al 10%, 500ml. VEN-M: V

1-02-0786-01-02-04 Cisteína hidrocloruro, 50mg/ml. (Difícil Adquisición) VEN-M: V

1-02-0706-01-02-04 Emulsión de grasa, 20%, 500ml I.V. VEN-M: V

1-02-0053-02-02-U Dextrosa, al 50%, ampolla o vial, 50-100ml. VEN-M: V

1-02-0782-01-02-04 Dextrosa hipertónica, 70%, 2,000ml VEN-M: E

1-02-0048-01-02-01 Dextrosa en agua, al 5%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa, 500ml.

VEN-M: V

1-02-0049-01-02-02 Dextrosa en agua, al 5%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa, 1000ml.

VEN-M: E

1-02-0050-01-02-01 Dextrosa en agua al 10%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa, 500ml.

VEN-M: V

1-02-0138-01-02-04 Oligoelementos o elementos trazas para pediatría con zinc, cobre, manganeso.

VEN-M: V

1-02-0738-01-02-04 Oligoelementos o elementos trazas para adulto con zinc, cobre, manganeso, crono y molibdeno.

VEN-M: V

Indicaciones: Se individualiza, según la patología y necesidades. **Contraindicaciones:** Según patología de fondo. Administración: Ver Guías de Atención del Servicio. **Precavuciones:** Guías manejo Síndrome Metabólico. **Efectos Adversos:** Guías manejo de líquidos.

Soluciones que afectan el balance electrolítico.

1-02-0107-01-02-01 Ringer Lactato, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 500ml.

VEN-M: V

1-02-0094-01-02-01 Ringer Lactato, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 1000ml.

VEN-M: E

1-02-0792-01-02-02 Dextrosa en agua al 5% en solución salina al 0.33% envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 500ml.

VEN-M: V, Restringidos a la atención Pedátrica.

1-02-0802-01-02-02 Dextrosa en agua al 5% en solución salina al 0.45% envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 500ml.

VEN-M: V

1-02-0046-01-02-01 Dextrosa en agua al 5% en solución salina al 0.9%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 500ml.

VEN-M: V

1-02-0047-01-02-01 Dextrosa en agua al 5% en solución salina al 0.9%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 1000ml.
VEN-M: E

Soluciones que producen diuresis osmótica

1-02-0376-01-02-03 Manitol 20%, frasco con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa, 250ml.
VEN-M: V

Indicaciones: Se individualiza, según la patología y necesidades.
Contraindicaciones: Ver Guías de Atención. **Administración:** Ver Guías de Atención. **Precauciones:** Guías manejo de líquidos. **Efectos Adversos:** Guías manejo de líquidos.

Aditivos a soluciones intravenosas:
Soluciones Electrolíticas

1-02-0149-01-02-03 Potasio cloruro, 2mEq/ml, ampolla, 10-20ml (para infusión intravenosa).
VEN-M: V

Indicaciones: Hipocalciemia. **Contraindicaciones:** Daño renal severo, enfermedad de Addison no tratada, hipercalciuria. **Administración:** Infantes prematuros: 2-6mEq/Kg/24h; Recién nacidos a término: 0-2mEq/Kg/24 h; infantes mayores 24 horas: 1-2mEq/Kg/24h; Niños: 2-3mEq/Kg/día; adultos 40-80mEq/día. Ajustar dosis en forma individual. **Precauciones:** Enfermedad cardíaca, daño renal severo, e hipercalciuria. **Efectos Adversos:** Bradicardia, hipercalciuria, disnea, debilidad, dolor en el sitio de inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0784-01-02-04 Potasio fosfato, 3Mm/ml.
VEN-M: V

1-02-0181-01-02-U Sodio bicarbonato solución hipertónica 7.5%, vital, 50ml.
VEN-M: V

1-02-0174-01-02-01 Sodio cloruro solución 0.9%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 500 ml.
VEN-M: V

1-02-0176-02-02-01 Sodio cloruro solución 0.9%, envase plástico (bolsa o frasco), con equipo adaptable desecharable para infusión intravenosa 1000ml.
VEN-M: E

1-02-0757-01-02-04 Sodio cloruro solución 0.9%, envase plástico (bolsa o frasco), 3000ml
VEN-M: E. (Difícil Adquisición).

1-02-0190-01-02-04 Sodio cloruro solución hipertónica, 20-25%.
VEN-M: V

1-02-0117-01-02-03 Magnesio Sulfato 10% ampolla, 10ml, I.V.
VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento y prevención de la hipomagnesemia; prevención de convulsiones en la preeclampsia severa o eclampsia. **Contraindicaciones:** Bloqueo cardíaco, daño renal serio, daño miocárdio, hepatitis y enfermedad de Addison. **Administración:** Anticonvulsivante: IM 8-40mEq 6 veces al día, I.V. 8-32mEq como solución al 10 ó 20% a 1.5 ml/min. **Precauciones:** Pacientes digitalizados, daño de fusión renal, monitorizar nivel sérico de magnesio. **Efectos Adversos:** Depresión del sistema nervioso central, somnolencia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0931-01-02-05 Cardiolpéjica Solución, para perfusión cardíaca, 1000ml, bolsa.
VEN-M: V. Uso restringido: Anestesia en Cirugía Cardiovascular.

Indicaciones: Perfusion cardíaca en cirugía cardiovascular de circulación extracorpórea. **Contraindicaciones:** No se reportan. **Administración:** Según protocolo del Servicio con dosis individualizadas. **Precauciones:** No se reportan. **Efectos Adversos:** Arritmia cardíaca, hipertensión, hipotensión, náuseas, vómitos. **Interacciones:** Ver cuadro.

C : 03 SISTEMA CARDIOVASCULAR

Terapia cardiaca

Glucósidos cardíacos

Glucósidos Digitalicos:
1-02-0493-01-03-02 Digoxina 0.25mg/ml, ampolla, 1-2 ml, I.V.

VEN-M: V

1-03-0291-01-03-01 Digoxina 0.05mg/ml, elixir pediátrico, frasco con cuentagotas o gotero calibrado, 60ml, V.O.

VEN-M: V

1-01-0085-41-03-01 Digoxina, 0.25mg comprimido, V.O.

VEN-M: V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Arritmia supraventricular, fibrilación ventricular, insuficiencia cardíaca. **Contraindicaciones:** Miocardiopatía hipertrófica obstructiva, Síndrome de Wolf-Parkinson-White, bloqueo auriculoventricular de segundo grado. **Administración:** V.O 1 a 1.5mg en varias dosis repartidas en 24 horas. Ver Guías cardología adultos y pediatría. Se recomienda mantener una adecuada ingesta de potasio a través de la dieta para ↓ riesgo de hipocalcemia cuando se administra Digoxina. **Precavaciones:** Infarto del miocardio reciente, síndrome del seno enfermo, enfermedad tiroidea, enfermedad pulmonar grave, edad avanzada, alteraciones renales, hipopotasemia, gestación, lactancia. **Efectos:** se ↑ riesgo de estimulación cardíaca; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ efecto terapéutico de Digoxina; evitar uso conjunto. Natural licorice: puede causar retención de sodio y agua; se ↑ pérdida de potasio; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos.** Anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, alteraciones visuales, bloqueo cardíaco. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antiarrítmicos, clase I y III

Antiarrítmico clase Ia

1-02-0667-01-03-03 Procainamida clorhidrato, 100mg/ml, ampolla o vial, 10ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Arritmias ventriculares graves resistentes a lidocaína, taquicardia auricular, fibrilación auricular, mantenimiento del ritmo sinusal tras cardioversión (ver guías Servicio de Cardiología). **Contraindicaciones:** contracciones prematuros ventriculares asintomáticas, lupus eritematoso sistémico, bloqueo cardíaco, insuficiencia cardíaca, hipotensión.

Administración: I.V. 100mg (50mg/min.) con vigilancia. **Precavaciones:** Edad avanzada, alteración renal y hepática, astma, miastenia grave, gestación, lactancia. Etanol: ↓ concentración de Procainamida; evitar uso conjunto. **Efeda:** puede empeorar arritmia; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** náuseas, vómitos, diarrea, anorexia, erupciones, prurito, urticaria, depresión miocárdica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antiarrítmico clase Ib

1-02-0268-01-03-U Lidocaina (Lidocaina) 2%, con preservativo viral, 20ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Taquicardia ventricular, reducir riesgo de fibrilación ventricular posterior a infarto del miocardio. Ver anestésicos. **Contraindicaciones:** Todos los grados de bloqueo atrioventricular, porfiria, depresión cardíaca severa, enfermedad del seno atrial. **Administración:** I.V. 100mg en bolos seguidos de infusión a 4mg/min. por 30 minutos, 2mg/min. por 2 horas y 1mg/min. (Ver guías Cardiología) **Precavaciones:** falla cardíaca congestiva, ancianos, daños renales y hepáticos, embarazo. **Efectos Adversos:** mareos, parestesia, somnolencia, confusión, depresión ventilatoria, convulsiones, hipotensión, bradicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antiarrítmico, clase Ic

1-01-0938-01-03-4-E Propafenona 150mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: V; Uso restringido: Cardiología.

Indicaciones: Arritmia ventricular, taquiarritmia supraventricular paroxística incluyendo flutter atrial paroxístico. **Contraindicaciones:** Falla cardíaca congestiva incontrolada, bradicardia severa, trastornos electrolíticos, enfermedad pulmonar obstructiva severa, hipotensión marcada, miastenia gravis, defecto en conducción atrial; Bloqueo AV de segundo grado o mayor. **Administración:** Peso 70 Kg y más iniciar con 150mg tres veces al día después de las comidas bajo supervisión directa en hospital con monitor de ECG y control de la presión Arterial (Intervalo QRS prolongado en 20% reducir dosis). **Precavaciones:** En falla cardíaca; ancianos (bajar la dosis), pacientes con marcapasos, alta precaución en enfermedad pulmonar obstructiva con dependencia en actividad beta bloqueadora; derrame hepático; derrame renal; embarazo; lactancia. **Efeda:** empeora las arritmias; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ su concentración en sangre: evitar

uso conjunto. **Efectos Adversos:** Efectos antimuscarínicos incluyendo constipación, visión borrosa y boca seca; náuseas, vómito, fatiga, diarrea, cefalea, mareo, sabor amargo; hipertensión postural, especialmente en ancianos; bradicardia, bloqueo sino atrial, atrioventricular o intraventricular, arritmogénico. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antiarrítmico clase III

1-01-0755-20-03-03 Amlodarona clorhidrato, 200mg comprimido, V.O.

VEN-M: V, Uso restringido: Cardiología, Medicina Interna.

1-02-0793-01-03-03 Amlodarona, 50mg/ml, ampolla I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Cardiología.

Indicaciones: Paroxismo supraventricular, taquicardias ventricular y nodal fibrilación atrial, flutter y fibrilación ventricular. **Contraindicaciones:** bradicardia sinusal, bloqueo sinoatrial, disfunción de tiroides, sensibilidad al yodo, falla ventilatoria severa, colapso circulatorio, hipotensión severa, cardiomielitis, embrazo, lactancia. **Administración:** En hospital y bajo vigilancia del especialista. V.O. 200mg t.i.d por una semana, reducir a 200mg b.i.d por unas semanas; I.V. (infusión) 5mg/Kg en 20-120 minutos monitoreando ECG. **Precaciones:** Función hepática, función tiroidea, nivel de potasio, falla cardíaca, ancianos, bradicardia severa, porfiria. **Jugo de Toronja:** ↑ concentración de amiodarona; evitar uso conjunto. **Don quí:** evitar uso conjunto. **Efectos:** puede empeorar arritmias; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de amiodarona; se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, trastornos del gusto, elevación de transaminasas séricas, bradicardia, neumonitis, fibrosis, hipotiroidismo, desórdenes del sueño. **Interacciones:** Ver cuadro.

Estimulantes cardíacos excluye a los glucocorticoides cardíacos

Agentes Adrenérgicos y dopamínérgicos:

1-02-0451-01-03-3E Dopamina clorhidrato, 40-50mg/ml, ampolla o vial, 5ml, I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Shock cardiogénico en infarto del miocardio o cirugía cardíaca. **Contraindicaciones:** Taquiarritmia, fibrilación ventricular, cardiopatía isquémica, feocromocitoma, hipertiroidismo. **Administración:** I.V. 2-5 μ g/Kg/min.; con aumentos graduales de 5-10 μ g/Kg/min. **Precaciones:** Corregir

hipovolemia, hipoxia, hipercapnia, acidosis metabólica, ancianos. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, vasoconstricción periférica, hipotensión, hipertensión, taquicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0630-01-03-3E Dobutamina, 250mg, ampolla o vial, I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Soporte inotrópico en infarto, cirugía cardíaca, cardiomielitis, shock séptico, shock cardiogénico. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la dobutamina y sus componentes; Estenosis subaórtica hipertófica idiopática; Administración: 2.5-10 μ g/Kg/min. **Precaciones:** hipotensión severa en el choque cardiogénico complicado, embarazo, Efectos Adversos: Taquicardia, fiebre, incremento marcado de la presión arterial sistólica en sobredosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0134-01-03-3E Norepinefrina bitartrato, 1mg/ml, ampolla, 4ml, I.V. VEN-M: V

Indicaciones: Hipotensión aguda, paro cardíaco. **Contraindicaciones:** Hipertensión, embarazo. **Administración:** Ver guías Cardiología. **Precaciones:** Trombosis vascular periférica, mesenterica o coronaria, hipertiroidismo, diabetes mellitus, hipoxia o hipercapnia, ancianos, necrosis en el sitio inyectado por extravasación. **Efectos Adversos:** hipertensión, cefaleas, bradicardia, arritmia, isquemia periférica. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0483-01-03-04 Isoprotereno, 0.2mg/ml, ampolla, 5ml, I.V. VEN-M: V

Indicaciones: Shock séptico e hipovolémico, bloqueo cardíaco y ataque de Adams-Stokes, paro cardíaco, broncoespasmo en anestesia. **Contraindicaciones:** Taquiarritmias, taquicardia o bloqueo cardíaco producido por intoxicación digitalica, angina, arritmia ventricular que requiere terapia inotrópica. **Administración:** I.V. o infusión; infusión de 0.1mcg/Kg/min., con rango entre 0.1mcg/Kg/min., a 1mcg/Kg/min. **Precaciones:** Shock cardiogénico, bloqueo cardíaco, embrazo, lactancia. **Efectos Yohimbé:** Pueden causar estimulación del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Taquicardia, hipertensión, hipotensión, arritmia ventricular, leves temores, cefaleas, náuseas, vómitos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Inhibidores de la fosfodiesterasa
1-02-0928-01-03-05 Milirinona 1mg/ml, solución inyectable, vial, I.V.

VEN-M: V. Uso restringido: Anestesia Cardiovascular.
Indicaciones: Insuficiencia cardíaca, hipertensión pulmonar por corto tiempo. **Contraindicaciones:** No utilizar en pacientes con infarto agudo del miocardio. **Administración:** 50µg/Kg dosis de carga y 0.5µg/Kg por bomba de infusión. **Precauciones:** No administrar con otros fármacos en la misma línea. Efectos Adversos: Arritmias, hipotensión, cefaleas, fibrilación atrial, trombocitopenia y de pecho, hipocaliermia, infarto del miocardio, broncoespasmo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros estimulantes cardíacos**1-02-0936-01-03-4E Levosimendan, 2.5mg/ml, vial, 5ml, I.V.****VEN-M: V, Uso restringido:** Anestesia para cirugía Cardiovascular y Cuidados Intensivos.

Indicaciones: Insuficiencia cardíaca congestiva terminal. **Contraindicaciones:** Insuficiencia hepática grave, insuficiencia renal grave, hipotensión grave y menores de 16 años. En lactancia. **Administración:** Debe individualizarse de acuerdo con la situación clínica y respuesta del paciente; 12-24 nanogramos/Kg perfundida por 10 minutos, seguido de una infusión continua de 0.1 nanogramo/Kg/min. Monitorear respuestas a los 30 minutos. **Precauciones:** En insuficiencia hepática leve a moderada y en pacientes con función cardíaca comprometida. **Efectos Adversos:** Vasodilatación asociada a la dosis; cefaleas, náuseas, hipotensión, taquicardia o extrasistoles. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vasodilatadores usados en enfermedades cardíacas**Mitrados orgánicos****1-02-0743-01-03-04 Gliceril trinitrato (nitroglicerina), 5mg/ml, solución, vial fotoprotector, 10ml, I.V.****VEN-M: V****1-01-0204-31-03-U Gliceril trinitrato (nitroglicerina), 0.4mg tableta sublingual.****VEN-M: E, Uso restringido:** Perioperatorio.**1-03-0546-01-03-04 Gliceril trinitrato (nitroglicerina), 5mg/24 horas, parches, tópicos.*****VEN-M: V**

Indicaciones: Angina, falla ventricular izquierda. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los nitratos, condiciones de hipotensión e hipovolemia, cardiomiopatía hipertrófica obstructiva, estenosis aórtica, taponamiento cardíaco, pericarditis constrictiva, estenosis mitral, anemia severa, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** I.V. tres (3) dosis en intervalos de 12-24 horas; neomato menor de 48h: 200mcg/Kg, luego 100mcg/Kg y 100mcg/Kg; edad de 2-7 días, 200mcg/Kg, seguido de 200mcg/Kg, seguido 200mcg/Kg; 7 días de vida y más 200mcg/Kg, seguido de 250mcg/Kg y 250mcg/Kg. **Precauciones:** Evitase síntomas de infección, reduce la fricción en un 50%, si se reciben fármaco nefrotóxicas, podría producir hipotremia, por inhibición de agregación plaquetaria puede producir

µg/min. **Precauciones:** Daño hepático severo, o renal, hipotiroidismo, malnutrición, trauma craneal, hemorragia cerebral. **Efectos:** puede ↑ hipotensión; evitar uso conjunto. No ingerir sildenafil y derivados si usa este medicamento. **Efectos Adversos:** mancos, rubicundez, hipotensión postural, taquicardia, cefalea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0106-25-03-01 Isosorbide dinitrato, 5mg, tableta sublingual, V.S.**VEN-M: V****1-01-0108-30-03-01 Isosorbide dinitrato, 10mg, comprimido, V.O.****VEN-M: E**

Indicaciones: Profilaxis y tratamiento de la angina, falla ventricular izquierda. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a nitratos, condiciones de hipotensión e hipovolemia, cardiomiopatía obstructiva hipertrófica, estenosis aórtica, taponamiento cardíaco, pericarditis constrictiva, estenosis mitral, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** V.O. 30-120mg dosis diarias dividida para angina; falla ventricular izquierda 40-160mg, hasta 240mg si se requiere. **Precauciones:** En daño hepático y renal, hipotiroidismo, malnutrición, hemorragia cerebral, historia reciente de infarto de corazón. **Cafeína, Jugo de toronja:** ↑ efectos de Isosorbida Dinitrato; Monitorizar terapia. **Efectos:** se ↑ riesgo de hipotensión; evitar uso conjunto. Paciente no debe usar sildenafil y derivados si usa este medicamento. **Efectos Adversos:** mareos, hipotensión postural, taquicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otras preparaciones cardíacas**Otras preparaciones Cardíacas****1-02-0695-01-03-04 Indometacina sódica liofilizada, equivalente a 1mg de base, ampolla o vial, I.V.****VEN-M: V, Uso restringido:** Cardiología Pediátrica

Indicaciones: Ductus arterioso persistente, **Contraindicaciones:** hemorragia (intracraneal, gastrointestinal), trombocitopenia, defectos de coagulación, enterocolitis necrotizante, daño renal. **Administración:** I.V. tres (3) dosis en intervalos de 12-24 horas; neomato menor de 48h: 200mcg/Kg, luego 100mcg/Kg y 100mcg/Kg; edad de 2-7 días, 200mcg/Kg, seguido de 200mcg/Kg, seguido 200mcg/Kg; 7 días de vida y más 200mcg/Kg, seguido de 250mcg/Kg y 250mcg/Kg. **Precauciones:** Evitase síntomas de infección, reduce la fricción en un 50%, si se reciben fármaco nefrotóxicas, podría producir hipotremia, por inhibición de agregación plaquetaria puede producir

sangrados. **Efectos Adversos:** Hemorragia, gastrointestinales (Enterocolitis necrotizante), desórdenes metabólicos y de coagulación, hipertensión pulmonar. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0794-01-03-3E Adenosina, 3mg/ml, inyeetable I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Cardiología, Áreas Críticas y Cuidados Intensivos.

Indicaciones: Taquicardia supraventricular paroxística, Síndrome de Wolf-Parkinson-White. **Contraindicaciones:** Bloqueo AV de segundo y tercer grado, Síndrome del seno enfermo, asma. **Administración:** Ver guía de los Servicios. **Precauciones:** Fibrilación atrial o flotar, trasplante de corazón. **Cafeína:** Puede ↓ efecto de Adenosina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Enrojecimiento facial, dolor torácico, disnea, broncoespasmo, náuseas, bradicardia severa. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0829-41-03-03 Trimetazidina, 20mg, comprimidos, V.O.

VEN: E, Uso restringido: Cardiología, Otorrinolaringología y Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante en la angina de pecho estable recibiendo triple terapia (beta bloqueador, vasodilatador y antagonista de los canales de calcio) sin respuesta. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al fármaco; primer trimestre de embarazo. **Administración:** 20mg b.i.d. o t.i.d.; **Precauciones:** Administrar al momento de las comidas. **Efectos Adversos:** Náusea, vómitos, dolor epigástrico.

Agentes antiadrenérgicos de acción central

Metildopa

1-01-0184-41-03-01 Metildopa, 250mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V, Uso restringido: Uso en Embarazadas hipertensas. **Indicaciones:** Hipertensión arterial. **Contraindicaciones:** Depresión, enfermedad hepática activa, feocromocitoma, porfiria.

Administración: 250mg t.i.d o b.i.d, incrementándose cada 2 o mas días hasta llegar a un máximo de 3 g diarios. **Precauciones:** Historia de daños hepáticos, daños renales, historia de depresión, Coombs directo positivo. **Cafeína:** puede ↓ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** boca seca, trastornos gastrointestinales, estomatitis, bradicardia, mialgias, exacerbación de angina, hipotensión postural, sedación, artralgias, mareos, hepatitis, ictericia, reacción de hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes antiadrenérgicos de acción periférica

Antagonista alfa-receptores

1-01-0625-31-03-01 Prazosina, 2mg, tableta ranurada, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Hipertensión, hiperplasia prostática benigna. **Contraindicaciones:** No recomendado en falla cardíaca congestiva con componente obstructivo. **Administración:** Hipertensión: 500mcg t.i.d. o b.i.d. por 3-7 días, incrementar 1mg 2-3 veces al día por unos 3-7 días, hasta un máximo de 20mg diarios dividido t.i.d o b.i.d. **Precauciones:** Primera dosis puede causar hipotensión; en ancianos; daños hepáticos; embarazo; lactancia. **Etilanol:** puede ↑ vasodilatación; evitar uso conjunto. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra:** **Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Saw palmetto:** evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** hipotensión postural, somnolencia, debilidad, mareos, cefalea, náuseas, palpaciones, incontinencia y priapismo. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0021-20-03-03 Bloqueadores de los receptores Alfa 1 adrenérgicos Terazosina 2mg o Doxazosina, 2mg, cápsula o comprimido, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Urología.

Indicaciones: Tratamiento de los síntomas obstrutivos de la hiperplasia prostática benigna por relajación del músculo liso. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o cualquiera de los componentes de su formulación. **Administración:** Oral. **Terazosina, 1mg en la noche, doblar dosis a los 7 días si es necesario,** la dosis de mantenimiento es de 2-10mg una vez al día; mas de 20mg diario no aumenta eficacia. **Doxazosina Dosis inicial 1mg/día, incrementar en 1-2 semanas a 2mg al día hasta un máximo de 16mg diarios.** **Precauciones:** Primera dosis colapso por hipotensión. En insuficiencia renal. **Etilanol:** ↑ vasodilatación; evitar uso conjunto. **Ajo:** ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Saw palmetto:** evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** mareo, astenia, dolor de cabeza, hipotensión postural y somnolencia, fatiga, edema, disnea, dolor abdominal y diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes que actúan sobre la musculatura lisa arteriolar

Derivados Hidrazinotacínicos**1-01-0020-41-03-01 Hidralazina clorhidrato, 50mg comprimido, V.O.****VEN-M: E****1-02-0413-01-03-04 Hidralazina clorhidrato, 20mg/ml, ampolla, 1ml I.M., L.V.****VEN-M: V**

Indicaciones: Vía oral: Tratamiento de control de la hipertensión arterial esencial. Reductor de la sobrecarga en la insuficiencia cardíaca. Vía parenteral: Tratamiento de la crisis hipertensiva. **Contraindicaciones:** En pacientes con taquicardia grave, aneurisma disecante de aorta, insuficiencia cardiaca con gasto cardíaco alto o insuficiencia miocárdica debido a obstrucción mecánica. **Administración:** Dosis usual Oral: 40-50mg/día. Se recomienda administrar Hidralazina con comidas. Vía intravenosa: 5-10mg I.V. lenta, si es necesario repetir en 20-30 min. **Precauciones:** Enfermedad renal severa, accidente cerebrovascular, enfermedad de arterias coronarias. Estatol: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Ajo: ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. Dong quai: tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. Efedra, Ginkgo, Yohimbe: puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Taquicardia, palpaciones, angina de pecho, cefaleas intensas, trastornos gastrointestinales como anorexia, náuseas, vómitos y diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados Nitrofenantinazas**1-01-0408-01-03-04 Nitroprusiatodo sódico, 50mg, ampolla o vial, I.V.****VEN-M: V**

Indicaciones: Tratamiento rápido reductor de la presión arterial en crisis hipertensivas. Mantenimiento de la presión arterial en valores bajos, para evitar el sangrado, durante procedimientos bajo anestesia. **Contraindicaciones:** Presencia de hipertensión compensatoria. **Administración:** Infusión intravenosa continua 50 a 200 μ g/ml **Precauciones:** Pacientes con insuficiencia hepática, pacientes con concentraciones plasmáticas reducidas de cobalamina o con atrofia óptica de Leber, pacientes con disfunción renal o pulmonar. **Efectos Adversos:** Hipotensión excesiva, náuseas y vómitos, apresión, cefaleas, mareo, inquietud, sudoración, palpaciones, dolor retrosternal, dolor abdominal y espasmos musculares. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados de la Pirimidina**1-01-0936-01-03-05 Minoxidil 10mg comprimido, V.O.**

VEN-M: VC, (Difícil Aquisición), Uso restringido: Nefrología adulto y niños.

Indicaciones: Hipertensión severa. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al fármaco; feocromocitoma. **Administración:** Inicialmente: Adulto: 5mg/día; anciano: 2.5mg/día; incrementar gradualmente en intervalos de 3 días a 40 o 50mg diarios, máximo de 100mg diarios. **Precauciones:** Hipertensión pulmonar, en falla renal significativa, infarto del miocardio reciente, paciente con diálisis e insuficiencia renal a justa dosis. Natural licorice: puede causar retención de sodio y agua y ↑ pérdida de potasio; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Ganancia de peso, retención de sodio, taquicardia, hipertrosis, aumento de creatinina y nitrógeno de urea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Diuréticos**Diuréticos de techo Baixo, excluye Tiazídicos.****Sulfonamida sola.**

1-01-0910-01-03-01 Indapamida, 1.5mg, comprimido, de acción prolongada, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento, solo o combinado con otros agentes antihipertensivos, de la Hipertensión Arterial y edema asociado a Insuficiencia Cardíaca Congestiva. **Contraindicaciones:** Anuria, descompensación renal y embarazo. **Administración:** 1.25-2.5mg/día. Se recomienda administrar indapamida con comidas o leche para ↓ efectos adversos gastrointestinales. **Precauciones:** Pacientes diabéticos, pacientes con insuficiencia hepática grave. **Alj:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Trastornos metabólicos, desequilibrio electrolítico (alcalosis hipoclorémica, hiponatremia e hipopotasemia). **Interacciones:** Ver cuadro.

Diuréticos de techo elevado**Sulfonamida sola.**

1-02-0317-02-03-U Furosemida, 20mg/2ml, ampolla, I.M. I.V.

VEN-M: V.

1-01-0511-41-03-01 Furosemida, 40mg, o Burnetanida, 1mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento del edema agudo pulmonar, de la insuficiencia cardíaca congestiva crónica, de la hipertensión arterial, del edema causado por insuficiencia renal, nefrosis.

Contraindicaciones: *Furosemida:* Estados precomatosos, cirrosis hepática, falla renal con anuria. *Bumetanida:* Hipersensibilidad a la bumetanida, anuria, embarazo. **Administración:** *Furosemida:* Oral: 40-80mg/día. Se recomienda administrar Furosemida 1 hora antes o 2 horas después de las comidas; puede administrarse Furosemida con comidas o leche si ocurren trastornos gastrointestinales. Niños: 1-3mg/kg diarios; Parenteral: 20-50mg intramuscular e intravenosa lenta, en niños 0.5-1.5mg/kg. *Bumetanida:* Oral: 0.5-1mg/día. **Precavuciones:** En trastornos hidro-electrolíticos o en aquellos con riesgo de sufrirlos o pacientes con cirrosis hepática, embarazo y lactancia. Ajo: ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. *Efedra, Ginseng, Yohimbe:* pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. Natural licorice: limitar ingesta. **Efectos Adversos:** Desequilibrio de líquidos y electrolitos (hiponatremia, hipopotasemia y alcalosis hipoclorémica), cefalea, hipotensión, calambres musculares, xerostomía, sed, debilidad, letargia, somnolencia, in tranquilidad, oliguria, arritmias cardíacas, trastornos gastrointestinales. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agente ahorrador de potasio

Antagonista Aldosterona

1-01-0377-41-03-01 Espironolactona, 25mg comprimido, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de las condiciones clínicas asociadas al aumento de la aldosterona, tales como la hipertensión arterial esencial, el edema refractario de la insuficiencia cardíaca crónica, del síndrome nefrótico y en el edema idiopático. **Contraindicaciones:** Hiperpotasemia, hiponatremia, embarazo y lactancia, enfermedad de Addison. **Administración:** Oral: 100-200mg/día Niños: 3mg/Kg/día divididos. **Precavuciones:** Evitar dieta rica en potasio, suplementos de potasio o cualquier droga que pudiera causar hipercaliemia. Alimentos: evitar la excesiva ingesta de alimentos ricos en potasio. **Natural Licorice:** evitar uso conjunto debido a la actividad mineralocorticode. **Efectos Adversos:** Disturbios gastrointestinales, impotencia, ginecomastia, irregularidades menstruales, letargia, dolor de cabeza, confusión, rash, hiperpotasemia, hiponatremia, hepatotoxicidad, osteomalacia y disturbios sanguíneos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Combinación de Diurético y agente ahorrador de potasio.

Diurético de bajo techo con agente ahorrador de potasio.

1-01-0307-41-03-01 Hidroclorotiazida con triamtereno, 25mg/50mg, tableta ranurada, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento del edema y de control de la hipertensión arterial esencial. **Contraindicaciones:** Insuficiencia hepática grave. **Administración:** 1 tableta diaria incrementarse si es necesario hasta 4 máximos. **Precavuciones:** Ancianos, pacientes con cirrosis hepática, con insuficiencia cardíaca grave, con enfermedad de Addison, con disfunción renal. Ajo: puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. Dong quai: tiene actividad estrogenica; se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. *Efedra, Ginseng, Yohimbe:* pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Taquicardia, palpitaciones, angina de pecho, cefalea intensa y trastornos gastrointestinales como anorexia, náusea, vómito y diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vasodilatadores Periféricos

Vasodilatador Periférico.

Derivados de las purinas.

1-01-0051-20-03-03 Modulador hemorróigeo tipo Pentoxifilina, 400mg comprimidos, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Cirugía Cardiovascular.

Indicaciones: Enfermedad periférica vascular, úlceras venosas de la pierna. **Contraindicaciones:** Porfiria, hemorragia cerebral, hemorragia retinal extensiva, infarto agudo del miocardio, embarazo, lactancia. **Administración:** V.O. 400mg b.i.d ó t.i.d. **Precavuciones:** hipotensión, enfermedad de arteria coronaria, daño renal. **Efectos Adversos:** Malestares gastrointestinales, trastornos del sueño, cefaleas, angina, hipertensión, taquicardia, trombocitopenia, colestasis intrahepática. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vasoprotectores

Antiemorroidales para uso tópico

Productos con corticoides.

1-05-0025-01-03-01 Anthemorroidal con corticole y anestésico local, crema, jalea, pomada o ungüento, tubo con aplicador, 10 a 30 g.

VEN-M: T1.

Agentes betabloqueantes.
Medicamentos betabloqueantes

Agentes betabloqueantes no selectivos

1-02-0486-01-03-01 Propranolol clorhidrato, 1mg/ml, ampolla, 1ml, I.V.

VEN-M: V

1-01-0519-41-03-01 Propranolol clorhidrato, 10mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

1-01-0540-41-03-01 Propranolol clorhidrato, 40mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Hipertensión, hipertensión portal, fecromocitomas con alfa bloquadores, angina, arritmias, cardiomiopatía hipertrófica obstructiva, taquicardia por ansiedad, tirotoxicosis, ansiedad con síntomas de palpitaciones, profilaxis posterior a infarto del miocardio. **Profilaxis en migraña, taquicardia por tirotoxicosis.** **Contraindicaciones:** Asma, falla cardíaca no controlada, hipotensión, angina de Prinzmetal, bradicardia, bloqueo AV de 2° o 3° grado, shock cardiogénico, acidosis metabólica. **Administración:** Arritmia y tirotoxicosis: I.V.: 1mg repetir si es necesario cada 2 minutos, máximo 10mg en anestesia 5mg máximo. Oral: **Hipertensión:** 80mg dos veces al día, incrementando semanalmente según requerimiento con un mantenimiento de 160-320mg/diarios. **Síntomas por ansiedad:** Iniciar 40mg/día e incrementar hasta tres veces al día según necesidad. **Migraine:** adulto 40mg 2-3 veces al día, mantenimiento entre 80-160mg al día; niños 20mg b.i.d. **Arritmias, taquicardia por ansiedad** 10-40mg 3-4 veces al día. Se recomienda administrar Propranolol por lo menos 1 hora antes o 2 horas después de comidas. **Precavaciones:** Evitar el retiro rápido en pacientes con isquemia cardíaca; bloquio AV primer grado; hipertensión portal; diabetes; historia de enfermedad obstructiva de las vías aéreas; miasma gravis. **Efectos Adversos:** puede ↑ acción o concentración; evitar uso conjunto. **Eumar:** puede ↓ concentración de Propranolol; evitar uso conjunto. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Natural licorice:** puede causar retención de sodio y agua; se ↑ pérdida de potasio; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** **Bradicardia, falla cardíaca, hipotensión, broncoespasmo, vasoconstricción periférica,** disturbios gastrointestinales, fatiga, disturbios del sueño, rash y ojo seco, disfunción sexual y exacerbación de Psoriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes betabloqueantes selectivos

1-01-0163-35-03-01 Atenolol, 100mg, tableta ranurada, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento de la hipertensión arterial. Tratamiento de la angina de pecho estable. **Contraindicaciones:** Ver Propranolol clorhidrato. **Administración:** Hipertensión: 25-50mg diarios. Angina: 100mg diarios en 1 ó 2 dosis. **Arritmias:** 50-100mg diarios. **Precavaciones:** Evitar retiro rápido en pacientes con enfermedad de arteria coronaria. **Eumar:** ↑ acción o concentración; evitar uso conjunto. **Eumar:** ↓ concentración de Atenolol; evitar uso conjunto. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Natural licorice:** puede causar retención de sodio y agua; se ↑ pérdida de potasio; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Ver Propranolol clorhidrato. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes alfa y beta bloqueantes

1-01-0864-41-03-03 Carvedilol, 6,25mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Cardiología

Indicaciones: Tratamiento de la hipertensión arterial en pacientes con insuficiencia cardíaca Congestiva. **Contraindicaciones:** Ver Propranolol clorhidrato; falla cardíaca crónica severa; daño hepático. **Administración:** Hipertensión: 12,5-25mg diario. Se recomienda administrar Carvedilol con comidas para minimizar riesgo de hipotensión ortostática. **Precavaciones:** Ver Propranolol clorhidrato. **Ajo:** ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Hipertensión postural, mareo, dolor de cabeza, fatiga, disturbios gastrointestinales, bradicardia, edema periférico y dolor de extremidades, boca seca, ojo seco, impotencia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0908-01-03-04 Labetalol hidrocloruro 5mg/ml, vial 40ml, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Anestesiología y Anestesiología Cardiovascular, Cuarto de Urgencia de hospitales, Cirugía y Cuidados Intensivos, Nefrología.

Indicaciones: Hipertensión con angina; hipertensión en mujeres embarazadas; hipertensión seguida de un infarto agudo al miocardio; crisis hipertensiva; inducir hipotensión controlada durante cirugía. **Contraindicaciones:** Ver propranolol clorhidrato. **Administración:** Intravenosa. Iniciar 50mg y repetir a intervalos

de 5 minutos hasta un máximo de 200mg. Hipertensión embarazo infusión de 20mg/hora hasta respuesta satisfactoria. **Precavaciones:** Ver propranolol clorhidrato. **Efectos Adversos:** Hipotensión postural, cansancio, debilidad, dolor de cabeza, rash, dolor epigástrico, náusea, vómito; daño hepático, hormigueo en el cuero cabelludo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Bloqueadores de los canales de calcio
Bloqueadores de los canales de calcio selectivos con efecto vasodilatador principalmente

**1-01-0866-41-03-01 Amlodipina 5mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E.**

Indicaciones: Tratamiento solo o combinado de la Hipertensión Arterial leve a moderada. Tratamiento del Angor Pectoris estable. **Contraindicaciones:** Shock cardiógenico, angina inestable, estenosis aórtica, lactancia. **Administración:** Oral: 5-10mg/día. **Precauciones:** Daño hepático, embarazo. **Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de hipertensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Aj:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Adversos:** Dolor de cabeza, rubor, mareo, letargia, taquicardia, palpitaciones, rash (eritema multiforme), prurito, urticaria, náuseas, constipación o diarrea, aumento de la frecuencia de micción, disturbio de la visión, astenia, parestesia, mialgia, tremor, impotencia, ginecomastia, colestasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0868-30-03-04 Isradipino, 5mg cápsulas, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, en pacientes con Trasplante Renal.

Indicaciones: Tratamiento de la Hipertensión Arterial en pacientes de trasplante renal. **Contraindicaciones:** Shock cardiógenico, estenosis aórtica sintomática o severa, en el mes después del infarto del miocardio, angina inestable y lactancia. **Administración:** oral de mantenimiento 2.5-5mg al dí. **Precauciones:** Reducir las dosis en daño hepático y renal, lactancia. **Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de hipotensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Aj:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:**

puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Adversos:** Hipotensión, rubor, dolor de cabeza, desórdenes gastrointestinales, náusea, sudoración, sensibilidad al calor, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0753-20-03-02 Nifedipina 10mg, cápsula o comprimido V.O.

VEN-M: V, Uso restringido: Ginecología.

Indicaciones: Tratamiento inhibidor de la contractilidad uterina en paciente embarazada. **Contraindicaciones:** Shock cardiógenico, estenosis aórtica avanzado. **Administración:** Adultos 10mg t.i.d. máximo de 120-180mg/día. Incrementar las dosis con intervalos de 1-14 días. **Precauciones:** Falla cardíaca o daño significativo de la función del ventrículo izquierdo, hipertensión severa, daño hepático, diabetes mellitus, puede inhibir labor de parto. **Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de hipotensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Aj:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Adversos:** Palpitaciones, rash (eritema multiforme), prurito, urticaria, náuseas, constipación o diarrea, aumento de la frecuencia de micción, disturbio de la visión, astenia, parestesia, mialgia, tremor, impotencia, ginecomastia, colestasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0755-01-03-04 Nimodipina 10mg/50ml, frasco de infusión I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Prevención y tratamiento del déficit neurológico secundario a isquemia luego de hemorragia subaracnoides. **Contraindicaciones:** Angina inestable, en el mes después del infarto. **Administración:** Tratamiento. Infusión I.V. inicial 1mg/h durante 2 h, aumentar de ser necesario a 2mg/h. **Precauciones:** Edema cerebral o presión intracranal muy elevada. **Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de hipotensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Aj:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Adversos:** Hipotensión, rubor, dolor de cabeza, desórdenes gastrointestinales, náusea, sudoración, sensibilidad al calor, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Bloqueadores de canales de calcio selectivo con efectos cardíacos directos

Derivado de Benzotiasepina

1-01-0872-41-03-01 Diltiazem, 60mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E.

1-01-0870-41-03-01 Diltiazem, 180mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEM-M: E.

Indicaciones: Tratamiento del angor pectoris crónico estable e instable, al igual que del angor vasoespástico. Tratamiento de la Hipertensión Arterial. Profilaxis y tratamiento de la taquicardia supraventricular. **Contraindicaciones:** Pacientes con el síndrome del sinus enfermo, bradicardia severa, falla ventricular izquierda con congestión pulmonar, bloqueo auriculoventricular del segundo o tercer grado, embarazo y lactancia. **Administración:** 60mg tres veces al día. En los ancianos empezar dos veces al día. Dosis máxima 360mg por día. **Precauciones:** Reducir la dosis en daño hepático y renal, falla cardíaca o daño significativo de la función ventricular, bradicardia bloqueo auriculoventricular de primer grado intervalo PR prolongado. **Jugo de Totoria:** se ↑ riesgo de hipertensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** cefalea, edema maleolar, hipotensión, vértigo, sofocos, fatiga, náuseas y otros trastornos gastrointestinales (anorexia, vómito, estreñimiento o diarrea, alteraciones del gusto y aumento del peso), bradicardia, bloqueo sino-atrial, arritmia, palpitaciones, mareo, astenia, dolor de cabeza. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados Fertilguanamina

1-02-0454-01-03-03 Verapamilo clorhidrato, 5mg/2ml, ampolla, 2ml I.V.

VEN-M: V.

1-01-0735-50-03-01 Verapamilo clorhidrato, 80mg comprimido, V.O.

VEN-M: V.

1-01-0713-01-03-01 Verapamilo clorhidrato 120mg comprimidos AP, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Arritmia supraventricular, angina. **Contraindicaciones:** hipotensión, bradicardia, bloqueo auriculoventricular de segundo y tercer grado, bloqueo sinoauricular,

síndrome del seno enfermo, insuficiencia cardíaca, porfíria. **Administración:** V.O. 40-120mg t.i.d.; I.V. 5-10mg en 2 minutos (vigilancia ECG). **Precauciones:** Bloqueo auriculoventricular de primer grado, fase aguda del miocardio, alteraciones hepáticas, gestación, lactancia. **Jugo de Totoria:** se ↑ riesgo de hipertensión severa e isquemia miocárdica; evitar uso conjunto. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** puede empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de BCC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** estreñimiento, náuseas, vómitos, sofocos, cefaleas, mareos, migrañas, artralgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes que actúan sobre el sistema renina-angiotensina.

Inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina solo.

1-01-0853-41-03-01 Inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina: Perindopril, 4mg, Ramipril, 2.5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de la Hipertensión Arterial esencial y de la Renovascular. Tratamiento coadyuvante de la Insuficiencia Cardíaca Congestiva. Tratamiento sintomático de la disfunción ventricular secundaria a infarto del miocardio. **Contraindicaciones:** Pacientes con hipersensibilidad a la droga (incluye angioedema), embarazo. **Administración:** Perindopril: V.O. Inicial 4 mg/día; Ramipril: V.O. Usual: 2.5-5mg/día, máximo 10mg/día. **Precauciones:** Pacientes con daño hepático y renal. **Ajo:** puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Dong quai:** tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. **Efedra, Ginseng, Yohimbe:** pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Astenia, disturbios del sueño y del humor, hipotensión, tos seca persistente, disturbios gastrointestinales. Arritmias, angina, dolor de pecho, síncope, accidente cerebrovascular, infartación del miocardio, pérdida del apetito, estomatitis, boca seca, reacciones dermatológicas, exacerbación del Síndrome de Raynaud, conjuntivitis, confusión, nerviosismo, depresión, ansiedad, impotencia, disminución del libido, alopecia y bronquitis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0921-20-03-01 Lisinopril 20mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Hipertensión arterial esencial, y renovascular. Hipertensión arterial renal. Disfunción ventricular izquierda e insuficiencia cardíaca congestiva. Nefropatía diabética en pacientes insulinina dependientes normotensos y en diabetes mellitus no insulinodependientes hipertensos. **Contraindicaciones:** Pacientes con hipersensibilidad a la droga (incluye angioedema), embarazo; sospecha o certeza de enfermedad renovascular. **Administración:** Iniciar con 10mg/día, si se usa con diuréticos o daño renal debe iniciarse a dosis de 2.5-5mg diarios con una dosis de mantenimiento de 20mg diarios hasta un máximo de 80mg diarios. En ancianos iniciar 2.5-5mg/día y máximo de 40mg. **Precauciones:** Pacientes con daño hepático. Ajo: puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. Dong quai: tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. Efedra, Ginseng, Yohimbe: pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. Suspender todos los suplementos de potasio antes de iniciar el lisinopril. Monitoreo de potasio y creatinina en suero, especialmente en pacientes ancianos. **Efectos Adversos:** Taquicardia, hipotensión, falla renal, tos seca, accidente cerebrovascular, infarto al miocardio, boca seca, visión borrosa, confusión, cambio de humor, astenia, sudoración, impotencia y alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

**1-01-0742-30-03-03 Captopril, 25mg, comprimido, V.O.
VEN-M: V, Usor restringido: Cuartos de Urgencias y Áreas**

Criticas.

Indicaciones: Tratamiento de las crisis hipertensivas. **Contraindicaciones:** Pacientes con hipersensibilidad a la droga (incluye angioedema), embarazo. **Administración:** V.O. usual: 25mg dos veces al día. Se recomienda administrar Captopril por lo menos 1 hora antes o 2 horas después de las comidas. **Precauciones:** Pacientes con daño hepático y renal. Ajo: puede ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. Dong quai: tiene actividad estrogenica; evitar uso conjunto. Efedra, Ginseng, Yohimbe: pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Taquicardia, pérdida de peso, estomatitis, rash maculopapular, fotosensibilidad, rubor. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antagonista de angiotensina II solos

1-01-0934-01-03-03 Irbesartán 300mg, comprimido, V.O.*

VEN-M: E, Usor restringido: Nefrología, Cardiología, Intolerancia a IECA.

Indicaciones: Microalbuminuria en diabetes. Intolerancia a IECA. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al irbesartán y sus componentes, hiperaldosteronismo primario, estenosis arterial renal bilateral, embarazo en II y III trimestre. **Administración:** Niños 6-12 años 75mg/día; >13 años y adulto 150mg/día; puede ser titulado a 300mg/día. Enfermedad renal en pacientes hipertensos con diabetes tipo II dosis inicial 150mg/día, incrementando a 300mg/día para mantenimiento. **Precanciones:** La seguridad y eficacia no ha sido establecida en menores de 6 años. Ajo: ↑ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. Efedra, Ginseng, Yohimbe: pueden empeorar hipertensión; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Vértigo cerebral, hipotensión ortostática relacionada con la dosis; angioedema, elevación de enzimas hepáticas, rash, daño de función renal, hipercalemia, artralgia, migraña. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agente Modificadores de Lipido en suero.

Agente Modificadores de lípidos solos.

Inhibidores de la 3 Hidroxí-3 metilglutaril Coenzima A reductasa (HMG-CoA)

1-01-0038-10-02-01 Inhibidores de la 3 Hidroxí-3 metilglutaril Coenzima A reductasa (HMG-CoA), cápsula o comprimido. Atorvastatina, 10mg, o Fluvastatina, 40mg, o Simvastatina, 10mg.

VEN-M: E

Indicaciones: Prevención secundaria y primaria de enfermedad cardiovascular (historia de angina o infarto agudo del miocardio), enfermedad coronaria, enfermedad arteria periférica, enfermedad cerebrovascular. **Contraindicaciones:** enfermedad hepática activa, embarazo, lactancia. **Administración:** V.O. depende de la molécula, y de la indicación según guía Cardiología. No dar a menores de 18 años. 20 a 40mg diarios en las tardes. **Precanciones:** historia de enfermedad hepática, o ingesta de alcohol, hipotiroidismo, miopatías, porfiria. **Lugo de Toma:** ↑ concentración de Estatinas; evitar uso conjunto. Etanol: ↑ riesgo de hepatotoxicidad; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ concentración de Estatinas; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Miositis reversible, cefaleas, parestesias, dolor abdominal, flatulencias, diarrea, náuseas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fibratos:

D : 04 DERMATOLÓGICOS

1-01-0862-41-03-01 Fenofibrato, 200-250mg, cápsula, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Hipertímidemas tipo IIa, IIb, III, IV, y V, que no han respondido adecuadamente a la dieta y otras medidas apropiadas (Ejercicios). **Contraindicaciones:** Enfermedad vesicular, fotosensibilidad al ketoprofeno, daño hepático severo, embarazo, lactancia, hipocalbúminemia, síndrome nefrótico. **Administración:** V.O. 200mg t.i.d. **Precauciones:** Trastornos renales o hepáticos, combinación con estatinas (rábdomiolisis), corregir hipotiroidismo. **Efectos Adversos:** Prurito, molestias gastrointestinales, fatiga, cefaleas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Secuestrador de ácido biliar:
1-03-0398-01-02-02 Colestiramina resina, polvo para ingestión oral, sobre con 4g de principio activo.

VEN-M: E

Indicaciones: Prurito asociado a obstrucción biliar parcial y cirrosis biliar primaria, diarrea asociada a Enfermedad de Crohn, resección ileal, vagotomía, neuropatía vaginal diabética, hipercolesterolemia. **Contraindicaciones:** Obstrucción biliar completa. **Administración:** V.O. reducción de lípidos 12-24g diarios. **Prurito:** 4-8g diarios; usar en mayores de 6 años. **Precauciones:** Problemas hepáticos, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Acidosis hiperclorémica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antiméticos para usos Dermatológicos

Antiméticos para uso tópico

Derivados imidazoles y triazoles

1-04-0136-01-04-01 Imidazoles: Clotrimazol, Isconazol, Ketoconazol, Miconazol, Tioconazol, 1-2%, crema, tubo, 15-20g.

VEN-M: E.

1-03-0412-01-04-01 Imidazoles: Clotrimazol, Econazol, Miconazol, 1-2%, solución, 20-30ml.

VEN-M: E.

Indicaciones: Infecciones fungicas superficiales por dermatofitos (tibia capitis, tibia corporis, tibia crural, tibia pedis, tibia ungueal), Pitiriasis versicolor, si el tratamiento tópico falla iniciar tratamiento sistémico. **Candidiasis (levaduras).** **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula y componentes de la formulación. **Administración:** Aplicar dos a tres veces al día, tópicamente. **Precauciones:** Alejar de los ojos y membranas mucosas. **Efectos Adversos:** Irritación local, reacción de hipersensibilidad, eritema, sensación de quemadura leve. Descontinuar tratamiento si hay reacción severa. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros antifúngicos de uso tópico

1-03-0584-01-04-01 Tiosulfato de sodio (hiposulfito), 25-40%, solución, uso tópico externo.

VEN-M: T1

Indicaciones: Micosis superficiales. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los componentes. **Administración:** Aplicación en las lesiones en horas nocturnas por 10 días. **Precauciones:** Renales. **Efectos Adversos:** Rash cutáneo. Descontinuar tratamiento si hay reacciones locales.

1-03-0289-02-04-01 Violeta gentiana, 2%, solución, 60ml, uso tópico.

VEN-M: T1

Indicaciones: Micosis superficiales. **Administración:** Tópica. **Precauciones:** Por reacciones locales.

Emolientes y Protectores

Protectores y Emolientes

Productos con Zinc

1-04-0174-01-04-01 Zinc óxido, 25%, pasta, tópico externo.

VEN-M: E
1-03-0588-01-04-01 Zinc óxido y Urea, 1% / 1%, loción, tópico.

VEN-M: T1

Indicaciones: Tratamiento de piel seca. **Contraindicaciones:** Heridas en piel. Administración: aplicar una o dos veces al día en las áreas afectadas. **Precavuciones:** No hay. **Efectos Adversos:** No hay reportes.

Otros emolientes y protectores

VEN-M: E

Indicaciones: Prurito causado por irritación de diversas picaduras de insecto, o irritación causada por frío o varicela. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a sus componentes o recipientes. Administración: Vía tópica dos a tres veces al día. **Precavuciones:** No aplicar en ojos, mucosa dentro de la nariz, boca ni áreas genitales. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad, roncha, hinchazón.

1-04-0175-01-04-01 Pasta al agua, 25%, tópico.

VEN-M: T1

Indicaciones: Astringente desecante en lesiones exudativas. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los componentes. Administración: Tópica, una a dos veces al día. **Precavuciones:** No aplicar en mucosas. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad local. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antipururticos. Incluye Antihistámicos, Anestésicos, etc.

Anestésico incluyendo anestésico tópico.

1-03-0139-01-04-01 Lignocaina (Lidocaína), 10%, 10mg por pulsación, aerosol, 500 a 800 pulsaciones por envase.

VEN-M: E

Indicaciones: Infiltraciones locales, anestesia bucal, procedimiento de orofaringe, laringe. **Contraindicaciones:** Si hay absorción: hipovolemia, bloqueo completo de corazón. **Administración:** Local tópico. **Precavuciones:** Epilepsia, bradicardia severa, pánfisi, miastenia gravis. **Efectos Adversos:** depresión respiratoria, convulsiones, hipotensión, bradicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antisorácticos
Antisoráticos para uso tópico

Otros antisorácticos para uso tópico:

1-04-0172-01-04-03 Calcipotriol 50mcg/g, ungüento, 30 g.

VEN-M: E, Uso restringido: Dermatología.

Indicaciones: Psoriasis moderada en placa. **Contraindicaciones:** Desórdenes en el metabolismo del calcio. **Administración:** Aplicar una o dos veces diarias (100g por semana); niños: 6-12 años dos veces al día 50g a la semana; mayores 12 años dos veces al día 75g a la semana. **Precavuciones:** Embarazo, no usar en cara, si lo usa con tratamiento bloqueador de UV, aplicar 2 horas antes. **Efectos Adversos:** fotosensibilidad, dermatitis facial o perioral, atrofia de piel. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antisoráctico para uso sistémico

Retinoides para tratamiento de sorriasis.

1-01-0927-01-04-03 Acitretina 10mg cápsula V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Dermatología.

Indicaciones: Psoriasis severa extensiva resistente a otras formas de terapia, psoriasis palmoplantar pustular, iciosis severa congénita. **Contraindicaciones:** Daño hepático, daño renal, hiperlipidemia, embarazo. **Administración:** Bajo supervisión de expertos, iniciar 2.5-30mg diarios por 2-4 semanas (Enfermedad de Darier) ajustar según respuesta, con un rango de 25-50mg diarios (máximo 75mg por día); Niños: 500mcg/Kg diario (ocasionalmente 1mg/Kg diario máximo 35mg diarios por periodo limitado). **Precavuciones:** Monitoreo de desarrollo muscular esquelético. **Efectos Adversos:** sequedad de membrana mucosas, eritema facial y conjuntival, dermatitis, exfoliación palmoplantar, epistaxis, fragilidad de uñas y epidermis, paroniquia, lesión granulomatosa, erupción bullosa, alopecia y cabello delgado, mialgia, artralgia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antibióticos y Quimioterapéutico para uso Dermatológico

Antibióticos para uso tópico

Otros antibióticos para uso tópico

1-04-0098-01-04-01 Fusidato sódico 2%, o Mupirocina, 2%, ungüento, tubo 15-20g.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones bacterianas en piel localizadas por gram positivos, no indicada en sendornas. **Contraindicaciones:** No hay. **Administración:** Tópica local.

Precavuciones: Para evitar resistencia no se debe usar por más de 10 días. Evitar las piodermitis diseminadas, evitar contacto con

ojos. Efectos Adversos: reacción local como urticaria, prurito, sensación de quemada, rash. Interacciones: Ver cuadro.

Quimioterápicos para uso tópico

Sulfonamidas
1-04-0147-01-04-01 Sulfadiazina de plata 1%, crema, pote 200-400g.
VEN-M: V.

Indicaciones: Profilaxis y tratamiento de infecciones en pacientes quemados, como coadyuvante por tiempo corto de las infecciones en úlceras de piernas, tratamiento profiláctico en infecciones sitios domadores de piel para injertos y en abrasiones extensivas; manejo conservador de las lesiones de pulpejos de las manos. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia materna, sensibilidad a las sulfonamidas, no recomendado para neonatos. **Administración:** Tópico; Dong quai, Hierba de San Juan: puede causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Precauciones:** Problemas renales o hepáticos, deficiencia de G6PD, no usar en embarazo tardío y neonato. Efectos Adversos: Reacciones alérgicas, picazón, quemazón, rash. Argrosis por uso prolongado, leucopenia (monitorear sangre). Interacciones: Ver cuadro.

Preparaciones Dermatológicas de Corticosteroides.

Corticosteroides Simple

Baja potencia

1-04-0065-01-04-01 Corticoste de baja potencia loción: Hidrocortisona, tubo, 15-30g; Desonida 0,05%, crema o Hidrocortisona 0.25-2.5%.

VEN-M: V.
0.25-2.5%, loción, 15-30ml.
VEN-M: E

Moderada potencia

1-04-0119-02-04-01 Corticoste fluorinado potencia media crema tubo 15g; Betametasona valerato, 0.1%, crema, o Fluocinolona acetona, 0.1%, acetona, 0.025%, crema o Triamcinolona acetona. 0.1%, crema.
VEN-M: E

1-03-0032-01-04-01 Corticoste de baja potencia loción: Hidrocortisona, 2.5%.

Alta potencia

Betametasona valerato, 0.1%, 20-30ml.
VEN-M: E

Antibacteriales y Desinfectantes
Antiséptico y Desinfectante
Producto medicinal

1-04-0148-01-04-03 Corticoste potencia alta crema, tubo 15g:
Amincloride, 0.1%, o Betametasona Dipropionato, 0.05%, o
Fluocinolona acetona, 0.2%, o Halometronida, 1%, o
Mometasona furato, 0.1%.
VEN-M: V.

May alta potencia

1-04-0170-01-04-03 Corticoste super potente crema: Clotetasol propionato, 0.05%, crema, tubo 25g.
VEN-M: V; Uso restringido: Dermatología.

Indicaciones: Tratamiento inflamatorio de la piel (ecemas, dermatitis de contacto, picadas de insectos, eczema por escabiosis. No usar en urticaria. Los corticoides más potentes se deben usar para las dermatosis recalcitrantes, como sería: Lupus eritematoso disídico crónico, liquen plano hipertrófico, liquen plano hipertrófico, pustulosis palmoplantar. **Contraindicaciones:** En: roscea, ulceraciones, lesiones secundarias infectadas. Acnes vulgaris. En lesiones bacterianas, virales o de hongos que no se han tratado. En dermatitis perioral. Administración: Tópica. **Precauciones:** Evitar el uso prolongado en cara y mantenerlo alejado de los ojos. En niños bajo supervisión del especialista y evitar los uso prolongados. **Efectos Adversos:** Si es absorbido puede causar supresión adrenal. Efectos secundarios locales: Dispersión de infecciones no tratadas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Corticoides con otras combinaciones

1-04-0025-02-04-01 Alquitran de hulla con corticole, 0.25%, crema, tubo 30g.
VEN-M: E.
Indicaciones: Psoriasis crónica, solo o en combinación con exposición a la luz ultravioleta. **Contraindicaciones:** Piel inflamada, erosionada o infectada. Administración: Aplicar una a cuatro veces al día, preferiblemente iniciar con un preparado de menor potencia. **Precauciones:** Protección de la piel para reducir las reacciones de fotosensibilidad. **Efectos Adversos:** Irritación, reacciones de fotosensibilidad, raramente hipersensibilidad, decoloración de piel, cabello y tejidos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antibacteriales y Desinfectantes
Antiséptico y Desinfectante
Producto medicinal

1-03-0585-01-04-01 Tiomersal Tintura, 120ml.
VEN-M: T2

Producto yodado
1-03-0586-01-04-01 Yodo tintura, 2%, 120ml.

VEN-M: T1

Indicaciones: Infecciones cutáneas. **Contraindicaciones:** Heridas profundas, trastornos de tiroides. Evitar uso regular en neonatos y en lactantes de bajo peso. **Administración:** Tópico **Efectos Adversos:** Irritación local, Interacciones: Ver cuadro.

Vendas Medicados

Vendaje Medicado

1-04-0099-01-04-01 Fusidato sódico, gasa 10x10cm.
VEN-M: V.

Indicaciones: Infección de la piel por estafilococos. Úlceras diabéticas, injertos, úlceras, soporte en queradura. **Contraindicaciones:** Historia de hipersensibilidad al medicamento. **Administración:** Colocar en lesión y cambiar cada 12 horas, evaluar a los 10 días. La frecuencia de aplicación varía según las circunstancias clínicas. **Precauciones:** Evitar contacto con ojos. **Efectos Adversos:** Raramente reacciones de hipersensibilidad.

Otras Vendajes.

1-04-0171-01-04-01 Unna bota, vendaje.
VEN-M: V.

Indicaciones: Úlcera varicosa, edema linfático, eccemas varicosos, fortalecer cicatrización. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los componentes de la bota. **Administración:** Aplicar un vendaje nuevo cada 6-8 días. **Precauciones:** Al colocarla evitar arrugarla y que este siempre estirada. **Efectos Adversos:** rash, dermatitis de contacto.

Preparaciones Anti-Acne

Preparados Anti-Acne para uso tópico

Peróxidos

1-04-0153-01-04-01 Benzolillo peróxido, 5%, gel, tubo 40-60 g.
VEN-M: E

Indicaciones: Acne vulgaris. **Contraindicaciones:** Piel hipersensible. **Administración:** Tópica. Aplicar dos veces al día, preferentemente después de lavarse la cara con jabón y agua;

empezar siempre con preparaciones de baja potencia. **Precauciones:** Alejar contacto con los ojos, boca, y membranas mucosas; evitar la exposición solar excesiva. **Efectos Adversos:** Irritación de la piel. Interacciones: Ver cuadro.

Otros Preparados Dermatológicos

Otras preparaciones dermatológicas

Otras dermatológicos

1-04-0090-02-04-01 Aluminio acetato ácido, crema, tubo, 30g.
VEN-M: E

1-03-0004-01-04-01 Aluminio acetato ácido, (acetato de calcio y sulfato de aluminio) sobre 2-3g

VEN-M: E

Indicaciones: Lesiones exudadas en piel. **Contraindicaciones:** Piel hipersensible. **Administración:** Insertar en el meato o aplicar con gasas saturadas, en las órbitas externas. Aplicar con gasa en lesiones de piel dos o tres veces al día. **Precauciones:** Las exposiciones deben ser evaluadas y no por más de 10 días. **Efectos Adversos:** Locales irritación, resequedad. Interacciones: Ver cuadro.

G : 05 SISTEMA GÉNITO-URINARIO Y HORMONAS SEXUALES

Antinefóticos y antisépticos ginecológicos.

Imidazoles derivados

1-05-0077-01-05-01 Imidazoles: Clotrimazol, Isoconazol, Miconazol, 1-2%, crema o jalea, tubo con aplicador, 35-40g, Vaginal

VEN-M: E

Indicaciones: Candidiasis vaginal. Contraindicaciones:

Hipersensibilidad cutánea. Administración: Introducir en vagina por tres noches mínimo; tratamiento por corto tiempo de 3 a 14 días de acuerdo a la preparación. Siempre complementar con otros antiinfecciosos de ser necesario. Precauciones: En recurrencias sistémicas de infección (dedos, uñas, piel, ombligo, vejiga o buscar fuentes de infección (dedos, uñas, piel, ombligo, vejiga o sistema gastrointestinal.) Buscar factores predisponentes: terapia antibacteriana prolongada, embarazo, diabetes mellitus, o contracepción oral. Efectos Adversos: Dermatitis de contacto, irritación local. Interacciones: Ver cuadro.

1-05-0018-05-05-01 Metronidazol, 500mg, óvulo o tabletas, V. Vaginal.

VEN-M: E

Indicaciones: Infecciones anaeróbicas, infecciones por tricomonas. Contraindicaciones: Daño hepático severo tricomonas. Administración: I. Vaginal por tres días. La pareja sexual también debe recibir tratamiento. Precauciones: No ingerir alcohol, en encefalopatía hepática, embarazo, lactancia materna. Más de 10 días de tratamiento monitoreo clínico y de laboratorio.

Efectos Adversos: Náuseas, vómito, gusto amargo, trastornos gastrointestinales, cefalea, somnolencia. Interacciones: Ver cuadro.

Otros antinefóticos y antisépticos

1-03-0055-01-05-01 Metacresolsulfónico ácido con Formaldehído (Policresuelo), 36-41%, líquido, 10-25ml. V. Tópica.

VEN-M: E

1-05-0062-01-05-01 Metacresolsulfónico ácido con Formaldehído (Policresuelo), 18 mg/g, jalea, tubo con aplicador, 50g, V. Vaginal

VEN-M: E

Indicaciones: Ginecológicas (condilomas, inflamaciones locales e infecciones y defectos hísticos de la vagina y el cuello de la

matriz), cirugía y dermatología (acerlar expulsión de tejidos necróticos, limpia y estimulación de cicatrización); otorrinolaringología (Inflamación de mucosa oral y encías hemostasis postoperatoria). **Contraindicaciones:** Embarazo. **Administración:** Aplicar en días alternos el gel en vagina y de noche; el líquido es en toques locales una dos veces por semana. **Precauciones:** Locales. **Efectos Adversos:** Irritación local. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros ginecológicos

Oxitócosos

Alcaloides ergot

1-02-0124-01-05-03 Metilergonovina, 0.2mg/ml, solución inyectable, ampolla, 1ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Hemorragia posparto. **Contraindicaciones:** En inducción de labor o en su primera fase, preeclampsia, eclampsia y tratamiento del aborto espontáneo. Administración: 0.2 mg I.M. **Precauciones:** Hipertensión. Caffeina, Jugo de Toronja: pueden ↑ efectos de Metilergonovina; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: Se ↑ riesgo de toxicidad de Metilergonovina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, dolor abdominal, diarrea, hipertensión por vía intravenosa. **Interacciones:** Ver cuadro.

Prostaglandinas

1-05-0078-01-05-04 Dinoprostone gel, 2mg/3g, con aplicador pre-cargado, V. Vaginal.

VEN-M: E; Uso restringido: Ginecología y Obstetricia.

Uso intrahospitalario.

Indicaciones: Interrupción del embarazo de alto riesgo. **Contraindicaciones:** Enfermedades pulmonares, renales o hepáticas; placenta previa, sangrado vaginal sin causa conocida durante el embarazo, ruptura de membranas, infecciones pélvica no tratadas, sufrimiento fetal, historia de dificultad o parto traumático, desproporción céfalo pélvica mayor, ruptura uterina, mala presentación fetal. **Administración:** Intravaginal aplicar en lo profundo por detrás del cuello (evitar aplicar dentro del canal cervical). **Precauciones:** Historia de asma, en daño hepático, renal o cardiaco; historia de epilepsia. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, diarrea, contracciones uterinas severas, sufrimiento fetal, hipertensión materna, broncoespasmo, rápida dilatación cervical.

VEN-M: E

Indicaciones: Ginecológicas (condilomas, inflamaciones locales e infecciones y defectos hísticos de la vagina y el cuello de la

fiebre, bajo puntuación apgar, ruptura uterina, **Interacciones:** Ver cuadro.

Hormonas Sexuales y Moduladores del Sistema Genital

Anticonceptivos hormonales para uso sistémico

Progesterígenos y estrógenos en combinaciones fijas.

1-01-0378-21-05-01 Anovulatorio oral, Estrógenos: Etillestradiol, 0.020-0.030mg; Progestágenos: Levonorgestrel, 0.15mg, o Gestodeno, 0.075mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: **Contracepción y síntomas menstruales.**
Contraindicaciones: Embarazo, historia personal de trombosis venosa o arterial, migraña, enfermedad cardíaca asociada con hipertensión pulmonar o riesgo de embolismo. **Administración:** Vía oral y que sea a la misma hora. **Precauciones:** Enfermedades cardiovasculares (Tromboembolismo venoso), enfermedades arteriales, migraña, daño hepático, hiperprolactinemia, anemia falciforme; **Cafeína:** puede ↑ efectos sobre el SNC; evitar uso conjunto; **Lugo de Toronia:** puede ↑ concentración de Etillestradiol; evitar uso conjunto. **Black cohosh, Dong quai:** tienen actividad estrogénica; evitar uso conjunto. **Ginseng, Red clover, Saw palmetto:** evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ eficacia de Anovulatorios orales; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, cefaleas, retención de líquidos, trombosis, depresión, cambios en libido, cloasma, reacción de piel, hipertensión. **Interacciones:** Ver cuadro.

Andrógenos

Derivado de la 5-androstanona

1-01-0174-20-05-03 Mesterolona, 25mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E; Uso restringido: Urología y Endocrinología.

Indicaciones: Deficiencia androgénica, infertilidad masculina asociada con hipogonadismo. **Contraindicaciones:** Cáncer en mama, cáncer de próstata, historia de tumor primario de hígado, hipercalcemia, nefrosis, no recomendado en niños. **Administración:** 25mg v.o. 3-4 veces al día diario por algunos meses. **Precauciones:** Problemas renales, cardíacos o hepáticos, ancianos, enfermedad isquémica del corazón, migraña, epilepsia, metástasis en hueso. **Efectos Adversos:** Cáncer de próstata, cefalea, depresión, sangrado gastrointestinal, intercicia coléstática, ginecomastia, disturbios electrolíticos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivado de la 3-Oxandrostanona

1-02-0204-01-05-04 Testosterona cipionato o enantato o propionato, L.A., 100-250mg/ml, solución inyectable, ampolla, 1ml, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Hipogonadismo, cáncer de mama.

Contraindicaciones: cáncer de próstata, cáncer de mama en varón, hipercalcemia, embarazo, lactancia, nefrosis. **Administración:** I.M lento, hipogonadismo 250 mg cada 2-3 semanas; mantenimiento 250mg cada 3-6 semanas. Cáncer de mama 250mg cada 2-3 semanas. **Precauciones:** En ancianos, hipertensión, migraña, metástasis a huesos. **Hierba de San Juan:** ↓ la concentración en sangre; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Cefaleas, depresión, sangrados gastrointestinales, cáncer de próstata, náuseas, policiternia, cambios en libido, paroxesmos generalizadas, hipercalcemia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Estrógenos

Estrógenos naturales y Semisintéticos Solos

1-05-0014-01-05-01 Estrógenos conjugados naturales de origen equino, 0.625mg, crema, tubo con aplicador, 40-45g, V. Vaginal.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de síntomas vasomotores severos a moderados asociados a la menopausia; atrofia vulvar y vaginal; hipoestrogenismos asociado a hipogonadismo, castración, falla ovárica primaria, paliativo en cáncer prostático y de mama. **Profilaxis** en mujeres de alto riesgo con osteoporosis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, sangramiento vaginal no conocida su causa, historia de tromboflebitis y tromboembolismo. **Administración:** Prevención Osteoporosis: 0.626mg diarios V.O.; Menopausia: dosis más baja que controle los síntomas, 0.625mg diarios; atrofia vulvar y vaginal; dosis más baja que controle síntomas y descontinuar medicación lo más pronto posible o aplicar crema 0.5g-2 g diarios. Se recomienda mantener una ingesta adecuada de alimentos ricos en Calcio y Vitamina D para prevenir osteoporosis; Administrar Estrógenos al acostarse para ↓ efectos adversos. **Precauciones:** No debe usarse como preventivo en enfermedades coronarias. **Eanol:** se ↑ riesgo de osteoporosis; evitar uso conjunto. **Black cohosh, Dong quai:** tienen actividad estrogénica; evitar uso conjunto. **Ginseng, Red clover, Saw palmetto:** pueden ↑ efectos hormonales; evitar uso

conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Estrógenos; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Cardiovasculares (tromboembolismo venoso, hipertensión); endocrinos (cambios en perfiles lipídicos, aumento hormona tiroidea, hipercalcemia, disminución en tolerancia a glucosa,); hematológicos: disminución en efectos antitrombínicos. Interacciones: Ver cuadro.

Progestígenos

Derivados de pregneno
1-01-0441-31-08-01 Medroxiprogesterona, 5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E
1-02-0278-01-08-01 Medroxiprogesterona, L.A., 150mg/ml, Inyectable, 1-2ml, I.M.

VEN-M: E
Indicaciones: Anticoncepción oral con Progestágenos solo; síntomas menstruales y endometriosis, carcinoma endometrial o renal, tratamiento de cáncer de mama avanzado, sangrado uterino disfuncional. Contraindicaciones: Daño renal severo, cáncer genital o de mama, enfermedad arterial severa, embarazo, tromboflebitis, accidente severo vascular, sangrado vaginal, sensibilidad a la medroxiprogesterna, como prueba diagnóstica de embarazo. Administración: I.M. 400-1000mg por semana para carcinoma endometrial o renal; 5-10mg diario por 5 a 10 días para amenorrea secundaria repetir por 3 ciclos; sangrado uterino disfuncional, 2.5-10mg diarios por 5-10 días empezando sobre el día 16 al 21 y repetirlo por 2 ciclos; en endometriosis moderada a leve 10mg t.i.d. por 90 días consecutivos empezando el primer día del ciclo. Precauciones: migraja, enfermedad hepática, enfermedad vascular coronaria o tromboembólica, diabetes mellitus, enfermedad trofoblástica; hipertensión; enfermedad renal. Etilanol: ↑ riesgo de osteoporosis; evitar uso conjunto. Black cohosh, Dong quai: evitar uso conjunto con Megestrol en tumores dependientes de estrógenos. Hierba de San Juan: ↓ efecto terapéutico de Medroxiprogesterona; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Disturbios menstruales, náuseas, dolor de cabeza, mareos, insomnio, confusión, depresión, reacciones cutáneas, alopecia. Interacciones: Ver cuadro.

Combinación de andrógenos y hormonas femeninas.

Andrógenos y Andrógenos Combinados
1-02-0447-01-05-03 Prasterona enantato/Estradiol, 200mg/4mg, solución oleosa, ampolla, 1ml, I.M.

VEN-M: E
Indicaciones: Manifestaciones de climaterio; Contraindicaciones: Embarazo, tumores hormonodependientes del útero o mama, tumores hepáticos, endometriosis, trastornos congénitos del metabolismo de los lípidos, trombosis venosa profunda activa, trastornos tromboembólicos. Administración: I.M. profundo cada 4 semanas. Precauciones: Embarazo y lactancia. Efectos Adversos: exantemas, reacciones de hipersensibilidad, urticaria, aumento de tamaño de mamas, edema, hemorragia uterina. Interacciones: Ver cuadro.

Gonadotropinas y otros estimulantes de la ovulación.

Estimulantes de ovulación sintéticos

1-01-0662-30-05-03 Clomifeno citrato, 50mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Ginecología-Obstetricia y Urología
Indicaciones: Infertilidad, oligomenorrhea, y amenorrea secundaria. Contraindicaciones: Enfermedad hepática, quistes ováricos, embarazo, tumores dependiente de hormona, sangrados uterinos anormales desconocidos. Administración: 50mg diarios por 5 días, empezando dentro de los primeros 5 días del ciclo menstrual. Precauciones: Síndrome de ovario poliquístico, síndrome de hiperestimulación ovárica, embarazo ectópico, síntomas de visión, fibromas uterinos, lactancia. No dar más de 6 ciclos por el riesgo de cáncer de ovario. Efectos Adversos: Distorsión de la visión, hiperestimulación ovárica, calores, molestias abdominales. Interacciones: Ver cuadro.

Otras hormonas sexuales y moduladoras del sistema genital.

Agente antagonadoropina y similar

1-01-0741-31-05-03 Danazol, 200mg, cápsula o comprimido, V.O.
VEN-M: E, Uso restringido: Alergología e Inmunología y Hematología.

Indicaciones: Endometriosis, enfermedad fibroquística de mama, angiokeratoma hereditario; trombocitopenia idiopática inmune, lupus asociado con trombocitopenia, anemia hemolítica autoinmune. Contraindicaciones: Embarazo, sangramiento genital abnormal desconocido, lactancia, daño renal, hepático y cardíaco severo, enfermedad tromboembólica, porfiria, tumores androgénos dependientes. Administración: Endometriosis 800mg diarios dividido en dos dosis; 100-400mg diarios en enfermedad fibroquística de mama; dosis individualizada en angiokeratoma hereditario empezar con 200mg b.i.d ó t.i.d.; purpura trombocitopénica idiopática 200mg V.O. q.i.d. por 6 meses;

Precauciones: Cardiacas, ancianos, desórdenes lipoprotéticos, porfiria, disfunción hepática, parar si hay virilización, monitoreo del semen; retención de fluido, epilepsia. **Efectos Adversos:** Hirsutismo, acné androgénico, edema, cambios en la voz, hipertrofia de clítoris, reducción del tamaño de las mamas, elevación de enzimas hepáticas, reacciones hipoestrogenicas, sudoración, rubor, disfunción hepática, hipersensibilidad a la molécula. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0376-01-05-03 Gestrinona, 2.5mg, cápsula, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Ginecología

Indicaciones: Endometriosis. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia, insuficiencia renal, cardíaca y hepática severa; desórdenes metabólicos y/o antecedentes de tromboflebitis durante tratamiento previo con estrogénos o progestágenos. **Administración:** V.O. 2.5mg dos veces a la semana empezando el primer día del ciclo, la segunda dosis tres días después repetir los mismo días de cada semana hasta 6 meses. **Precauciones:** Usar método anticonceptivos de barrera durante todo el tratamiento; Descartar embarazo. **Efectos Adversos:** Acné, seborrea, retención de fluidos, aumento de peso, hirsutismo, cambios en la voz, pérdida de cabello, dolor de cabeza, disminución de las mamas, cambios de libido, sofoco, irritabilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

cabeza, resequedad de la boca, constipación, náuseas, dispesia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fármaco de uso en la hipertrofia de próstata benigna.

Inhibidor de la testosterona-5-alfa reductasa.

1-01-0018-15-08-03 Finasterida, 5mg, cápsulas o comprimidos, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Urología

Indicaciones: Hiperplasia prostática benigna.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la molécula. **Mujeres** en edad fetal y niños, embarazo. Administración: 5mg diarios V.O. Se recomienda administrar Finasteride 1 hora antes o 2 horas después de las comidas. **Precauciones:** Descartar cáncer de próstata, PSA menor de 4ng/ml. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Pérdida del cabello, disfunción eréctil, disminución de la libido, disminución del volumen de eyaculación. **Interacciones:** Ver cuadro.

Irritativas

Otros urológicos, incluyendo antiespasmodicos

Antiespasmodicos urinarios

1-01-0798-31-05-03 Oributinina, 5mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Urología

Indicaciones: Incontinencia urinaria, vejiga neurogénica inestable, enuresis asociada a vejiga hipoactiva.

Contraindicaciones: Glaucoma, obstrucción gástrorintestinal, ileo paralítico; atonía intestinal; megacolon; colitis ulcerativa complicada; colitis severa; miastenia gravis, uropatía obstructiva, hipersensibilidad a la droga. **Administración:** Adulto: 5mg b.i.d. o t.i.d. (máximo 5mg q.i.d.); niños mayores 5 años 5mg b.i.d. (máximo 5mg t.i.d.) **Precauciones:** En ancianos, neuropatía autónoma, daño renal o hepático, hipertiroidismo, enfermedad coronaria, arritmias cardíacas, hipertensión, hernia hiatal, hipertrofia prostática, en trabajo donde se está alerta o al manejo. Hierba de San Juan, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, mareos, dolor de

H : 06 PREPARADOS HORMONALES SISTÉMICOS, EXCLUYEN HORMONAS SEXUALES E INSULINA

Hormonas pituitarias e hipotalámicas y análogos

Hormonas pituitarias del lóbulo posterior.

01-03-0510-01-06-04 Desmopresina acetato, 0,1mg/ml, solución, frasco, 2.5ml, vía nasal.
VEN-M: F, Uso restringido: Neurología, Neurocirugía y Endocrinología.

Indicaciones: Tratamiento preventivo y de control de los síntomas y complicaciones de la diabetes insípida central (neurohipofisaria) y para mejorar la poluria y polidipsia asociada con trauma o cirugía de la región hipofisiaria.
Contraindicaciones: Insuficiencia cardíaca, polidipsia psicogénica y polidipsia en dependencia de alcohol.
Administración: Diabetes insípida: 10-40mcg diario (divididas en 1-2 dosis). Niños: 5-20mcg diaria. **Precauciones:** Pacientes con daño renal, en enfermedades cardiovasculares e hipertensión, en fibrosis quística. **Ejemplo:** puede ↓ efecto antidiurético; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Retención de fluido, hiponatremia, dolor de estómago, dolor de cabeza, náusea, vómito, reacciones alérgicas y disturbios emocionales en niños.
Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0145-01-06-04 Vasopresina acrosa, 10 U/0.5ml, inyectable, S.C., I.M., I.V.
VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento de la diabetes insípida y del sangramiento de las varices esofágicas. **Contraindicaciones:** Enfermedades vasculares (especialmente en enfermedades de las arterias coronarias), nefritis crónica. **Administración:** S.C.; I.M. 5-20 unidades cada 4 horas. Infusión I.V. para sangrado de varices 20 unidades en 15 min. **Precauciones:** Falla cardíaca, hipertensión, asma, epilepsia, migraña u otras condiciones que pueden ser agravadas por la retención de agua, embarazo. **Efectos Adversos:** Retención de fluidos, temor, sudoración, vértigo, dolor de cabeza, náusea, vómito, calambres abdominales, reacciones de hipersensibilidad (incluye amfílaxia), constricción de arterias coronarias.

Oxitocina y Análogos

1-02-0201-01-06-03 Oxitocina sintética, 5-10 UI/ml, solución inyectable, ampolla, 1ml, I.V.
VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento inductor de la labor de parto, cuando hay indicación médica. Incremento espontáneo de la labor del parto. Manejo del aborto completo, incompleto o inevitable. **Contraindicaciones:** Cuando el parto espontáneo o parto vaginal pueden ser perjudiciales para la futura madre o para el feto, predisposición a rotura uterina, preclampsia aguda o enfermedades cardiovasculares graves. **Administración:** Infusión intravenosa. Máximo 5 unidades/día. **Precauciones:** En caso de desproporcióncefalopélvica en los límites, grados menores graves de enfermedad cardiovascular y en pacientes de más de 35 años de edad o con otros factores de riesgo asociados. **Efectos Adversos:** Espasmo uterino, hipertensión aguda y hemorragia subaracnoidal, hemorragia puerperal y fibrinogenemia mortal, retención hídrica, hiponatremia, reacciones anafilácticas y de hipersensibilidad, arritmias cardíacas, hemotomas pérvicos, náuseas y vómitos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Hormonas hipotalámicas

Hormona antidiuretico.

1-02-0756-02-06-04 Octreotide, 0,1mg, solución inyectable, ampolla, VEN-M: V.

1-02-0907-01-06-04 Octreotide 20mg, acción prolongada, vial, I.M.

VEN-M: V, Uso restringido: Gastroenterología, Cirugía, Endocrinología.

Indicaciones: Tratamiento sintomático asociado con tumores neuroendocrinos (particularmente carcinoides) y acromegalia. Tratamiento de complicaciones posteriores a cirugía pancreática y varices sangrantes (no aprobado como indicación de consenso). Tratamiento de urgencia del sangramiento de tubo digestivo alto y trastornos hipersecretores del sistema digestivo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula y sus componentes. **Administración:** Iniciar con 50mcg tid S.C., titulando hormona de crecimiento hasta disminuirla a <5ng/ml, al estabilizar pasar a 20mg I.M. cada 4 semanas por 2-3 meses; tumores carcinoides 100-600mcg/día dividido en 2 ó 4 dosis; sangramiento de varices esofágicas 25-50mcg I.V. y continuar infusión a 25-50mcg/hora. **Precauciones:** Daño hepático, lactancia, monitorizar función de la tiroide. Se recomienda programar las inyecciones entre las comidas para ↓ efectos GI. **Efectos Adversos:** Reacción local en el lugar de aplicación,

anorexia, náusea, vómito, diarrea y estatorrea, malestar abdominal y flatulencia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Corticosteroides para uso sistémico

Mineralocorticoide

1-01-0718-31-06-03 Fludrocortisona acetato, 0,1mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Endocrinología

Indicaciones: Tratamiento de la insuficiencia suprarrenal y de la hiperplasia suprarrenal congénita. **Contraindicaciones:** Presencia de infecciones agudas no controladas, pacientes con tuberculosis activa o latente, dudosa salvo excepciones. **Administración:** Adultos: 0.05-0.3mg diario. Niños: 0.05mg/Kg/día. **Precauciones:** En niños y ancianos, pacientes con insuficiencia cardíaca, infarto del miocardio reciente o hipertensión, en especial paciente con diabetes, epilepsia, glaucoma, hipotiroidismo, insuficiencia hepática, osteoporosis, úlcera gástrica, gastrroduodenal, psoriasis o trastornos afectivos graves y disfunción renal. **Cafeína:** limitar consumo. **Etilanol:** se ↑ irritación de mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Echinacea.** **Uña de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Hipertensión, retención de sodio y agua y pérdida de potasio. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0911-41-06-01 Dexametasona, 4mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-02-0044-02-06-02 Dexametasona fosfato sódico (libre de alcohol benéfico), 4mg/ml, ampolla o vial, 2ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Supresión de enfermedades inflamatorias y alergias, shock, diagnóstico de Enfermedad de Cushing, hiperplasia suprarrenal congénita, edema cerebral asociado con malignidad, crup, enfermedad reumática, náuseas y vómito en quimioterapia. **Contraindicaciones:** Sepsis, TBC, vacuna con virus vivos, infecciones micóticas oculares. **Administración:** Adulto oral: 0.5-1.0 mg por día; adulto I.V.: 0.5-20 mg al día; niños: 200-500 µg/Kg al día; **Precauciones:** Vigilancia del peso, presión arterial, equilibrio hidroelectrolítico, glicemia, supresión suprarrenal en tratamientos largos. **Cafeína:** limitar consumo. **Etilanol:** se ↑ irritación de mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Uña de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Gastrointestinales, musculosqueléticos, osteoporosis, hirsutismo, aumento de peso, síndrome de Cushing, glaucoma, papiledema, hematomas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0191-01-06-01 Hidrocortisona succinato sódico, 100mg/2ml, vial, 2ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Insuficiencia adrenocortical, reacciones de hipersensibilidad y shock anafiláctico; enfermedad inflamatoria intestinal; enfermedades cutáneas. **Contraindicaciones:** Infecciones sistémicas, vacunas de virus vivos en inmunosupresión. **Administración:** Adulto: 100-500mg I.V. tres a cuatro veces al día; Niños <1 año: 25mg; 1-5 años: 50mg; 6-12 años: 100mg. **Precauciones:** Vigilancia del peso, presión arterial, equilibrio hidroelectrolítico, glicemia, supresión suprarrenal en tratamientos largos. **Cafeína:** limitar consumo. **Etilanol:** se ↑ irritación de mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Uña de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Gastrointestinales dispepsia, úlcera péptica, distensión abdominal, mareos, hirsutismo, hipopigmentación, diabetes mellitus, triptalias proximales, osteoporosis, fracturas vertebrales, glaucoma, cataratas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Glucocorticoide

1-01-0930-01-06-05 Desflazacort 6mg comprimido, V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología Pediátrica. A requerimiento.

Indicaciones: Síndrome nefrótico y trasplante renal. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al desflazacort, varicela, infección por hongos. **Administración:** V.O. 3-18mg diarios; niños 0.25-1.5mg/Kg diarios. Acompañar con leche o alimento. **Precauciones:** Hipertiroidismo, cirrosis, colitis ulcerativa, hipertensión, diabetes, úlcera péptica, desórdenes convulsivos, tromboflebitis; evitar supresión abrupta (Insuficiencia Renal). **Cafeína:** limitar consumo. **Etilanol:** se ↑ irritación de mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Echinacea.** **Uña de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Insomnio, aumento de apetito, mareos, hirsutismo, hipopigmentación, diabetes mellitus, glaucoma, cataratas. **Interacciones:** Ver cuadro.

osteonecrosis avascular, ruptura tendinosa. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0171-01-06-01 Metilprednisolona acetato o triamcinolona acetónico o diacetato: 40mg/ml, ampolla o vial, 1ml, I.M.; I.V. (Interarticular y tejidos blandos).

VEN-M: V
0 vial, 5-10ml, I.V.
VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento antiinflamatorio en el manejo de enfermedades inflamatorias agudas y crónicas. Tratamiento por infiltración local de procesos agudos o crónicos inflamatorios articulares. Tratamiento paliativo de las enfermedades neoplásicas. Tratamiento de urgencia en reacciones anafilácticas y alergias del sistema respiratorio y de la piel. Tratamiento de control de las agudizaciones de la colitis ulcerativa y de la enfermedad de Crohn. Tratamiento del edema cerebral secundario a tumor cerebral. Prevención y tratamiento del rechazo de órganos transplantados. **Contraindicaciones:** Infecciones sistémicas sin terapia antimicrobiana. **Administración:** I.M. 10 a 80mg/día; I.V. 10 a 1,500mg/día. Niños: 1-30mg/Kg/día. Aceitado de prednisolona-Intralesional 20-60mg. Intrarticilar. 4-80mg.

Precauciones: **Cafeína:** limitar consumo Etanol: se ↑ irritación de mucosa gástrica. **Hierba de San Juan:** tiene propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Echinacea:** Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto. Niños y adolescentes, hipertensión, infarto al miocardio reciente, falla congestiva cardíaca, Fallo hepático, daño renal, diabetes mellitus, glaucoma. **Efectos Adversos:** Dispepsia, úlcera péptica, distensión abdominal, pancreatitis aguda, miopatía proximal, osteoporosis, fractura de huesos largos y vértebras, ruptura de tendon. **Interacciones:** Ver cuadro

1-03-0568-01-06-01 Prednisona o Prednisolona, 1-3mg/ml, Jarabe o solución, 60-120ml, V.O.
VEN-M: V.

1-01-0242-41-06-01 Prednisona o Prednisolona, 5mg, comprimido, V.O

VEN-M: V
1-01-0734-31-06-03 Prednisona, 50mg, comprimido, V.O
VEN-M: E

Indicaciones: Supresión de enfermedades inflamatorias y alergias, con fármacos antineoplásicos en los linfomas y

leucemias agudas. **Contraindicaciones:** Infecciones sistémicas, vacunas de virus vivos en inmunosupresión. **Administración:**

Adulto 10-20mg al día (enfermedad grave hasta 60mg al día). Niños <1 año 25% dosis del adulto, 7 años 50% de la dosis del adulto, 12 años 75% de la dosis del adulto. **Precauciones:** Vigilancia del peso, presión arterial, equilibrio hidroelectrolítico, glicemia, supresión suprarrenal en tratamientos largos. **Cafeína:** limitar consumo. Etanol: se ↑ irritación de mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Echinacea:** **Uña de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Corticosteroides; evitar uso conjunto.

Efectos Adversos: Gastrointestinales dispepsia, úlcera péptica, distensión abdominal, miopatías proximales, osteoporosis, fracturas vertebrales, osteonecrosis avascular, ruptura tendinosa. **Interacciones:** Ver cuadro.

Terapia tiroidea

Preparaciones de tiroides

Hormona tiroideas

1-01-0797-41-06-01 Levotiroxina sal sódica, 0,1mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento del hipotiroidismo congénito o adquirido. **Contraindicaciones:** Tirotoxicosis. **Administración:** Adultos. Inicial 0.05-0.1mg diario. Se recomienda administrar productos para la Tiroides por lo menos 30 minutos antes de las comidas.

Precauciones: Predisposición a insuficiencia adrenal, desorden cardiovascular, diabetes insipida, diabetes mellitus. Limitar la ingesta de alimentos bocadogños (espárragos, col, guisantes, nabo verde, brócoli, espinaca, coles de Bruselas, lechuga, soya). La harina de soya (fórmula infantil), semilla de algodón, nueces y fibra dietética pueden ↓ absorción de Levotiroxina desde el tracto G. I. **Efectos Adversos:** Dolor angina, arritmias, diarrea, calambre muscular esquelético. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0313-41-06-01 Liotronina, comprimido, 2.5mcg, V.O.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento del hipotiroidismo congénito o adquirido. **Contraindicaciones:** Tirotoxicosis, Insuficiencia suprarrenal no corregida, hipersensibilidad al compuesto, cardiopatía coronaria. **Administración:** Adultos 10-20 mcg diarios incrementando hasta 60 mcg diario dividido en 2-3 dosis. En ancianos iniciar dosis más pequeñas; niños reducir dosis en

J : 07 ANTINFECCIOSOS GENERALES PARA USO SISTÉMICO

proporción al peso 5mcg/Kg/día. Se recomienda administrar productos para la Tiroides por lo menos 30 minutos antes de las comidas. **Precusiones:** Equivalencia 20mcg equivalen a 100mcg de levotiroxina. Predisposición a insuficiencia adrenal, desorden cardiovascular, diabetes insípida, diabetes mellitus. Ancianos.

Embarazo, limitar la ingesta de alimentos bociogénos (espárragos, col, guisantes, nabo verde, brócoli, espinaca, coles de Bruselas, lechuga, soya). La harina de soya (fórmula infantil), semilla de algodón, nueces y fibra dietética pueden ↓ absorción de Levotiroxina desde el tracto GI. **Efectos Adversos:** Dolor angina, antiarrítmicas, diarrea, calambre músculo esquelético, perdida de peso, temblores, nerviosismo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones Antitiroideas

Derivados sulfurados con imidazoles:

1-01-0302-31-06-01 Tlazamol (Metimazol), 5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento del hipertiroidismo. Tratamiento preventivo de crisis de tirotoxicosis; preoperatorio en cirugía o en radioterapia del tiroides. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Oral. 15-60mg/día. **Precauciones:**

Disfunción hepática, infecciones, depresión de médula ósea.

Efectos Adversos: Náuseas, vómito molestias digestivas, cefaleas, anralgia, exantemas y prurito, pérdida de cabello, depresión de médula. **Interacciones:** Ver cuadro.

Hormonas cárnicas

Agentes antiparatiroides

Otros agentes antiparatiroides:

1-01-0947-01-06-05 Cinacalcet hidrocloruro, 30mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología.

Indicaciones: Hipoparatiroidismo secundario en pacientes con falla renal crónica. **Contraindicaciones:** Lactancia

Administración: Hipoparatiroidismo: 30mg diarios y ajustar cada 2-4 semanas (máximo 180mg diarios); hipercalcemia: 30mg b.i.d. ajustar cada 2-4 semanas según respuesta hasta un máximo de 90mg q.i.d. **Precauciones:** Hipocalcemia. Se recomienda administrar Cinacalcet con comidas. **Efectos Adversos:** Anorexia, mareo, debilidad general, náuseas, vómitos, dolor en el pecho de origen no cardíaco. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antibacteriano para uso sistémico

Tetraciclinas

1-01-0858-41-07-01 Doxiciclina, 100mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones vías respiratorias (neumonitis, bronquitis), prostatitis crónica, sinusitis, enfermedad pélvica inflamatoria, acné vulgaris. **Contraindicaciones:** No dar en niños menores de 12 años, lactancia materna, Gestación, niños, porfiria, lupus eritematoso sistémico. **Administración:** 200mg V.O., el primer día, luego 100mg diarios; infecciones severas 200mg diarios. No se recomienda administrar Doxicicina con el estómago vacío debido a la intolerancia gástrica. **Precauciones:** fotosensibilidad, alteraciones renales, alteraciones hepáticas. **Etilanol:** puede ↓ concentración de Doxicicina; evitar uso conjunto. **Dong quai:** puede ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Doxicicina; puede ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** alteraciones gastrointestinales, anorexia, cefalea, reacciones de hipersensibilidad, trastornos visuales, disfagia, irritación esofágica. **Interacciones:**

Ver cuadro.

Antimicrobianos

Afenicos

1-01-0854-41-07-01 Cloranfenicol, 500mg, cápsulas o comprimidos, V.O.

VEN-M: E

1-02-0035-01-07-04 Cloranfenicol succinato, 1g, vial, I.V.

VEN-M: E.

1-03-0167-01-07-01 Cloranfenicol palmitato, 125mg/5ml, suspensión, 60ml., V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Infecciones graves por Hemophilus influenzae, absceso cerebral, fiebre recurrente, mastoiditis.

Contraindicaciones: gestación, porfiria. **Administración:** Adultos y Niños: 50mg/Kg al día q.i.d., o en infecciones graves 100mg/Kg, reducir dosis al encontrar mejoría clínica. **Lactantes:** Menor de 2 semanas 25mg/Kg, de 2 meses a un año 50mg/Kg en

cuatro administraciones. **Precuciones:** Evitar uso prolongado, reducir dosis en caso de alteración hepática o alteración renal grave, realizar un recuento de células hemáticas antes y durante el tratamiento, vigilar concentración en neonato. **Efectos Adversos:** depresión de médula ósea reversible y anemia aplástica irreversible, anemia, leucopenia y trombocitopenia, hemoglobinuria nocturna, neuritis periférica, diarrea, vómitos, glotitis, cefalea, depresión. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antibacterianos beta-lactámicos, penicilinas.

Penicilinas con amplio espectro.

1-02-0238-01-07-03 Ampicilina sódica, 1g, vial, I.M.; I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infección de tracto urinario, otitis media, sinusitis, bronquitis, neumonía comunitaria no complicada, infecciones por *hemophilus influenzae*, salmonelosis invasiva. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a penicilina. **Administración:** adultos 500mg cada 4-6 horas, niños 100-200mg/Kg/dosis cada 6h. **Precuciones:** Historia de alergias, daño renal, infección por citomegalovirus, leucemia linfocítica crónica y aguda. **Efectos Adversos:** náuseas, vómito, diarrea, rash (descontinuar el tratamiento), colitis raramente. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0552-01-07-01 Amoxicilina base o trihidratada, 250mg/5ml polvo para suspensión o jarabe, 60-100ml. V.O.

VEN-M: V.

1-01-0611-41-07-01 Amoxicilina base o trihidratada, 500mg, cápsulas o comprimidos, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento y profilaxis de endocarditis, ántrax, meningitis por listeria, erradicación de *Helicobacter pylori*, infecciones orales, otitis media, infecciones vías urinarias, infecciones de vías respiratorias altas, bronquitis, neumonía, abscesos dentales, profilaxis postsplenectomía, infecciones ginecológicas. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a penicilina. **Administración:** Niños: 45-90mg/Kg día (máximo 1.5g). Adultos y mayores de 10 años: 250mg cada 8h, el doble en infecciones graves, neumonía 0.5-1 g cada 8h; otitis media adulto 1g cada 8h; niño 40mg/Kg diarios en tres dosis (máximo 3g diarios); absceso dental 3g y repetir en 8h. **Precuciones:** mantener hidratación adecuada en las altas dosis, en bacterias productoras

de beta lactamasa, debe usarse en períodos cortos de tratamiento. **Efectos Adversos:** náuseas, vómitos, diarrea, erupciones cutáneas (retirar medicamento), anafilaxia, angioedema, anemia hemolítica, nefritis intersticial, raramente colitis, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Penicilinas sensibles a beta-lactamasa.

1-02-0136-01-07-01 Benclipenicilina benzatínica, 2,400,000 UI, vial, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones de garganta por estreptococo, estado de portador de difteria, sífilis, profilaxis de fiebre reumática, endocarditis, enfermedad meningocócica, neumonía, celulitis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a penicilina. **Administración:** Niños: 25,000-50,000UI/Kg máximo 1.2 millones de UI. (720mg de benclipenicilina); **Adulto:** 1.2 millones dosis única en infección por estreptococo; profilaxis de fiebre reumática recurrente 1.2 millones de unidades cada 3-4 semanas, ó 600,000 U.I. dos veces al mes; sífilis temprana 2.4 millones unidades (1.2 millones en sitios diferentes); **Precuciones:** Antecedentes de Alergias, insuficiencia renal, gestación y lactancia. **Efectos Adversos:** urticaria, fiebre, artralgia, angioedema, nefritis intersticial, en dosis altas ó insuficiencia renal se observa trastornos de coagulación, toxicidad del sistema nervioso central, trombocitopenia, neutropenia; reacción de Jarisch-Herxheimer por espiroquetas; dolor e inflamación en el punto de la inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0141-01-07-01 Benclipenicilina procaina, 600,000-300,000 UI, con o sin Benclipenicilina cristalina sódica o potásica, vial I.M

VEN-M: E

Indicaciones: Infecciones de garganta por estreptococo, estado de portador de difteria, sífilis, neumonía en niños, celulitis, picaduras. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a penicilina, inyección intravascular. **Administración:** **Adulto:** I.M. 0.6g a 1.2g al día.; **Niños:** 50mg/Kg al día por 10 días. (1g es igual a 1×10^6 U.I.) **Precuciones:** Antecedentes de alergia, insuficiencia renal. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad, nefritis intersticial; en dosis altas o en insuficiencia renal grave se observa neutropenia, trombocitopenia, trastorno de la coagulación. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0140-01-07-03 Benclipenicilina sódica 1,000,000 UI vial I.V.

1-01-0658-10-07-01 Fenoximetilpenicilina (sal cálcica o potásica), 1.0-15 millones UI, comprimido, V.O

VEN-M: E

1-03-0203-02-07-01 Fenoximetilpenicilina, 200,000-300,000, UI/5ml, suspensión, 50-80ml, V.O

VEN-M: E

Indicaciones: Faringitis estreptocócica, otitis media, erisipela, infecciones de la boca, profilaxis postesplenectomía, profilaxis secundaria de la fiebre reumática. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las penicilinas, infecciones graves. **Administración:** V.O. adulto: 0.5-1.0g/6h; Niños hasta 1 año: 62.5mg/6h; niños 1-5 años: 125mg/6h; niños 6-12 años: 250mg/6h; Administrar 30 minutos antes de las comidas o 2h después. **Precauciones:** Antecedentes de alergias, gestación, lactancia. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad, anralgias, urticaria, náuseas y diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Penicilinas resistentes a beta lactamasa

1-01-0617-41-07-01 Dicloxacilina, 500mg, cápsula, V.O.

VEN-M: V

1-03-0221-01-07-01 Dicloxacilina, 250mg/5ml, polvo para suspensión, 60-100ml, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones Sistémicas, neumonía, infecciones de tejidos blandos y piel (impétigo, celulitis), endocarditis por estafilococo, osteomielitis causado por estafilococo productor de penicilinasa. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a las penicilinas. **Administración:** No recomendado en recién nacidos; Niños <40Kg 12.5-25mg/Kg/día cada 6 a 8 horas; Niños >40Kg y adultos: 125-250mg cada 6 horas. Dar una hora antes o dos horas después de las comidas. **Precauciones:** En tratamiento prolongado ictericia colestática, porfiria, incompatible con Aminoglícidos. **Efectos Adversos:** Agranulocitos, neutropenia, náuseas, dolor abdominal; <1% anemia hemolítica, hepatotoxicidad, nefritis intersticial, hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0419-01-07-04 Oxacilina sódica o Cloxacilina sódica, 1g, vial, IV.

VEN-M: V

Indicaciones: Infecciones por estafilococo resistente a penicilina; osteomielitis, septicemia, endocarditis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a penicilina y oxacilina, o cualquiera de sus

componentes. **Administración:** 0.5-1.0g cada 4-6 horas; I.V. lento en 10 minutos; neonatos <7días; peso>2.0Kg 25mg/Kg/dosis cada 8h.; neonato >7días; peso<1200g 25mg/Kg/dosis cada 12h; 1200-2000g: 30mg/Kg/dosis cada 8h; peso>2000g: 37.5mg/Kg/dosis cada 6h; infantes y niños: 150-200mg/Kg/día cada 6 horas (máximo 12g/día); Adultos: 250mg a 2g/dosis cada 4-6 horas. **Precauciones:** Hepatitis e ictericia colestática, en neonatos, modificar dosis en pacientes con daño renal y ancianos; usar con cuidado en pacientes hipersensibles a cefalosporinas. **Efectos Adversos:** Alergia, náuseas, diarrea, vómito, neutropenia, leucopenia, hepatotoxicidad, hennaturia, nefritis intersticial aguda. **Interacciones:** Ver cuadro.

Combinación de penicilina incluyendo inhibidores de beta lactamasa.

1-01-0928-01-07-04 Amoxicilina 500mg + ácido clavulánico 125mg (clavulonato potásico), comprimido, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Infectología niños.

1-03-0578-01-07-04 Amoxicilina 400mg + Ácido clavulánico 57mg (clavulonato potásico) suspensión, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Infectología pediátrica.

Indicaciones: Microorganismos sensibles productores de betalactamasa, sustentados bacteriológicamente. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la penicilina o clavulonato. **Administración:** Con alimentos para disminuir las molestias estomacales; Infantes <3meses 30mg/Kg por día cada 12 horas; Niños >3meses y <40Kg: otitis media, 90mg/Kg por día dividido en dos dosis por 10 días; Infecciones severas: 45mg/Kg por día dividido en dos dosis o 40mg/Kg por día dividido en tres dosis; Niños >40Kg y adultos: 250-500mg c/8h. **Precauciones:** Ajuste de dosis con depuración de creatinina en insuficiencia renal, $Cl_{Cr} < 30\text{ml/minuto}$ no dar 875mg; $Cl_{Cr} 10-30\text{ml/minuto}$ 250-500mg c/12h; $Cl_{Cr} < 10\text{ml/minuto}$ 250-500mg c/24h. **Efectos Adversos:** Diarrea, urticaria, rash en piel, gastrointestinales, náusea, vaginitis, momilasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0780-01-07-04 Penicilina antipseudomónica con inhibidor de la betalactamasa: Piperacilina 4g con Tazobactam 500mg, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infección de vías respiratorias bajas, vías urinarias, infecciones de piel e intrabdominales, septicemia. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a las penicilinas. **Administración:** I.V. en infecciones complicadas: Niños 2-12

ños 112.5mg/Kg cada 8 horas (máximo 4.5g cada 8h); No recomendado en menores de 2 años; adultos y niños mayores de 12 años: 2.25-4.5g cada 6-8 horas o 4.5g cada 8h. **Precusiones:** daño renal, embarazo, lactancia materna. **Efectos Adversos:** Nauseas, vómitos, diarrea, estomatitis, dispepsia, constipación, ictericia, hipotensión, insomnio, muy raro hipoglicemia, hipocalcemia, pancreatitis, síndrome de Steven-Johnson. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros antibacterianos beta-lactámicos.

Cefalosporinas de Primera Generación.

1-01-0613-41-07-01 Cefalexina, 500mg, cápsula o comprimido, V.O VEN-M: V.

1-03-0322-01-07-01 Cefalotina, 250mg/5ml, gránulo o polvo para suspensión o jarabe, 60-100ml V.O VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de infecciones con bacterias susceptibles, estreptococo, estafilococo, Klebsiella pneumoniae, E. coli, Proteus mirabilis y Shigella; infección de vías respiratorias bajas, vías urinarias, piel y tejidos blandos, huesos y articulaciones. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a cefalexina y componentes de la formulación. **Administración:** Niños: 25-50mg/Kg/día cada 6 horas; infecciones severas 50-100mg/Kg/día, cada 6 horas (máximo de 3g/24 horas); Adultos: 250-1000mg cada 6 horas (máximo de 4g/día). **Profilaxis de endocarditis bacteriana:** niños 50mg/Kg 1 hora antes del procedimiento; adulto: 2g una hora antes del procedimiento. **Precusiones:** Insuficiencia Renal, historia de alergia a penicilina; uso prolongado causa superinfección. **Efanol:** puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, dolor abdominal, anafilaxia, fatiga, gastritis, cefalea, nefritis intersticial, náuseas, vómitos, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0333-01-07-3E Cefalotina sólida o Cefazolina, 1g, ampolla o vial, IV.

Indicaciones: Infecciones de bacterias susceptibles como estafilococo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las penicilinas o cefalosporinas, porfiria. **Administración:** I.V. 0.5-1g cada 4-6 horas, hasta 12g en infecciones graves diario, paseo lento en 3-5 minutos o bomba de infusión. **Precusiones:** Historia de alergia penicilinas, trastornos renales reducir dosis; en dosis elevadas con trastornos hematológicos y renales el monitoreo es importante. **Efanol:** puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad, urticaria, fiebre, anafilaxia, Coombs positivo; en ocasiones neutropenia, trombocitopenia, nefotoxicidad, necrosis tubular renal aguda asociada a dosis excesiva, y pacientes mayores; no mezclar con Aminoglucósidos; convulsiones y otros signos de toxicidad en sistema nervioso central se asocia con altas dosis especialmente en pacientes con daño renal severo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Cefalosporina de Segunda Generación.

1-02-0622-01-07-04 Cefotítna sólida, 1g, ampolla o vial, I.V.

VEN-M: E, Uso restringido: Profilaxis de Cirugía y Ginecología. **Indicaciones:** Infecciones por Enterobacter, Escherichia coli, Klebsiella, Salmonella, Proteus spp, es más sensible para Bacteroides fragilis. Tratamiento y profilaxis de infecciones anaeróbicas y mixtas especialmente intrabdominales (cirugía) y pélvicas (endometritis, enfermedad inflamatoria pélvica). **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la cefalosporina. **Administración:** I.V. lento en 3-5 minutos o por infusión. Equivalencia de 1.05g de cefotítna sólida equivalen a 1g de cefotítna. **Dosis:** **Adulto:** 1-2g cada 8h, en infecciones fuertes 12g al día; **Niños y neonatos:** 20-40mg/Kg cada 12h en neonatos de una semana; cada 8h de 1-4 semanas; cada 6-8h en infantiles y niños. Para infecciones severas calcular a 200mg/Kg (máximo 12g en el día). **Precusiones:** En daño renal hacer ajustes de dosis según depuración de creatinina. Pacientes con colitis, en pacientes con alergia a penicilina especialmente mediada por IgE. **Efanol:** puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, anafilaxia, angioedema, supresión de médula ósea, incremento de creatinina, colitis seudomembranosa, otras: agranulocitosis, anemia aplástica, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Cefalosporina de Tercera Generación.

1-02-0721-01-07-04 Cefazidima, 1g, ampolla o vial, I.M.; IV.

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología, Medicina Interna donde no hay Infectología **Indicaciones:** Infecciones por Pseudomonas aeruginosa documentada su sensibilidad. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la cefazidina o cualquier componente de la formulación, y otras cefalosporinas. **Administración:** I.V.

Infantes y niños: 1 mes a 12 años: 30-50mg/Kg cada 8h (máximo 6g/día). **Adultos:** I.M.; I.V. 500mg a 2g cada 8-12 horas.

Precauciones: Modificar dosis en pacientes con daño renal; en uso prolongado lleva a superinfecciones; pacientes con alergia a penicilina especialmente mediada por IgE. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** diarrea, dolor en sitio de inyección, hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0663-01-07-04 Cefotaxima, 1g, ampolla o vial, I.M.

VEN-M: E

Indicaciones: profilaxis quirúrgica, epilgititis y meningitis por meningitis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las cefalosporinas. **Administración:** Adultos: 1g cada 12h, incrementar en infecciones severas a 8g diarios en 4 dosis. Niños: 50mg/Kg/día en 2-4 dosis; incrementar a 150-200mg/Kg/día en infecciones severas; Niños: 100-150mg/Kg/día en 2-4 dosis; incrementar a 200mg/Kg/día en infecciones severas. **Precavuciones:** Sensibilidad a betalactámicos, daño renal, embarazo, lactancia (uso apropiado), glucosuria falsa positiva, falso positivo en la prueba de Coombs. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, náuseas, vómitos, cefaleas, alteraciones en las enzimas hepáticas, nefritis intersticial reversible, síndrome de Stevens-Johnson, mareo, arritmia seguida de una infusión rápida. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0677-01-07-04 Ceftriaxona sódica, 1g, vial o ampolla, I.M.

VEN-M: E, Uso restringido: Infectología, Neumología, SADI, y Medicina Interna donde no hay Infectología.

Indicaciones: Profilaxis quirúrgica, septicemia, neumonía, meningitis, profilaxis de la meningitis meningoencefálica. **Contraindicaciones:** Neonato con ictericia, hipocalburnemia, acidosis o alteraciones de la unión de la bilirrubina. **Administración:** Adultos: 1g I.M. profundo; Infantes y niños (menor de 50Kg) 20-50mg/Kg/día, I.M. profundo. **Precavuciones:** daño renal severo, daño hepático si va acompañado de daño renal, neonatos prematuros, puede desplazar la bilirrubina en la albúmina sérica, en tratamientos largos de 14 días puede darse falla renal, riesgo de precipitarse en la vesícula biliar, glucosuria falsa positiva. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, precipita calcio en la orina o en la vesícula y se debe descontinuar, cefaleas, hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

Cefalosporina de Cuarta Generación.

1-02-0775-01-07-04 Cefepime 1g o Cefpiroma 1g vial, parenteral, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infecciones de vías urinarias, vías áreas bajas, y piel, bacteriemia, e infecciones asociadas con neutropenia. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las cefalosporinas. **Administración:** I.V. o infusión; 1g cada 12h hasta 2g cada 12h en infecciones severas; no se recomienda en niños menores de 12 años. **Precavuciones:** Daño renal, embarazo, lactancia, glucosuria falsa positiva, Coombs falso positivo. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, náuseas, vómitos, malestar abdominal, cefalea, reacciones de hipersensibilidad, anafilaxia, distorsión del sabor al momento de la aplicación. **Interacciones:** Ver cuadro.

Carbapenemas.

1-02-0779-01-07-04 Meropenem, 1g, vial, parenteral, I.V.

VEN-M: E, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infecciones aeróbicas y anaeróbicas por gram positivos y gram negativos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula. **Administración:** 500mg cada 8h I.V. en más de 5 minutos; infusión venosa; doblar la dosis en neonata adquirida en el hospital, peritonitis, septicemia e infecciones en pacientes con neutropenia; Niños: 3meses a 12 años 10-20mg/Kg cada 8h; por arriba de 50KG dar la dosis de adulto. En meningitis 2g cada 8h; niños: 3meses a 12 años

precipita calcio en la orina o en la vesícula y se debe descontinuar, cefaleas, hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0625-01-07-01 Ceftriaxona sódica, 250mg, vial o ampolla, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Uretritis Gonocócica. **Contraindicaciones:** Neonato con ictericia, hipocalburnemia, acidosis o alteraciones de la unión de la bilirrubina. **Administración:** I.M. dosis única en uretritis. **Precavuciones:** daño renal severo, daño hepático si va acompañado de daño renal, neonatos prematuros, puede desplazar la bilirrubina en la albúmina sérica, en tratamientos largos de 14 días puede darse falla renal, riesgo de precipitarse en la vesícula biliar, glucosuria falsa positiva. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, precipita calcio en la orina o en la vesícula y se debe descontinuar, cefaleas, hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

Cefalosporina de Cuarta Generación.

1-02-0775-01-07-04 Cefepime 1g o Cefpiroma 1g vial, parenteral, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infecciones de vías urinarias, vías áreas bajas, y piel, bacteriemia, e infecciones asociadas con neutropenia. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las cefalosporinas. **Administración:** I.V. o infusión; 1g cada 12h hasta 2g cada 12h en infecciones severas; no se recomienda en niños menores de 12 años. **Precavuciones:** Daño renal, embarazo, lactancia, glucosuria falsa positiva, Coombs falso positivo. Etanol: puede producir reacciones como Disulfiram; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, náuseas, vómitos, malestar abdominal, cefalea, reacciones de hipersensibilidad, anafilaxia, distorsión del sabor al momento de la aplicación. **Interacciones:** Ver cuadro.

40mg/Kg cada 8h, por arriba de 50Kg dosis de adulto; Infección de vías respiratorias bajas en fibrosis quística 2g cada 8h. Niños: 4-18 años 25-40mg/Kg cada 8h. **Precavuciones:** Sensibilidad a los antibacterianos betalactámicos, daño renal, daño hepático, embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, dolor abdominal, alteraciones en las funciones hepáticas, trombocitopenia, Coombs positivo, reacciones de hipersensibilidad, convulsiones en algunos casos. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0750-01-07-04 Carbapenem: Imipenem con Cilastatina, 500mg, vial, I.V.
VEN-M: V, Uso restringido: Infectología, Infectología pediátrica, Medicina Interna donde no hay Infectología.

Indicaciones: Infecciones por aeróbicos y anaeróbicos tanto gram negativo como gram positivo, profilaxis quirúrgica, septicemia adquirida en hospitales. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a betalactámicos. **Administración:** I.M. en infecciones leves a moderadas según el imipenem 500-750mg cada 12 horas; Infusión I.V. según el imipenem, 1-2g diarios (dividido en 3-4 dosis), si hay pobre sensibilidad del organismo dar a 50mg/Kg diarios (máximo 4g diarios) dividido en 3-4 dosis; Niños: 3 meses y más edad 60mg/Kg (máximo 2g) diarios dividido en 4 dosis, por arriba de 40Kg dar dosis de adulto. **Precavuciones:** Sensibilidad a los antibacterianos betalactámicos, daño renal, daño hepático, embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Diarrea, náuseas, vómitos, trastorno del gusto, decoloración de dientes y lengua, pérdida de audición, trastornos hematológicos, Coombs positivo, reacciones alérgicas, actividades mioclónicas, confusión convulsiones, tromboflebitis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0750-01-07-04 Carbapenem: Imipenem con Cilastatina, 500mg, vial, I.V.
VEN-M: V, Uso restringido: Infectología, Infectología pediátrica, Medicina Interna donde no hay Infectología.

Indicaciones: Infecciones por aeróbicos y anaeróbicos tanto gram negativo como gram positivo, profilaxis quirúrgica, septicemia adquirida en hospitales. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a betalactámicos. **Administración:** I.M. en infecciones leves a moderadas según el imipenem 500-750mg cada 12 horas; Infusión I.V. según el imipenem, 1-2g diarios (dividido en 3-4 dosis), si hay pobre sensibilidad del organismo dar a 50mg/Kg diarios (máximo 4g diarios) dividido en 3-4 dosis; Niños: 3 meses y más edad 60mg/Kg (máximo 2g) diarios dividido en 4 dosis, por arriba de 40Kg dar dosis de adulto. **Precavuciones:** Sensibilidad a los antibacterianos betalactámicos, daño renal, daño hepático, embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Diarrea, náuseas, vómitos, trastorno del gusto, decoloración de dientes y lengua, pérdida de audición, trastornos hematológicos, Coombs positivo, reacciones alérgicas, actividades mioclónicas, confusión convulsiones, tromboflebitis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0906-01-07-05 Trimetoprin con sulffa (cotrimoxazol): Trimetoprin 16mg/ml y Sulfametoxazol 80mg/ml, ampolla o vial, 5-30ml, I.V.
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología SIDA, intrahospitalario. **Indicaciones:** Infecciones Urinarias, bronquitis aguda y crónica bajo un estudio bacteriológico de sensibilidad. **Contraindicaciones:** Discrasias sanguíneas. Porfiria. **Administración:** 960mg cada 12h, incrementar a 1.44g cada 12h en infecciones severas; niños: 36mg/Kg diarios en dos dosis, incrementar a 54mg/Kg diarios en infecciones severas. **Precavuciones:** Tomar líquidos abundantes, no dar en desórdenes hematológicos, monitoreo hematológico en tratamientos prolongados, predispone a la deficiencia de folatos, ancianos, en deficiencia de G6PD, no dar en infantes menores de 6 semanas, en daño renal, en daño hepático. **Efectos Adversos:** Náuseas, diarrea, cefaleas, rash, glositis, estomatitis, anorexia, daño hepático, ataxia, pancreatitis, neuropatía periférica, artralgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0906-01-07-05 Trimetoprin con sulffa (cotrimoxazol): Trimetoprin 16mg/ml y Sulfametoxazol 80mg/ml, ampolla o vial, 5-30ml, I.V.
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología SIDA, intrahospitalario. **Indicaciones:** Infecciones Urinarias, bronquitis aguda y crónica bajo un estudio bacteriológico de sensibilidad. **Contraindicaciones:** Discrasias sanguíneas. Porfiria. **Administración:** 960mg cada 12h, incrementar a 1.44g cada 12h en infecciones severas; niños: 36mg/Kg diarios en dos dosis, incrementar a 54mg/Kg diarios en infecciones severas. **Precavuciones:** Tomar líquidos abundantes, no dar en desórdenes hematológicos, monitoreo hematológico en tratamientos prolongados, predispone a la deficiencia de folatos, ancianos, en deficiencia de G6PD, no dar en infantes menores de 6 semanas, en daño renal, en daño hepático. **Efectos Adversos:** Náuseas, diarrea, cefaleas, rash, glositis, estomatitis, anorexia, daño hepático, ataxia, pancreatitis, neuropatía periférica, artralgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

Sulfonamidas y trimetoprin.

1-01-0296-41-07-01 Sulfadiazina, 500mg, comprimido, V.O

VEN-M: V.

Indicaciones: Prevención en la recurrencia de la fiebre reumática, toxoplasmosis. **Contraindicaciones:** Porfiria. **Administración:** V.O. 1g diario; 500mg en pacientes menores de 30Kg. **Toxoplasmosis:** tratamiento conjunto con pirimetamina. **Precavuciones:** Mantener hidratación severa, no dar en desórdenes hematológicos, monitorear biometría hemática en tratamientos prolongados, descontinuar en reacción alérgica o en desórdenes hematológicos, por la predisposición a la deficiencia de folatos y

la hipercalemia; en los ancianos; deficiencia de G6PD, daño hepático, daño renal, embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Náuseas, diarrea, cefaleas, rash, glositis, estomatitis, anorexia, daño hepático, ataxia, pancreatitis, neuropatía periférica, artralgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

Combinación de sulfonamida y trimetoprin incluyendo derivados.

1-03-01-28-03-07-01 Trimetoprin con sulffa (Cotrimoxazol), 40mg/200mg/5ml, suspensión pediátrica, 100-120ml, V.O.

VEN-M: E.

1-01-0388-41-07-01 Trimetoprin con sulffa (Cotrimoxazol) 160mg/800mg, tabletas ranuradas, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Infección de vías urinarias, infecciones de vías respiratorias, infecciones en fibrosis quística, infección por *Neumocystis carinii*, shigellosis; su uso debe estar indicado por un previo examen bacteriológico de sensibilidad. **Contraindicaciones:** Discrasias sanguíneas. **Administración:** 8-12mg TMP/Kg/día cada 12h; profilaxis IVU, 2mg/Kg TMP/día cada día; P. carinii 20mg/Kg/día (máx. 0.5-1g/día) cada 6h. **Precauciones:** Daño renal, embarazo, lactancia, predisposición a la deficiencia de folato; ancianos, neonatos, porfiria. **Hasta de San Juan:** puede causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Distorsión gastrointestinal (náuseas, vómitos, purritos), hipocalemia, depresión en la hematopoyesis, fotosensibilidad, reacciones alérgicas (angioedema, anafilaxia). **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0906-01-07-05 Trimetoprin con sulffa (cotrimoxazol): Trimetoprin 16mg/ml y Sulfametoxazol 80mg/ml, ampolla o vial, 5-30ml, I.V.
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología SIDA, intrahospitalario. **Indicaciones:** Infecciones Urinarias, bronquitis aguda y crónica bajo un estudio bacteriológico de sensibilidad. **Contraindicaciones:** Discrasias sanguíneas. Porfiria. **Administración:** 960mg cada 12h, incrementar a 1.44g cada 12h en infecciones severas; niños: 36mg/Kg diarios en dos dosis, incrementar a 54mg/Kg diarios en infecciones severas. **Precavuciones:** Tomar líquidos abundantes, no dar en desórdenes hematológicos, monitoreo hematológico en tratamientos prolongados, predispone a la deficiencia de folatos, ancianos, en deficiencia de G6PD, no dar en infantes menores de 6 semanas, en daño renal, en daño hepático. **Efectos Adversos:** Náuseas, diarrea, cefaleas, rash, glositis, estomatitis, anorexia, daño hepático, ataxia, pancreatitis, neuropatía periférica, artralgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

de Steven-Johnson), glositis, daños hepáticos (ictericia, necrosis hepático), pancreatitis, desórdenes renales (nefritis intersticial).
Interacciones: Ver cuadro.

Macrólidos y Lincosamidas

Macrólidos.

1-01-0834-31-07-04 Azitromicina, 500mg, cápsulas o comprimidos, V.O.*
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología adulto y pediátrica.
 Pacientes inmunocomprometidos y SIDA con criptoporfídios.
1-03-0583-01-07-04 Azitromicina, 200mg/5ml, polvo para suspensión, 15-30ml, V.O. *
VEN-M: E, Uso restringido: Infectología pediátrica.

Indicaciones: Adulto: Infecciones leves a moderadas del sistema respiratorio bajo, neumonía adquirida en la comunidad, enfermedad pérvica inflamatoria. Niño: Neumonía adquirida en comunidad, SIDA con complicaciones. **Pacientes inmunocomprometidos y SIDA con criptoporfídios** **Centralindicaciones:** Hipersensibilidad a la azitromicina o macrólidos. Daño hepático. Administración: Infección en aparato respiratorio, piel y tejidos blandos: 500mg primer día 250mg 2-5 días; o 500mg todos los días. Dosis niños: Arriba 6 meses 10mg/Kg una vez al día por tres días o peso de 15-25Kg 200mg. 26-35Kg 300mg; 36-45Kg 400mg una vez al día por tres días. **Precauciones:** En disfunciones hepáticas, disfunciones renales. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, ictericia colestática, Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0832-31-07-03 Claritromicina, 500mg, cápsula o comprimido, V.O.*
VEN-M: V, Uso restringido: Gastroenterología úlcera péptica por H. pylori; Cirugía General, Medicina Interna para H. pylori con antígeno Fecal positivo.
Indicaciones: Ulcera duodenal por H. pylori confirmado por antígeno fecal positivo. Gérmenes atípicos sensibles por antibiograma. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a macrólidos, en uso con derivados de ergot, astemizol, cisapride, no combinar con ranitidina, citrato bismuto en pacientes con **porfiria aguda o clarificación de creatinina >25ml/minuto.** **Administración:** V.O. 250-500mg cada 12 o 1000mg una sola

vez por 7-14 días. H. pylori 250mg cada 12h a 500mg 3 veces al día. **Precauciones:** Ajustar en caso de insuficiencia renal aguda, asociado con otro medicamento puede llevar a una colitis podría estar asociada con una prolongación del QT en EKG y arritmia ventricular. La seguridad y eficacia no está establecida en menores de 6 meses. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Cefaleas, erupciones alérgicas, diarrea, vómitos, náuseas, alteración del gusto, pirosis, dolor abdominal. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0107-41-07-01 Eritromicina (base, estearato o etilsuccionato), 500mg, comprimidos, V.O.

VEN-M: E
Indicaciones: Alternativa a la penicilina en pacientes hipersensibles, neumonía, enfermedad de los legionarios, infecciones orales, enteritis por campylobacter, uretritis no gonocócica, enfermedades de piel, prostatitis crónica, acné vulgar y rosácea. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a eritromicina. No dar con terfenadina. **Administración:** V.O. adulto y niños >8 años: 250-500mg cada 6 horas o 0.5-1g cada 12 horas; arriba de 4g diarios en infecciones severas; **Precauciones:** Daño hepático, daño renal, predisposición a la prolongación del intervalo QT; no dar en embarazo; en lactancia. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, ictericia colestática, Interacciones: Ver cuadro.

1-03-0185-01-07-01 Eritromicina (base, estearato, estolato o etilsuccionato) 100mg/ml, gotas pediátricas, con gotero o cuenta gotas calibrado, 10-20 ml, V.O.
VEN-M: V.
Indicaciones: Alternativa de pacientes alérgicos a penicilinas; neumonías, infecciones respiratorias altas, infecciones de piel; enteitis por campylobacter. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a macrólidos, porfiria. **Administración:** V.O. 30-50mg/Kg/día, máximo 2g/día. **Precauciones:** Alteraciones hepáticas y renales, alargamiento del intervalo QT (taquicardia ventricular). Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, malestar abdominal, diarrea (colitis), urticaria, ictericia colestásica, efectos cardíacos, estenosis hipertrofia del píntaro en infantes. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0432-01-07-01 Eritromicina (base, estearato, estolato o estisuccinato), 250mg/5ml, gránulo para suspensión, 60-100ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Alternativa de pacientes alérgicos a penicilinas; neumonías, infecciones respiratorias altas, infecciones de piel; enteritis por campylobacter. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a macrólidos, Porfirio. **Administración:** V.O. 30-50mg/Kg/día, máximo 2g/día. **Precauciones:** Alteraciones hepáticas y renales, alargamiento del intervalo QT (taquicardia ventricular). Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, malestar abdominal, diarrea (colitis), urticaria, ictericia colestásica, efectos cardíacos, estenosis hipertrofia del píloro en infantes. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0684-33-07-01 Espirramicina, 1.0-1.5 millones UI, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Toroplasmosis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a macrólidos, porfiria. **Administración:** Adulto: 6-9 millones vía oral, dividido en 2-3 dosis. **Precauciones:** Alteraciones hepáticas y renales. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Antibióticos Macrólidos; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Malestar gástrico/intestinales, reacción de hipersensibilidad en la piel. **Interacciones:** Ver cuadro.

Lincosamidas
1-01-0705-31-07-01 Clindamicina clorhidrato, 300mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-02-0603-01-07-04 Clindamicina fosfato, 150mg/ml, ampolla, 4 ml, 100 ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Infecciones anaeróbicas severas, y en infecciones por estafilococos y estafilococos, infecciones de articulaciones y huesos por estafilococo; fascitis necrotizantes, peritonitis secundaria, septicemia, neumonia; todo bajo un perfil

bacteriológico previo a su uso. **Contraindicaciones:** Estados diarréicos. **Administración:** Adulto: V.O. 150-300mg cada 6h, incrementar dosis a 450mg c/6h en infecciones severas; Niños: 3-6mg/Kg c/6h; en pesos <10Kg dar 37.5 mg c/8h.; Infusión venosa: Pasar en 10-60minutos. (1.2g de clindamicina fosfato equivale a 1g de clindamicina). **Precauciones:** No dar mas de 1.2g en cada infusión ni mas de 600mg I.M.; niños mayor de un mes dar 15-40mg/Kg día dividido en 3-4 dosis. Neonatos: 15-20mg/Kg diario dividido en 3-4dosis. Se recomienda administrar Clindamicina con un vaso (8 onzas) de agua para minimizar ulceración esofágica. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Clindamicina, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, colitis seudomembranosa se desarrolla durante el tratamiento o unas semanas después y se ve más en mujeres y ancianos. Urticaria, anafilaxia, leucopenia transitoria, ocasionalmente agranulocitosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Aminoglicósidos Estreptomicinas

1-02-0067-01-07-01 Estréptomicina sulfato, 1g, vial, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tuberculosis en combinación con otros fármacos. **Contraindicaciones:** enfermedades auditivas, miastenia gravis, gestación. **Administración:** Adultos y niños: I.M. profundo, 15mg/Kg al día o tres veces a la semana; mayores de 60 o que pesan menos de 50Kg no toleran dosis de 500-750mg al día. **Precauciones:** En alteraciones renales; lactantes y edad avanzada ajustar la dosis y vigilar función renal, auditiva y vestibular. **Efectos Adversos:** Lesión vestibular y auditiva, nefotoxicidad, reacciones de hipersensibilidad; paresthesia en la boca; náuseas, vómitos, erupción, anemia hemolítica, anemia aplásica, agranulocitos, trombocitopenia; colitis por antibióticos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otras Aminoglicósidos

1-02-0439-01-07-03 Amikacina sulfato, 250mg/ml, ampolla o vial, 2ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones por gram negativo resistente a gentamicina o resistente a otros antibacterianos. **Contraindicaciones:** miastenia gravis. **Administración:** I.V.; I.M.; Infusión; Adulto: 15mg/Kg/diarios dividir en dos dosis; incrementar en infecciones severas a 22.5mg/Kg diario en tres

dosis, máximo 1.5g en 10 días, con un máximo acumulativo de 15g; Niños: 15mg/Kg en dos dosis; Neomatos: Dosis impregnación 10mg/Kg luego 15mg/Kg diarios en dos dosis. **Precanciones:** Embarazo, daño renal, neonatos, infantes y ancianos; evitar el uso prolongado. **Efectos Adversos:** Daño en retina al inyectarse intravítreo, daño colear irreversible en concentraciones plasmáticas por arriba de 30-35microgramos/ml. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0333-01-07-04 Gentamicina sulfato, 40mg/ml, ampolla o vial, I.M.; I.V.

VEN-M: E

Indicaciones: Infecciones por bacterias Gram negativo aeróbicas y ciertas cepas de estafilococos, sensibles, en combinación con otros antibióticos (neumonías, colestitis, peritonitis, septicemia, pielonefritis aguda, prostatitis, enfermedad inflamatoria pélvica, endocarditis, meningitis, listeriosis, tularemia, brucellosis, profilaxis quirúrgicas). **Contraindicaciones:** Miastenia gravis. **Administración:** I.V.; I.M.; Adulto: 3-5mg/Kg por día c/8h; Niños: hasta 2 semanas 3mg/Kg cada 12h; 2 semanas a 12 años: 2mg/Kg cada 8h. **Precauciones:** Hipersensibilidad a los Aminoglicósidos, pacientes con debilidad muscular, en fibrosis quística y obesidad, en pacientes infantes, ancianos y con daño renal reducir la dosis; monitorear concentración plasmática ante sospecha de sobredosis por ser nefrotóxico y ototóxico. **Efectos Adversos:** Produce daño irreversible a la coclea (inicialmente altos tonos) y sistema vestibular (mareos y vértigo) del oído en tratamiento prolongado con altas dosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Quinolonas

Fluoroquinolonas

1-01-0101-10-07-01 Ciprofloxacina, 500mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: En bacterias gram-negativo y gram-positivo; particularmente gram-negativas como salmonella, shigella, campylobacter, neisseria y pseudomonas. **Contraindicaciones:** Embarazo, daño renal y lactancia materna. **Administración:** Oral adulto: Infección vías respiratorias 250-750mg b.i.d; Infección vías urinarias 250-500mg b.i.d; Prostatitis crónica 500mg b.i.d por 28 días; Oral niñas: 5-17 años 20mg/Kg b.i.d. (máximo 1.5g diario). **Precauciones:** Tomar abundantes líquidos, suspender ante alcalinización de la orina. **Cafeína:** puede ↑ concentración de Ciprofloxacina; limitar ingesta. **Jugo de Toronja:** ↑ riesgo de toxicidad de Quinolonas; evitar uso conjunto. **Dong quai, Hierba de San Juan:** pueden causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Disfagias, flatulencias, pancreatitis, taquicardia, hipotensión, tinitus. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0771-01-07-04 Ciprofloxacina lactato, 200mg, frasco vial I.V.

VEN-M: E; Uso restringido: Infectología, y Medicina Interna sólo hay Infectología.

Indicaciones: En bacterias gram-negativo y gram-positivo; particularmente gram-negativas como salmonella, shigella, campylobacter, neisseria y pseudomonas. **Contraindicaciones:** Embarazo, daño renal y lactancia materna. **Administración:** Infusión arriba de 30-60 minutos 200-400mg dos veces al día. Niños: 5-17 años 10mg/Kg tres veces al día (máximo de 1.2 g diarios) pasar en infusión; Menores de 5 años no recomendada, en necesidad de riesgo-beneficio la dosis seria: Oral: 10-30mg/Kg diario en dos dosis; Infusión venosa: 8-16mg/Kg diario en dos dosis. **Precauciones:** Tomar abundantes líquidos, suspender ante alcalinización de la orina. **Cafeína:** puede ↑ concentración de Ciprofloxacina; limitar ingesta. **Jugo de Toronja:** ↑ riesgo de toxicidad de Quinolonas; evitar uso conjunto. **Dong quai, Hierba de San Juan:** pueden causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Disfagias, flatulencias, pancreatitis, taquicardia, hipotensión, tinitus. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0836-31-07-04 Levofloxacina, 500mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: E; Uso restringido: Infectología y Neumología.

1-02-0795-01-07-04 Levofloxacina, 500mg, inyectable, I.V. *

VEN-M: E; Uso restringido: Infectología y Neumología.

Indicaciones: Bacterias gram-negativas y algunas gram-positivas, es más activa contra neumococo que ciprofloxacina; indicada para neumonía adquirida en la comunidad como segunda línea de tratamiento. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las quinolonas. **Administración:** V.O. Sinusitis aguda 500mg diarios por 10-14 días; bronquitis crónica 250-500mg diario por 7-14 días; neumonía adquirida en la comunidad 500mg b.i.d por 7-14 días; I.V.U. 250mg diarios por 7-10 días (3 días para infección complicada); Infusión venosa 250-500mg dos veces al día (pasar en 60 minutos para 500mg). **Precauciones:** No recomendada en menores de 18 años; en desórdenes del S.N.C.; en disfunciones renales; en bradicardia, hipocaliermia, hipomagnesemia. En tratamientos prolongados posibilidad de colitis seudomembranosa.

Jugo de Totoria: se tiene riesgo de toxicidad de Quinolonas; evitar uso conjunto. **Dong quai:** Hierba de San Juan; pueden causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Confusión, cefaleas, insomnio, náuseas, vómitos, diarrea, constipación, reacción alérgica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Antibacterianos

Antibacteriana glicopeptido

1-02-0632-01-07-04 Vancomicina, 500mg, inyectable, 10mL I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones por estafilococos y estreptococos multiresistentes; profilaxis y tratamiento de la endocarditis por gram-positivos; colitis seudomembranosa; peritonitis asociada a diálisis peritoneal. **Contraindicaciones:** en pacientes perdida severa de la audición; hipersensibilidad a la vancomicina y sus componentes de la fórmula. **Administración:** I.V. 500mg cada 6h o 1g cada 12h; Ancianos >65años 500mg c/12h o 1g c/día; neonatos: >1semana 1.5mg/Kg inicialmente y luego 10mg/Kg c/12h; 1-4semanas 1.5mg/Kg inicialmente y luego 10mg/Kg c/8h; Niños: >1mes 10mg/Kg c/8h. **Precauciones:** En pacientes con problemas renales o que reciben medicamentos ototóxico o nefrotóxicos, ajustar dosis en pacientes con función renal disminuida (ancianos). **Efectos Adversos:** Nauseas, vómitos, estomatitis, gusto desagradable, fiebre medicamentosa, eosinofilia, hipotensión con rubor, síndrome del hombre rojo. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0932-01-07-04 Telcoplanaína, 400mg, polvo liofilizado para solución inyectable, vial, I.M, I.V.

VEN-M: E, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infecciones potencialmente serias por Gram positivos, endocarditis, peritonitis asociada a diálisis, artritis séptica, osteomielitis resistente a dicloxacilina y vancomicina.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación. **Administración:** Para infusión I.V.: iniciar 400mg/en infecciones severas iniciar 400mg cada 12h por tres (3) dosis), luego 200mg diarios (400mg diarios para infecciones severas; Niños: arriba. **Precauciones:** Hipersensibilidad a la Vancomicina; evaluación hematológica previa, y funciones renales y hepáticas; monitoreo renal ante un daño renal y en combinación con fármaco neurotóxicas y nefrotóxicas; embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómitos, diarrea; picazón, rash, broncoespasmo, urticaria,

angioedema, anafilaxia; desórdenes hematológicos como leucopenia, neutropenia y trombocitopenia; trastornos en las enzimas hepáticas, incremento transitorio de creatinina, falla renal; tinnitus, pérdida leve de la audición, trastornos vestibulares; Síndrome de Stevens-Johnson. **Interacciones:** Ver cuadro.

Polimixinas

1-02-0930-01-07-05 Polimixina B sulfato, 500,000 U.I., vial, I.V., I.M.

VEN-M: V. Uso restringido: Infectología

Indicaciones: Septicemia bacterial, predominantemente en Cuidados Intensivos; meningitis por H. influenzae resistente, infecciones del tracto urinario. **Contraindicaciones:** Oliguria, enfermedad renal, embarazo, Miastenia gravis. **Administración:** Adultos y niños mayores de 2 años: la dosis usual IV es 15,000-25,000 U/Kg/día si la función renal es normal, puede ser administrada en dosis dividida cada 12 horas; La dosis IM adultos y niños mayores de 2 años: 25,000-30,000U/Kg dia. Infantes con función renal normal pueden recibir hasta 40,000U/Kg/día; Dosis intratecal adultos y niños >2 años, es de 50,000U/Kg/día una vez al día por 3 a 4 días; dosis usual intratecal para niños menores de 2 años es 20,000U/Kg/día por 3 a 4 días. La administración total sistémica para adultos no debe exceder los 2 millones U diarias. **Precauciones:** En pacientes con daño renal, efectos adversos: Toxicidad en SNC, nefrotoxicidad, fiebre, rash. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados Imidazoles

1-02-0690-01-07-04 Metronidazol, 0.5g, ampolla, vial o bolsa plástica (unidosis), I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones anaeróbicas. **Contraindicaciones:** En primer trimestre del embarazo, hipersensibilidad al metronidazol. **Administración:** I.V. pasar en 20minutos. 500mg cada 8h (no exceder de 4 g/día); niños 7.5mg/Kg c/8h. **Precauciones:** En pacientes con problemas hepáticos severos reducir la dosis, discrasias sanguíneas, historia de convulsiones, enfermedades del S.N.C y falla renal severa. **Efectos Adversos:** Confusión, cefaleas, náuseas, diarrea, pérdida del apetito, ataxia, cambio en la sensación del gusto, orina oscura. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivadas Nitrofúrano

1-01-0137-41-05-01 Nitrofurantoina, 100mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V

1-03-0542-01-05-01 Nitrofurantoina, 50mg/5ml, suspensión, 60-100ml, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento y prevención de las I.V.U. causada por organismos gram-negativo y positivo sensibles.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a Nitrofurantoina, daño renal, menores de un mes. **Administración:** Niños: >1mes: 5-7mg/Kg/día dividido en dosis cada 6 horas máximo 400mg/día; Adultos: 50-100mg/dosis cada 6 horas.; ajustar en daño renal con creatinina Cl_r <50ml/minutos no usar el medicamento. La suspensión puede ser mezclada con agua, leche, jugo de frutas o fórmula infantil. **Precauciones:** Pacientes con deficiencia de G6PD; pacientes con anemia, deficiencia de vitamina B, diabetes mellitus o problemas con electrolitos. **Efectos Adversos:** Dolor torácico, somnolencia, fatiga, cefalea, dermatitis exfoliativa, rash, picañón, pérdida del apetito, dolor al tragar, anemia hemolítica, artralgias, debilidad general, parestesia, tos. **Interacciones:** Ver cuadro.

*Otros antibacterianos***1-01-0935-01-07-05 Linezolid, 600mg, comprimido, V.O. ***

VEN-M: E Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Con guía de protocolo antibacteriano sensible sustentado. Resistente a meticilina y Vancomicina. **Contraindicaciones:** Embarazo. **Administración:** Adultos dosis diaria: 1200mg divididos en 2 dosis. **Precauciones:** En pacientes con mielosupresión existente, en hipertensión no controlada, feocromocitoma, hipotiroidismo. Es IMAO por lo que al terminar su uso se debe esperar un tiempo para dar otros medicamentos. Incompatibilidad física con otros medicamentos. Evitar alimentos con alto contenido de tiramina (alimentos conservados en vinagre o fermentados, queso, cerveza, vino). **Efangi:** puede contener tiramina y resultar en crisis hipertensiva; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Hipertensión, cefaleas, insomnio, vértigo, fiebre, rash, náusea diarrea, vómito, constipación, moniliasis oral y vaginal, trombocitopenia, anemia, leucopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antimicóticos para uso sistémico
Antimicótico de uso sistémico.

Antibióticos**1-02-0553-01-07-04 Anfotericina B, 50mg, vial, I.V.**

VEN-M: V.

Indicaciones: Infecciones por hongos, aspergillosis, candidiasis, cryptococosis, histoplasmosis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la anfotericina B y sus componentes. **Administración:** I.V. 1mg en 20-30 minutos luego 250mcg/Kg diarios, incrementar gradualmente si tolera a 1mg/Kg diario (máximo 1.5mg/Kg por día o alternados). **Precauciones:** supervisión necesaria por su toxicidad; en fallas renales; importante realizar pruebas de función hepática y renal, biometría hemática y electrolitos en plasma con su monitoreo; con corticoides; embarazo; lactancia, evitar las infusiones rápidas. **Efectos Adversos:** Anorexia, náuseas, vómito, diarrea, dolor epigástrico, reacción febril, dolor de cabeza, dolores musculares y de articulaciones, anemia; trastorno en función renal (hipocalcemia e hipomagnesemia) y toxicidad renal; toxicidad cardiovascular (arritmias), trastornos sanguíneos, desórdenes neurológicos (pérdida de audición, diplopia, convulsiones, neuropatías periféricas); disfunción hepática (descontinuar tratamiento); reacciones anafilácticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

*Derivados triazoles***1-01-0030-07-07-01 Fluconazol, 50mg, cápsula, V.O.**

VEN-M: E.

1-02-0772-01-07-04 Fluconazol, 2mg/ml, 100ml, vial, I.V. *

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología, Infectología pediátrica, Medicina Interna donde no hay Infectología

Indicaciones: Candidiasis vaginal y balanitis; candidiasis en mucosa; tifia pedis, corporis, crural; pitiriasis versicolor y candidiasis dérmica, infecciones invasivas de candida, infección por criptococo invasiva. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a fluconazol, daño hepático severo. **Administración:** Adultos: V.O: Candidiasis vaginal y balanitis dosis única de 150mg; candidiasis en mucosa (excepción genital) 50mg diarios por 7-14días; Niños: V.O., I.V. 3-6mg/Kg en primer dia, luego 3mg/Kg diarios (neonatos hasta 2 semanas cada 72h y cada 48h en neonatos de 2-4 semanas). Tifia pedis, corporis, crural, y pitiriasis versicolor y candidiasis dérmica: V.O.: 50mg por 2-4 semanas (máximo 6 semanas); **infección invasiva por candida** y criptococo: V.O. o I.V. 400mg inicial y luego 200mg diarios e incrementar a 400mg diarios si es necesario. Niños: 6-12mg/Kg diario (neonatos hasta 2 semanas cada 72h y cada 48h en neonatos de 2-4 semanas)

máximo 400mg diarios. Para prevención de recurrencia de criptococo en SIDA V.O. 200mg, I.V. 100-200 mg diarios; en prevención de infecciones micóticas en pacientes inmunocomprometidos V.O. o I.V. 50-400mg diarios según riesgo. **Precauciones:** daño renal, embarazo, lactancia, monitoreo de la función renal descontinuar si se dan signos y síntomas de enfermedad hepática (riesgo de necrosis hepática); susceptibilidad a prolongar el intervalo QT. **Efectos Adversos:** Náuseas, disconfor abdominal, diarrea, flatulencias, cefaleas, reacción alérgica, dispepsia, trastorno del gusto, raramente convulsiones, alopecia, necrólisis epidémica tóxica, reacciones de hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0905-31-07-04 Itraconazol, 100mg, cápsula o comprimido, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología Pediátrica, Infectología pacientes inmunocomprometidos (SIDA) con Histoplasmosis.

Indicaciones: Candidiasis orofaringea, candidiasis vaginal, pitiriasis versicolor, tifia corporis, tifia cruris, tifia pedis, onicomicosis, histoplasmosis, aspergilosis sistémica, candidiasis sistémica, cryptococosis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al itraconazol. **Administración:** V.O.: Candidiasis orofaringea 100mg diarios 200mg en SIDA y neutropenia) por 15 días; Candidiasis vulvovaginal 200mg b.i.d. un día; Pitiriasis versicolor 200mg c/día por 7d; Tifas 100mg por 15 días o 200 por 7días; tifia pedis 100mg c/día por 30 días; onicomicosis 200mg c/día por 3 meses; histoplasmosis 200mg 1-2 veces al día. Se recomienda administrar Itraconazol cápsulas con comidas. **Precauciones:** Embarazo, disminuye su absorción SIDA, y neutropenia (monitorear concentración en plasma para incrementar dosis de ser necesario); hay susceptibilidad para una falla cardíaca congestiva; lactancia. Usar con precaución si paciente recibe otros medicamentos hepatotóxicos. Orientar al paciente como detectar problemas hepáticos. Jugo de Toronja: ↑ efectos de Itraconazol; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ concentración de Itraconazol; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, edema, hipertensión, dolor de cabeza, fiebre, mareos, prurito, rash, disminución de líbido, hipertrigliceridemia, hipocalieremia, dolor abdominal, vómito, diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Antimicóticos para uso sistémico

1-02-0913-01-07-04 Caspofungina, 50mg, vial, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Infectología a nivel intrahospitalario.

Indicaciones: Infecciones por candida albicans invasivas en pacientes que no toleran o no responden a otras terapias antifúngicas, infecciones por Aspergillus. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación. **Administración:** Dosis inicial: 70mg infundidos lentamente (sobre una hora), dosis subsecuente 50mg/día. **Precauciones:** No debe ser administrada conjuntamente con otro fármaco, embarazo. **Efectos Adversos:** Prueba de función hepática anormales, diarrea fiebre, cefalea, hipocalieremia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antimicobacterianos.

Medicamentos para el tratamiento de tuberculosis.

Antibióticos

1-01-0910-31-07-01 Rifampicina, 300mg, cápsula o comprimidos, V.O.

VEN-M: V.

1-03-0939-01-07-01 Rifampicina, 100mg/5ml, jarabe o suspensión, 90-120 ml, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Brucellosis, enfermedad del legionario, endocarditis e infecciones severas por estafilococos en combinación con otras bacterias; tuberculosis dar en combinación con otros fármacos; profilaxis en meningitis meningoencefálica y Hemophilus influenzae tipo B. **Contraindicaciones:** Ictericia. **Administración:** V.O. adulto: Debajo de 50Kg 450 diario, 50Kg y mas 600mg diarios niños: 10mg/Kg al día o tres veces a la semana; en profilaxis una sola dosis; dosis máxima 600mg. **Precauciones:** Realizar pruebas de función hepática, si hay desórdenes hepáticos o dependencia de alcohol; embarazo; lactancia; porfiria; advertir en pacientes que usan contraceptivos hormonales que usen medios adicionales. Caffeína, Jugo de Toronja: ↑ los efectos de Rifampicina; evitar uso conjunto. Etanol: ↑ riesgo de hepatotoxicidad; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ efecto terapéutico de Rifampicina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Síntomas gastrointestinales vómitos, anorexia, diarrea, cefalea, somnolencia, escalofríos, fiebre, alteraciones hepáticas, púrpura trombocitopenia, leucopenia, debilidad muscular, alergia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Hidrasiadas

1-01-0933-41-07-01 Isoniazida, 100mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tuberculosis en combinación con otros fármacos.
Contraindicaciones: Medicamentos que induzcan enfermedades hepáticas. Administración: V.O adultos: 300mg/día; Niños: 5-10mg/Kg diario, máximo 300mg. Se recomienda administrar Isoniazida 1 hora antes o 2 horas después de comidas; Puede ser necesario ↑ ingesta de folatos, niacina y magnesio. **Precuciones:** Daño hepático; falla renal, epilepsia, historia de psicosis, dependencia de alcohol, malnutrición, diabetes, infección por HIV, embarazo, lactancia, porfiria. **Efectos Adversos:** náuseas, vómitos, constipación, boca seca, neuritis periférica en altas dosis (profilaxis con piridoxina), neuritis óptica, convulsiones, episodios de psicosis, vértigo, reacciones de hipersensibilidad, desórdenes hematológicos, pelagra, hiperreflexia, hiperglicemia, ginecomastia, síndrome parecido al lupus eritematoso. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros medicamentos para tratamiento de tuberculosis

1-01-0606-50-07-01 Etambutol, 400mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: tuberculosis en combinación con otros fármacos. **Contraindicaciones:** Neuritis óptica, visión pobre. **Administración:** V.O. adultos Y niños 15mg/Kg. **Precuciones:** Reducir dosis en problemas renales y en depuración de creatinina menor a 30ml/minuto; monitorear concentración plasmática; en ancianos, embarazo; realizar pruebas de agudeza visual antes del tratamiento y realizar monitorio oftalmológico. **Efectos Adversos:** Neuritis óptica, ceguera para colores rojo y verde, neuritis periférica, exantemas alérgicos, prurito. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0724-41-07-01 Pirazinamida, 500mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tuberculosis en combinación con otros fármacos. **Contraindicaciones:** Portafria. **Administración:** Adulto: menos 50Kg 2g tres veces en la semana; más de 50Kg 2.5g tres veces en la semana; Niño: 50mg/Kg tres veces a la semana. **Precuciones:** Embarazo; problemas hepáticos (monitorear función hepática); diabetes; gota (suspender en ataques agudos); se debe orientar al paciente o quien lo cuida como reconocer los signos de problemas hepáticos para ir a su médico inmediatamente. **Efectos Adversos:** Trastornos hepatotóxicos, fiebre, anorexia, hepatomegalia, esplenomegalia, ictericia, falla hepática; náuseas,

vómitos, disuria, artralgias, anemia sideroblástica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Combinación de medicamentos para el tratamiento de la tuberculosis.

1-01-0688-31-07-01 Rifampicina con Isoniazida, 150mg/100mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tuberculosis. **Contraindicaciones:** Ver contraindicaciones de cada componente. **Administración:** Adulto: menos de 50Kg tres tabletas diarias; 50Kg y más dos tabletas diarias. Ver cuadro del Programa de Tuberculosis Nacional. **Precuciones:** Ver precauciones de cada uno de los componentes. **Efectos Adversos:** Ver efectos adversos de cada uno de los componentes. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0912-35-07-01 Rifampicina 120mg con Isoniazida 50mg con Pirazinamida 300mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tuberculosis. **Contraindicaciones:** Ver contraindicaciones en cada uno de los componentes. **Administración:** Ver esquema del Programa de Tuberculosis Nacional. **Precuciones:** Ver precauciones de cada uno de los componentes. **Efectos Adversos:** Ver efectos adversos de cada uno de los componentes. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antivirales para uso sistémico.

Nucleótidos y nucleótidos excluyen inhibidores de transcriptasa reversa.

1-02-0733-01-07-04 Aciclovir, 25mg/ml, ampolla o vial, 10ml, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología e Infectología Pediátrica.

1-01-0852-25-07-01 Aciclovir, 400mg, cápsulas o comprimido, V.O.

Indicaciones: Herpes simple, profilaxis en inmunocomprometidos, atenuar la varicela, herpes genital en fase aguda inicial, herpes zoster. **Contraindicaciones:** No se señalan por el momento. **Administración:** Herpes simple: V.O. adultos: 200mg (400mg en inmunocomprometidos o problemas de absorción) 5 veces la día por 5 días; niños: <2 años mitad dosis del adulto, >2 años dosis del adulto; Profilaxis en inmunocomprometidos 200-400 mg 4 veces al día y en niños

menor de 2 años la mitad de la dosis del adulto y los de 2 años y más dosis del adulto. Varicela y Herpes Zoster: Adulto 800mg 5 veces al día por 7 días; nios varicela 20mg/Kg 4 veces al día por 5 días (máximo 800mg), debajo de 2 años 200mg 4 veces al día; 2-5años 400mg 4 veces al día. Adulto de 6 años 800 mg 4 veces al día. I.V. 5mg/Kg cada 8 horas por 5 días, 10mg/Kg cada 8 horas en inmunocomprometidos con varicela zoster y encefalitis simple por 10 días; profilaxis 5 mg/Kg cada 8 horas. En pacientes obesos calcular dosis en base a peso ideal para su edad. Neonatos e infantes hasta 3 meses 20mg/Kg cada 8 horas por 5 días, doblar a 500mg/m² cada 8 horas por 14 días (21 día si ésta involucrado el sistema nervioso central), 3 meses a 12 años con herpes simple y varicela Zoster 250mg/m² cada 8 horas por 5 días, doblar a 500mg/m² cada 8 horas en pacientes inmunocomprometidos y con encefalitis simple. Precauciones: Adecuada hidratación, especialmente en infusión o altas dosis; trastornos renales; embarazo; lactancia. Efectos Adversos: Náuseas, vómito, dolor abdominal, diarrea, cefalea, fatiga, urticaria, prurito, fotosensibilidad, raramente ictericia, hepatitis o reacciones neurológicas; falla renal aguda, anemia, trombocitopenia, y leucopenia; en infusión inflamación local severa. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0949-01-07-04 Ribavirina, 200mg, comprimidos, V.O.

VEM-M: V, Uso restringido: Gastroenterología. Intervinculado a Interferón pegilado.

Indicaciones: Hepatitis C en combinación con Interferón pegilado alfa o interferón alfa en pacientes no tratados y sin descompensación hepática. Contraindicaciones: Embarazo riesgo de teratogenicidad, lactancia materna, enfermedad cardíaca severa, hemoglobinopatías, disfunción hepática severa, cirrosis descompensada, historia de condición siquiátrica severa en la niñez. Administración: Adulto: mayor 18 años en combinación con interferón pegilado con peso menor a 65kg, 400 mg dos veces al día; peso de 65-85 kg 400mg en la mañana y 600 mg en la tarde; peso arriba de 85 kg 600 mg dos veces al día; Niños y Adolescentes: 3-7 años en combinación con interferon pegilado peso menor a 47 kg 15 mg/kg diarios dividido en dos dosis; de 47-49 kg 200 mg en la mañana y 400mg en la tarde; 50-65 kg 400 mg dos veces al día; peso mayor de 65 kg dosis de adulto. Precauciones: Evitar el embarazo antes de iniciar tratamiento y tomar un contraceptivo durante el tratamiento. Realizar prueba de embarazo cada mes y utilizar el preservativo en la pareja masculina durante el tratamiento (se excreta en semen). Realizar

conteo de glóbulos blancos, plaquetas, electrolitos, creatinina sérica, funciones hepáticas, ácido úrico antes de iniciar el tratamiento y en la 2 y 4 semana de tratamiento; Realizar pruebas de tiroides antes del tratamiento y cada 3 meses en los niños. Efectos Adversos: Anemia hemolítica, náuseas, vómito, boca seca, estomatitis, glositis, dispepsia, dolor abdominal, gastritis, ulceras pépticas, flatulencia, diarrea, constipación, pancreatitis, pérdida de peso, disnea, neumonitis intersticial, problemas de memoria y concentración, irritabilidad, agresión, ansiedad, depresión, mialgias, artralgias, parestesia, neuropatía periférica, desórdenes tiroideos, urticaria, fotosensibilidad, alopecia, piel seca, visión borrosa, neutrófilia, trombocitopenia, anemia aplásica, linfadenopatías, hiperuricemia, retraso en el crecimiento, hipertrigliciremia. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0945-01-07-04 Valganciclovir, 450mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología, Nefrología de trasplante en adulto y niños

Indicaciones: Infección por citomegalovirus tratamiento inicial y de mantenimiento en inmunocomprometidos. Prevención en el trasplante de órgano la infección por CMV. Tratamiento de retinitis por CMV. Contraindicaciones: Embarazo

Administración: Retinitis por CMV 900mg dos veces al día por 21 días, luego 900mg por día, repetir régimen si la retinitis progresó; para prevención de CMV en trasplante de órgano, empezar 10 días antes 900mg dos veces al día por 100 días. Se recomienda administrar Ganciclovir-Valganciclovir oral con alimentos. Precauciones: Monitoreo cerrado con cuenta de sangre: historia de citopenia; conteo bajo de plaquetas; fallas renales, radioterapia; asegure una adecuada hidratación en la administración venosa; potencialmente carcinógeno y teratogénico, asegurar una efectiva contracepción durante el tratamiento y contracción de barrera en hombres durante al menos 90 días después del tratamiento. Efectos Adversos: Diarrea, náuseas, vómitos, dispepsia, dolor abdominal, constipación, flatulencia, disfagia, disfunción hepática, disnea, dolor de pecho, tos, cefalea, insomnio, convulsiones, neuropatías, depresión, ansiedad, confusión, fatiga, perdida de peso, anorexia, trombocitopenia, pánictopenia, mialgias, artralgias, edema macular, dolor de ojo, dolor de oído, trastorno del gusto, dermatitis, prurito, arritmia infertilidad masculina Interacciones: Ver cuadro

1-02-0753-01-07-04 Ganciclovir, 500mg, inyectable, *
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología.
Indicaciones: Ver Valganciclovir. **Contraindicaciones:** Ver Valganciclovir. **Administración:** Inducción: 5mg/Kg cada 12 horas por 14-21 días en el tratamiento o por 7-14 días en la prevención; mantenimiento de 6mg/Kg diario en 5 días por semana o 5 mg/Kg diarios hasta recobrar la adecuada inmunidad. Repetir según esquema si continúa la rinitis. **Precauciones:** Ver Valganciclovir. **Efectos Adversos:** Ver Valganciclovir. **Interacciones:** Ver cuadro.

Inhibidores de proteasa
1-01-0903-18-07-04 Indinavir sulfato, 400mg, cápsula o comprimido, V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínicas de Control de SIDA

Indicaciones: Infección de HIV combinado con nucleosidos inhibidores de transcriptasa reversa. **Contraindicaciones:** Lactancia. **Administración:** Adulto: 800mg c/8h; niño y adolescente: 4-17 años 500mg/m² c/8h (máximo 800mg c/8h); niños menores de 4 años no se ha establecido eficacia ni seguridad. Se recomienda administrar Indinavir con agua 1 hora antes o 2 horas después de comidas; Si se administra en combinación con Ritonavir puede ser tomado con comidas; Se debe ingerir por lo menos 48 onzas de agua diariamente. **Precauciones:** Asegurar una adecuada hidratación (riesgo de nefrolitiasis en niños); pacientes con riesgo de nefrolitiasis (monitorear); no dar en porfiria. **Lugo de Toronja:** puede ↑ riesgo de toxicidad de Inhibidores de Proteasa; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** boca seca, piel seca, hiperpigmentación, alopecia, paroniquia, nefritis intersticial, nefrolitiasis, disuria, hematuria, cristaluria, proteinuria, pluria (Niños), anemia hemolítica. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0908-31-07-04 Ritonavir, 100mg, cápsula o comprimido, V.O.*
VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínicas de Control de SIDA

Indicaciones: Infección por HIV en combinación con Nucleosidos inhibidores de transcriptasa reversa. **Contraindicaciones:** lactancia. **Administración:** Adultos: Iniciar 300 mg c/12h por 3 días, incrementar escalonadamente 100mg c/12h en un término de 14 días hasta 600mg c/12; niños: arriba de

2 años iniciar con 250mg/m² c/12h, incrementando 50mg/m² en intervalos de 2-3 días hasta 350mg/m² c/12h (máximo 600mg c/12h). Se recomienda administrar Ritonavir con comidas. **Precuciones:** No dar en porfiria, pancreatitis. **Lugo de Toronja:** puede ↑ riesgo de toxicidad de Inhibidores de Proteasa; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efecto terapéutico; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Diarrea, irritación de garganta, vasodilatación, hipotensión, somnolencia, parestesia periférica, incremento ácido urico, ulceración de boca y boca seca, tos, ansiedad, disminución de la concentración de tioxina, menorragia, descompensaciones electrolíticas, incremento el tiempo de protrombina. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0904-43-07-04 Nelfinavir, 250mg, cápsula o comprimido, V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínicas de Control de SIDA

1-03-0598-01-07-04 Nelfinavir mesilato, 50mg/g, polvo para suspensión, V.O. *
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología pediátrica.
Indicaciones: Infección con HIV en combinación con otros medicamentos antiretrovirales. **Contraindicaciones:** Lactancia. **Administración:** 1.25g dos veces al día o 750mg tres veces al día: niños 3-13 años iniciar con 50-55mg/Kg dos veces al día (máximo 1.25g dos veces) o 25-30mg/Kg tres veces al día (máximo 750mg tres veces al día). Mezclar con agua, leche, formulaciones alimenticias y se recomienda administrar Nelfinavir de acuerdo al programa con comidas (no utilizar comidas o jugos ácidos para diluir Nelfinavir debido al gusto amargo); pudín. **Precuciones:** Diabetes, hemofilia, daño hepático, hepatitis C o B, embarazo, síndrome lipodistrofico. No mezclar con jugos ácidos. **Lugo de Toronja:** puede ↑ riesgo de toxicidad de Inhibidores de Proteasa; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efecto terapéutico; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** fiebre, diarrea, náuseas, dolor abdominal, desórdenes sanguíneos, anemia, fatiga, cefalea, parestesia, disfunción hepática, migrañas, miositis, rhabdomiolisis, trastorno del gusto, picazón, síndrome de Steven-Johnson, reacciones de hipersensibilidad, efectos metabólicos. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0917-31-07-04 Lopinavir/Ritonavir, 133.3mg/33.3mg, cápsulas o comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

1-01-0575-01-07-04 Lopinavir / Ritonavir, 80mg/20mg/ml, solución, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Virus resistentes SIDA, en combinación con otros medicamentos antiretrovirales. **Contraindicaciones:** Lactancia. **Administración:** V.O. Adulto o niño arriba de 2 años con superficie corporal de 1.4m² o mas 3 cápsulas dos veces al día con comida; niños: arriba de 2 años con superficie corporal menor a 1.4m² es preferible la solución oral; si no hay solución oral y superficie corporal es 0.4—0.75 m² 1 cápsula dos veces al día, superficies corporal 0.8-1.3m² 2 cápsulas dos veces al día. Niños: 2.9ml/m² dos veces al día con comida; debajo de 2 años no se ha establecido seguridad ni eficacia. **Precauciones:** pancreatitis, prolongación del intervalo QT. **Efectos Adversos:** desórdenes electrolíticos en niños, disfagia, cambio en apetito, colecistitis, hipertensión, infarto del miocardio, palpitación, tromboflebitis, vasculitis, dolor de pecho, edema, diarrea, tos, ansiedad, amnesia, astenia, síndrome de cushing, hipotiroidismo, menorragia, efectos extrapiramidales, deshidratación, hipercalcemia, acidosis láctica, artralgias, hiperuricemia, otitis media, tinnitus, boca seca, ulceración en boca, periodontitis, acné, alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Nucleosídeo y nucleótido inhibidor de la transcriptasa reversa

1-01-0044-31-07-02 Zidovudina, 100mg, cápsulas, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología.

1-01-0946-01-07-04 Zidovudina, 300mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología.

Indicaciones: Infección HIV en combinación con otras drogas antivirales; prevención en transmisión materno fetal de HIV, durante la labor de parto. **Contraindicaciones:** Neonatos con hipobilirubinemia; lactancia; en incremento de transaminasas; cuenta baja de neutrófilos y hemoglobina. **Administración:** V.O. 500-600mg diarios en dos o tres dosis; niños >tres meses 360-480mg/m² diariamente dividido en tres o cuatro dosis; máximo de 250 mg c/6h. **Precauciones:** Toxicidad hematológica con dosis altas en enfermedad avanzada. Controles hematológicos seriados (cada dos semanas por tres meses); por deficiencia de B12 (neutropenia); reducir dosis o interrumpir tratamiento en caso de

anemia o mielosupresión; ancianos. **Efectos Adversos:** Anemia, disturbios en sabor, dolor en pecho, signos de influenza, paroxesma, neuropatía, convulsiones, confusión, somnolencia, insomnio, ansiedad, depresión, perdida de agudeza mental, náusea, ginecomastia, poliuria, sudoración, prurito, pigmentación de uñas piel y mucosa oral, acidosis láctica, dolor de cabeza, tos, diarrea, fatiga, trastornos metabólicos, síndrome lipodistrofico. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0948-01 07-04 Didanosina 250mg, cápsula, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología.

1-01-0918-01-07-04 Didanosina, 400mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología, Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Infecciones con HIV en combinación con otras drogas antivirales. **Contraindicaciones:** Lactancia. **Administración:** adulto: V.O. hasta 60Kg 250mg diarias dividido en 1-2 dosis; más de 60Kg 400mg diarios dividido en una o dos dosis. Niños sobre los tres meses 240mg/m² diariamente 1-2 dosis divididas. **Precauciones:** En pancreatitis, neuropatía periférica, hiperuricemias; se recomienda examen de dilatación retinal (especialmente en niños) cada 6 meses o si ocurren cambios en la visión. Elanol: se ↑ riesgo de pancreatitis con Didanosina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Pancreatitis, falla hepática, reacción anafiláctica, neuropatía periférica, diabetes mellitus, hipoglucemia, falla renal aguda, rabdomiolisis, resequedad de los ojos, cambios en retina y nervio óptico (niños); resequedad de boca, engrosamiento de glándula parótida, alopecia, hiperuricemias. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0900-60-07-04 Estavudina, 40mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Infección de HIV en combinación con otras drogas antiretrovirales. **Contraindicaciones:** Lactancia. **Administración:** adulto por debajo 60Kg 30mg cada 12 horas una hora antes de las comidas; 60Kg y mas 40mg cada 12h; Niños sobre los tres meses y debajo de 30Kg 1mg/Kg c/12h; 30Kg o mas dosis de adulto. **Precauciones:** Historia de neuropatía periférica, pancreatitis, o el uso de otras drogas asociadas a pancreatitis. **Efectos Adversos:** Neuropatía periférica, trastornos del sueño, disfunción cognitiva, confusión, depresión, prurito, ansiedad, ginecomastia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0901-60-07-04 Lamivudina, 150mg, cápsula o comprimido, V.O.*
VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Infección de HIV en combinación con otros antirretrovirales. **Contraindicaciones:** Lactancia.

Administración: 150mg c/12horas o 300 mg una sola vez al día; niños: 3 meses a 12 años 4mg/Kg c/12h (máximo 300 mg diarios);

Precavuciones: En pacientes con hepatitis B o C crónicas; en daño hepático y renal; embarazo. **Efectos Adversos:** Neuropatía periférica, desórdenes musculares incluye rhabdomiolisis, síntomas nasales y alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Combinaciones
V.O. *

1-01-0922-01-07-04 Lamivudina 150mg/Zidovudina 300mg, tabletas.
VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Ver indicaciones de cada molécula. **Contraindicaciones:** Ver indicaciones de cada molécula

Administración: 1 tableta dos veces al día. **Precavuciones:** Ver indicaciones de cada molécula. **Efectos Adversos:** Ver indicaciones de cada molécula.

1-01-0909-60-07-04 Efavirenz, 200mg, cápsula o comprimido, V.O.*
VEN-M: VC, Uso restringido: Pacientes Clínica de Control de SIDA.

Indicaciones: Inhibidor de la transcriptasa reversa, no-nucleosido. **Contraindicaciones:** Lactancia.

Administración: adulto y niños arriba 3 años y peso 13-14Kg 200mg una vez al día; peso 15-19Kg 250mg una vez al día; peso 20-24Kg 300mg una vez al día; peso 25-32.4 Kg 350mg una vez al día; peso 32.5-39Kg 400mg una vez al día; peso arriba de 40Kg 600 mg al dia. **Precavuciones:** Hepatitis C o B crónica, daño hepático y daño renal severo, embarazo, historia de enfermedad mental o convulsiones. **Efectos Adversos:** se tiene riesgo de efectos adversos hepáticos y del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↑ concentración de Efavirenz; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Síndrome de Steven Johnson, dolor abdominal,

diarrea, náuseas, vómitos, ansiedad, depresión, in tranquilidad al dormir, trastornos del sueño, confusión, dolor de cabeza, fatiga, Pobre concentración, prurito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Suero Inmune e Immunoglobulinas.

Suero Inmune

Immuno suero

1-02-0590-01-07-03 Suero antiofídico, antibotrófico polivalente, (que incluye anti-B, Asper/afrotox), con o sin antilaquésico, 10ml, I.V. VEN-M: V.

Indicaciones: Mordedura de ofidios. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula. **Administración:** Según la severidad de las lesiones; Leve de 2 a 3 ampollas; moderado 4 a 6 ampollas; severo 6 a 10 ampollas. **Precavuciones:** Vigilar por hipersensibilidad, y shock anafiláctico, evaluar tiempo de coagulación y sus perfiles hematológicos, uranálisis. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad severa. **Interacciones:** Ver cuadro.

Immunoglobulinas

Immunoglobulinas humanas normales

1-02-0765-03-07-04 Immunoglobulina, 0.5-1g, polvo liofilizado o solubilizado I.V. *

VEN-M: E, Uso restringido: Hematología, Infectología pediátrica. 1-02-0764-02-07-04 Immunoglobulina, 2.5-3g, polvo liofilizado o solubilizado I.V. * (Difícil Adquisición).

VEN-M: E, Uso restringido: Hematología, Infectología pediátrica y Neurología.

1-02-0726-01-07-04 Immunoglobulina 5-6g, polvo liofilizado o solubilizado I.V. *

VEN-M: E, Uso restringido: Hematología, Infectología pediátrica. Indicaciones: Inmunodeficiencia primaria, agammaglobulinemia congénita, síndrome de Wiskott Aldrich y severas inmunodeficiencias combinadas, leucemia linfocítica crónica de células B. (L.L.C.); prevención de enfermedades infecciosas acompañadas en las enfermedades antes mencionadas; Polineuropatías inmunes agudas (Síndrome de Guillain Barre), crónicas, miastenia gravis. **Contraindicaciones: No hay reportes al momento. **Administración:** Inmunodeficiencia primarias dosis mensual de 100mg/Kg inicialmente; o de 200 a 400mg por Kg mensual. L.L.C. de células B: 400mg/Kg cada tres a cuatro semanas; PTI un 1g/Kg Es variables según padecimientos y de acuerdo a los protocolos de tratamiento de los servicios.**

Precusiones: Embarazo categoría C; se administra si realmente es necesario. **Efectos Adversos:** dolor de cabeza, fatiga, enfriamiento, calambres en piernas, desvanecimientos ligeros, fiebres, urticarias, ligero aumento de la presión arterial, náuseas y vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Immunoglobulinas específicas

1-02-0019-01-07-04 Globulina anti-D humana, 125-150mcg/ml, inyectable, 2ml, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Profilaxis de la inmunización en pacientes Rh negativo. **Contraindicaciones:** En pacientes hiper sensibles a la globulina humana, reacciones severas, anafilaxis, trombocitopenia. **Administración:** vía IM, a las 29 semanas de gestación, post parto y post aborto. **Precusiones:** En niños, en pacientes con historia de reacciones alergia sistémica. **Efectos Adversos:** Poco frecuentes y leves y generalmente en el sitio de inyección (endurecimiento, eritema, dolor leve, hinchazón) **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0077-01-07-01 Inmunoglobulina antitetánica, 250 UI, vial o jeringuilla, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Heridas sospechosas con esporas de clostridium tetanos. **Contraindicaciones:** Trombocitopenia, desórdenes de coagulación. **Administración:** IM, profundo 3000 a 6000 Unidades. **Precusiones:** Historia de hipersensibilidad. **Efectos Adversos:** Poco frecuentes y leve y en el sitio de la inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0012-01-07-05 Inmunoglobulina Antitimocítica 50mg/ml, inyectable,

VEN-M: V, Uso restringido: Hematología y Nefrología.

Indicaciones: Supresor de la respuesta inmunitaria en el rechazo agudo del trasplante renal y médula ósea. **Contraindicaciones:** Anemia aplásica susceptible de trasplante de médula ósea. Anemia aplásica secundaria a enfermedades neoplásicas, mielofibrosis, síndrome de Fanconi, y anemias aplásicas secundarias o mielotóxicas o radiaciones.

Administración: Trasplante renal pediatría: 10-30 mg/kg/día, o seguir protocolo del servicio correspondiente basado en medicina de evidencia. **Precusiones:** Al unirse a los linfocitos T circulantes originando linfopenia y disminución de las respuestas

inmunitarias de las células T. Guardar cadena de frío de ser necesario. **Efectos Adversos:** Escalofrios, fiebre, trombocitopenia, reacciones anafilactoides, leucopenia, infecciones severas.

Vacunas

Vacunas antibacterianas

Vacuna contra el tétano.

1-02-0552-01-07-01 Triple vacuna DPT, ampolla, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Prevención de Difteria, tétano y tos ferina. **Contraindicaciones:** En niños mayores de 7 años. **Administración:** I.M. 0.5cc profundo según esquema del PAL. **Precusiones:** Historia de reacciones en vacunación anterior. **Efectos Adversos:** Reacciones de hipersensibilidad. Shock anafilático, encefalopatías o encefalitis en 72h. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0573-01-07-01 Toxolde tetánico (precipitado en alumbre), vial, 5-10ml, I.M.

VEN-M: V.

Indicaciones: Pacientes sin esquema de vacunación con tétano de mas de 10 años, heridas infectadas en la calle. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, reacciones alérgicas o reacciones neurológicas. **Administración:** I.M. 0.5ml Mas de 10 años de última vacuna poner dos dosis; mas de 10 años de última dosis aplicar dos dosis con un mes de intervalo y 6 meses después la tercera. **Precusiones:** No indicado en niños menores de 7 años. No se recomienda en madres con infantiles. **Efectos Adversos:** Son leves a moderados en el sitio de inyección (eritema, calor, endurecimiento, pérdida de sensibilidad, urticaria, brote en piel).

Vacuna Antineumocócica

1-02-0641-01-07-04 Vacuna antineumocócica, 25mcg/0.5ml, vial o jeringuilla prellenada, I.M; S.C.

VEN-M: E.

Indicaciones: Prevención de infecciones por serotipos de neumocos; adultos inmunocompetentes con riesgo de adquirir enfermedades neumocócico en enfermedades crónicas (cardiovasculares, pulmonares, diabetes mellitus, alcoholismo, cirrosis) mayores 65años; mayores de 2 años de edad con enfermedades crónicas asociadas con incremento ~~del riesgo~~ de

adquirir enfermedades neuromocócica (Esplenectomizado), anemia falciforme, síndrome nefrótico, condiciones asociadas a inmunosupresión. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a cualquier componente de la vacuna. No administrar ante la presencia de enfermedad respiratoria febril; en tratamiento de inmunosupresión, radiación o quimioterapia. **Administración:** I.M. o S.C. 0.5ml. **Precaucciones:** En historia de infecciones neuromocócica, en enfermedades cardiopulmonares. **Efectos Adversos:** Eritema local, endurecimiento, calor, edema y erupcionamiento local; fiebre, leves mialgias. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vacuna antivirales

1-01-0542-01-07-01 Vacuna anti-sarampión viva atenuada, ampolla, 0.5ml, S.C.
VEN-M: V

Indicaciones: Prevención de sarampión. **Contraindicaciones:** Anafilaxia a neomicina y huevo. **Administración:** 0.5cc S.C. al año de vida y 10 años. **Precaucciones:** Pacientes immunocomprometidos. **Efectos Adversos:** fiebre, encefalitis, exantemas.

L : 08 AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E INMUNOMODULADORES

Agentes Antineoplásicos.

Agentes alquilantes

Análogos de mostaza nitrogenadas

1-02-0374-01-08-05 Ciclofosfamida, 0.5g-1g, ampolla o vial, I.M.; I.V.*

VEN-M: VC.

Indicaciones: Tratamiento inductor de la remisión de la leucemia linfocítica crónica, linfoma, mieloma múltiple y tumores sólidos. Tratamiento preventivo del rechazo de trasplante. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia, pacientes con aplasia de médula ósea. **Administración:** Inicial I.V. 40-50mg/Kg fraccionada durante 2 a 5 días. **Precaucciones:** Pacientes con diabetes, pacientes debilitados o edad avanzada, que padecen una disfunción renal o hepática. **Black cohosh, Dong quai:** evitar uso conjunto en tumores dependientes de estrógeno. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Ciclofosfamida; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Mielosupresión, trombocitopenia, anemia, alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0585-31-08-03 Ciclofosfamida, 50mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Reumatología, Nefrología, Oncología, y Hematología.

Indicaciones: Tratamiento inductor de la remisión de la leucemia linfocítica crónica, linfoma, mieloma múltiple y tumores sólidos. Tratamiento preventivo del rechazo de trasplante. Tratamiento de la artritis reumatoide severa, no controlada con los procedimientos usuales. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia, pacientes con aplasia de médula ósea. **Administración:** Inicial 40-50mg/Kg fraccionada durante 2 a 5 días. **Precaucciones:** Pacientes con diabetes, pacientes debilitados o edad avanzada, que padecen una disfunción renal o hepática. **Black cohosh, Dong quai:** evitar uso conjunto en tumores dependientes de estrógeno. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Ciclofosfamida; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Mielosupresión, trombocitopenia, anemia, alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0428-25-08-03 Cloramibull, 2mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología, Hematología.

Indicaciones: Tratamiento único o en combinación de la leucemia linfocítica crónica, de linfomas malignos (incluyendo

Linfosarcoma, enfermedad de Hodgkin y linfoma folicular gigante), de carcinoma de ovario, de mama y de testículo. Tratamiento de anemia hemolítica autoinmune asociada a cetoalquitininas; de policitemia vera y macroglobulinemia. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia. Administración: 0.1-0.2mg/Kg/diario por 4-8 semanas. Se recomienda administrar Clorambucil por lo menos 1 hora antes o 2 horas después de las comidas. **Precauciones:** Pacientes con daño hepático severo, disfunción renal. Etanol: se ↑ irritación G. I.; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Linopenia progresiva y reversible, depresión de médula ósea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0927-01-08-05 Metafalano clorhidrato, 50mg, polvo para solución inyectable, vial, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento para acondicionamiento en trasplante de células hematopoyéticas en mieloma múltiple. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula y sus componentes, embarazo. Administración: Infusión I.V., 16mg/m² cada 2 semanas para un total de 4 dosis, puede repetirse la misma dosis en un intervalo de 4 semanas. **Precauciones:** En el manejo y dispensación; mutagénico, carcinogénico, teratogénico. Reducir dosis si leucocitos menor de 3,000/mm³ o cuenta de plaquetas menor a 100,000/mm³. **Efectos Adversos:** Hematológicos (mielosupresión, anemia, agranulocitosis, leucopenia, trombocitopenia); Cardiovacular (vasculitis); dermatológicos (alopecia, prurito, vesiculación de la piel); endocrinos y metabólicos (esterilidad a menores); respiratorios (fibrosis pulmonar, neumonitis intersticial). **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0185-30-08-03 Melfalano, 2mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Tratamiento del mieloma múltiple. Tratamiento de remisión de la policitemia rubra vera. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia. Administración: V.O. 0.15mg/Kg/día por 4 días, repetir cada 4-8 semanas. **Precauciones:** Daño renal. **Efectos Adversos:** Neutropenia y trombocitopenia, erupciones cutáneas y reacciones de hipersensibilidad, diarrea, vomitos y estomatitis, anemia hemolítica, vasculitis y fibrosis pulmonar. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0735-01-08-4 Ifosfamida, 1g, inyectable, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología, Hematología, Urología
Indicaciones: Tratamiento de sarcoma de tejidos blandos, del cáncer de pulmón, cáncer de ovario, testicular cervical, de mama. **Contraindicaciones:** Daño hepático, embarazo, lactancia. Administración: Infusión I.V. 8-12g/m² superficie corporal dividido a lo largo de 3 a 5 días. **Precauciones:** Daño renal. **Cafeína, Jugo de Toronja:** pueden ↑ efectos de Ifosfamida; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Ifosfamida; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Toxicidad de vías urinaria, confusión, letargia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Alibi sulfonado

1-01-0429-31-08-4E Busulfano, 2mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Leucemia mieloide crónica. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. Administración: Oral: 3.5-4mg/Kg/día, dosis fraccionadas durante 4 días, total de 14-16mg/Kg, junto con ciclofosfamida. **Precauciones:** Porfiria, si hay indicio de depresión grave de médula ósea, debe retirarse el medicamento hasta recuperar la función de la médula ósea. **Cafeína, Jugo de Toronja:** pueden ↑ efectos de Busulfano; evitar uso conjunto. **Etilanol:** se ↑ irritación gástrica; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Busulfano; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Displasia en pulmón, nódulos linfáticos, páncreas, tiroides, glándula adrenal, hígado, médula ósea, vejiga, riñones y cuello uterino. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0912-01-08-05 Busulfano, 6mg/ml, solución inyectable, 10ml, vial o ampolla, I.V.

VEN-M: VC, (Difícil Adquisición) Uso restringido: Hematología

Indicaciones: Acondicionamiento de trasplante alógénico de células hematopoyéticas, en pacientes que no toleran alógénico de células hematopoyéticas, en pacientes que no toleran la vía oral (hiperémesis) o alto riesgo de efectos adversos. **Contraindicaciones:** Ver vía oral. Administración: I.V. infusión, 0.8mg/Kg cada 6 horas por 4 días consecutivos hasta completar 16 dosis. **Precauciones:** Ver vía oral. **Cafeína, Jugo de Toronja:** pueden ↑ efectos de Busulfano; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Ver vía oral. **Interacciones:** Ver cuadro.

Nitroureas
1-02-0459-01-08-04 Carmustina, 100mg, ampolla o vial con diluyente, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología, Hematología.

Indicaciones: Tratamiento del mieloma múltiple. Tratamiento de remisión de la policitemia rubra vera. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia. **Administración:** Infusión intravenosa como dosis única de 150-200mg/m² de superficie corporal o dosis dividida de 75 - 100mg/m² administrados en 2 días sucesivos. **Precavuciones:** Daño renal. Etanol: se ↑ irritación G. I.; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Depresión de médula ósea, fibrosis pulmonar, trastornos renales y hepáticos, neuritis óptica, náusea y vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros agentes alquilantes:

1-02-0426-01-08-4E Dacarbazine clítrato, 200mg/20ml, vial, 20ml, I.V.
VEN-M: VC.

Indicaciones: Tratamiento de melanoma. Tratamiento en terapia combinada de sarcomas tisulares y enfermedad de Hodgkin. **Contraindicaciones:** Embarazo. Administración: Ver esquema del servicio. **Precavuciones:** Daño hepático y renal. Etanol: puede causar irritación gástrica; evitar uso conjunto. **Dosis quej. Hierba de San Juan:** se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Leucopenia, trombocitopenia, anorexia, náusea y vómito, diarrea, lesiones cutáneas, alopecia y síndrome pseudográpal, rubor facial y parestesia, dolor local en el área de inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antimetabolitos.**Análogos de Ácido fólico:**

1-01-0233-31-08-03 Metotrexato, 2.5mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología, Oncología, Reumatología, Dermatología, Medicina Interna, Neurología.

Indicaciones: Tratamiento de enfermedades neoplásicas, incluyendo tumores trofoblásticos, leucemias agudas linfocíticas y mielocíticas, leucemia meníngea, linfoma no Hodgkin, micosis fungoide; carcinomas de mama, pulmón, cabeza y cuello y sarcoma osteogénico. Tratamiento de la artritis reumatoide severa y de la psoriasis severa no controlada en paciente que no responde a la terapia convencional. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Según indicación y Protocolo de los Servicios. **Precavuciones:** Daño hepático y renal. **Efectos Adversos:** Leucopenia, trombocitopenia y anemia, estomatitis, diarrea, lesiones hepáticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Análogos de Purina:

1-01-0430-25-08-3E Mercaptopurina, 50mg comprimido, V.O.
VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología, Oncología.

Indicaciones: Terapia de mantenimiento en la leucemia linfoblástica aguda. Tratamiento curativo de la leucemia linfocítica aguda. Tratamiento alternativo a la cirugía en paciente con enfermedad de Crohn que no responden a esteroides y a otros fármacos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la mercaptopurina y sus componentes, enfermedad severa del hígado; supresión severa de la médula ósea. **Administración:** Por protocolo individual; Niños: mantenimiento 75mg/m² por día; adulto: inducción 2.5-5mg/Kg por día (100-200mg), mantenimiento 1.5-2.5mg/Kg/día. **Precavuciones:** Pacientes con deterioro de las funciones hepática y renal. Se recomienda administrar Mercaptopurina 1 hora antes o 2 horas después de comidas. **Efectos Adversos:** Hepatotoxicidad con ictericia colestática y necrosis, cristaluria con hematuria, trastornos cutáneos. **Interacciones:** Ver cuadro.

San Juan: puede ↓ efectos de Metotrexato; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Leucopenia, trombocitopenia y anemia, estomatitis, diarrea, lesiones hepáticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0796-01-08-4E Metotrexato, 1g, inyectable,
VEN-M: VC

1-02-0539-01-08-05 Metotrexato, 25mg/ml, vial, (solución isotónica parenteral libre de preservativos), I.M.; I.T.; I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento de enfermedades neoplásicas incluyendo: Tumores trofoblásticos, Leucemia linfocítica y mielocítica aguda, Leucemia meníngea, Linfoma no Hodgkin, Micosis fungoideas, Carcinoma de mamas, Carcinoma pulmonar broncogénico, Carcinoma de vejiga y de cabeza y cuello. Sarcoma osteogénico. Tratamiento de la Artritis Reumatoide severa del adulto, con nula respuesta a la terapia convencional. Tratamiento de la Psoriasis severa no controlada con la terapia convencional. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Según indicación y Protocolo de los Servicios. **Precavuciones:** Daño hepático y renal. **Efectos Adversos:** Leucopenia, trombocitopenia y anemia, estomatitis, diarrea, lesiones hepáticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0915-01-08-05 Cladribina, 1mg/ml, solución inyectable, vial, I.V.

VEN-M: VC, (Difícil Adquisición) Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento de Tricoleucemia, macroglobulinemia de Waldenström.

Contraindicaciones:

de Waldeström. Vomitos; disfunción hepática y renal, neutrocirosis, y complicaciones hemorrágicas, exantemas, ulceración oral y anal, hemorragia gastrointestinal, esofagitis y conjuntivitis.

Interacciones: Véase cuadro.

Administración: Infusión I.V. 0,09mg/Kg/día por 7 días consecutivos para una dosis total de 0,63mg/Kg. **Precavuciones:** Pacientes con anomalías hematológicas e inmunológicas preexistentes. **Efectos Adversos:** Fatiga, cefalea, fiebre, rash, náusea, vomitos, anemia, trombocitopenia, neutropenia, supresión de médula ósea; edema, taquicardia, flebitis, mareos, insomnio. **Interacciones:** Véase cuadro.

1-01-0932-01-08-05 Fludarabina, fosfato 10mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología

Indicaciones: Tratamiento de Leucemia Linfocítica Crónica (LLC) y Linfomas Indolentes Cutáneos. **Contraindicaciones:**

Embarazo y lactancia; hipersensibilidad al medicamento.

Administración: Oral, 40mg/m²/día y I.V., 25mg/m²/día, por 5 días consecutivos, los ciclos se repiten cada 28 días hasta un máximo de 6 ciclos. **Precavuciones:** En el manejo y dispensación; en insuficiencia renal, infecciones documentadas, desórdenes hematológicos preexistentes, y epilepsia. **Efectos Adversos:** irritación gástrica; Evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Anemia, diarrea, fatiga, infección, leucopenia, náusea, dolor, neumonía, rash cutáneo, desorden trombocitopénico, vomito, menos frecuentes, edema, migraña, neuropatía periférica. **Interacciones:** Véase cuadro.

Antílogos de pirimidinas:
1-02-0260-01-08-05 Citarabina, 100mg, ampolla o vial con diluyente, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento inducitor y de mantenimiento de la remisión en la leucemia mielocítica aguda, en la leucemia linfocítica, en la leucemia meníngea y tratamiento del linfoma. Útil en combinación con otros antineoplásicos en protocolos de quimioterapia. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Intravenosa rápida. 100mg/m²/día de superficie corporal 2 veces al día durante 5-10 días. **Precavuciones:** Pacientes con disfunción renal. **Efectos Adversos:** Mielosupresión, náuseas con disfunción renal. Efectos Adversos: Mielosupresión, náuseas con disfunción hepática y renal, neurotoxicidad, y vomitos, disfunción hepática y renal, neutrotoxicidad, complicaciones hemorrágicas, exantemas, ulceración oral y anal, hemorragia gastrointestinal, esofagitis y conjuntivitis.

Interacciones: Véase cuadro.

y vomitos, disfunción hepática y renal, neutrocirosis, y complicaciones hemorrágicas, exantemas, ulceración oral y anal, hemorragia gastrointestinal, esofagitis y conjuntivitis.

Indicaciones: Tratamiento de Tricoleucemia, macroglobulinemia de Waldenström.

Contraindicaciones:

de Waldenström. Vomitos; disfunción hepática y renal, neutrocirosis, y complicaciones hemorrágicas, exantemas, ulceración oral y anal, hemorragia gastrointestinal, esofagitis y conjuntivitis.

Interacciones: Véase cuadro.

1-02-0797-01-08-05 Citarabina, 1g, ampolla o vial con diluyente, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento inducitor y de mantenimiento de la remisión de enfermedades neoplásicas, incluyendo leucemias linfocíticas y mielocíticas agudas, leucemia mielocítica crónica, leucemia meníngea y Linfoma no Hodgkin. Profilaxis y tratamiento de entoleucemia y Linfoma no Hodgkin. Profilaxis y tratamiento de leucemia meningea. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Intravenosa rápida. 100mg/m²/día de superficie corporal 2 veces al día durante 5-10 días. **Precavuciones:** Pacientes con disfunción renal. Efectos Adversos: Mielosupresión, náuseas con disfunción renal. Efectos Adversos: Mielosupresión, náuseas con disfunción hepática y renal, neurotoxicidad, y vomitos, disfunción hepática y renal, neutrotoxicidad, complicaciones hemorrágicas, exantemas, ulceración oral y anal, hemorragia gastrointestinal, esofagitis y conjuntivitis.

Interacciones: Véase cuadro.

1-02-0798-01-08-05 Gemcitabina clorhidrato, 1g, vial, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento del adenocarcinoma pancreático localizado, avanzado o metastásico. Tratamiento del carcinoma pulmonar de células no pequeñas localizado, avanzado o metastásico. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Infusión intravenosa 1g/m² por superficie corporal. **Precavuciones:** Daño renal o hepático. **Efectos Adversos:** Erupciones cutáneas y síntomas pseudogripales, edema, hipotensión, disnea y alopecia. **Interacciones:** Véase cuadro.

1-02-0300-01-08-4E Fluorouracilo, 50mg/ml, ampolla o vial, 5-10 ml, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento del carcinoma de colon, de recto, de estómago, del páncreas exocrino, del hígado, de mama, cabeza y cuello, de vejiga, de pulmón, de cérvix y del carcinoma epitelial de ovario. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** I.V., según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precavuciones:** En manejo y dispensación del producto. Pacientes con insuficiencia hepática y renal; suspender si los efectos adversos son severos. No dar en pacientes pediátricos. **Efectos Adversos:** Etanol: puede causar irritación gástrica; evitar uso en conjunto. Black cohosh, Dong quai: evitar uso conjunto en

tumores dependientes de esterógenos. **Efectos Adversos:** Dependen de la ruta y duración de la infusión; Dermatológicas: alopecia, dermatitis, rash maculopapuloso; gastrointestinales: pirosis, náuseas, vómitos, anorexia, estomatitis esofagitis diarrea; hematológicos leucopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0919-60-08-05 Capecitabina, 500mg, comprimido o cápsula, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Carcinoma colorectal metastásico, cáncer de mama metastásico resistente a quimioterapia. **Contraindicaciones:** Daño hepático, daño renal. **Administración:** V.O. 1.25mg/m², b.i.d, por 14 días. **Precaviones:** Manejo y dispensación del producto, en pacientes con supresión de la médula ósea; desnutrición. Descontinuar por efectos adversos severos. **Efectos Adversos:** Síndrome deshidratativo manos pies. **Interacciones:** Ver cuadro.

Vinca alcaloides y análogos:

1-02-0950-01-08-4E Vinblastina sulfato, 10mg, vial, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento del linfoma de Hodgkin y del no Hodgkin, de la histiocitosis, del teratoma y del seminoma testicular. Tratamiento del carcinoma de mama, del celiocarcinoma y del carcinoma de células renales. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Solo por vía intravenosa y según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precaviones:** Enfermedad hepática y en pacientes de edad avanzada. **Efectos Adversos:** Hierba de San Juan: ↑ su concentración, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Neurotoxicidad, fiebre, escalofrío o dolor de garganta, dolor en las articulaciones o dolor en la parte inferior de la espalda, caída de cabello. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0543-01-08-05 Vincristina sulfato, 1mg, inyectable.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento de la leucemia linfocítica aguda, del linfoma de Hodgkin y del no Hodgkin, del neuroblastoma del tumor de Wilms, del rhabdiosarcoma, del sarcoma de Ewing, del mieloma múltiple de los sarcomas de tejidos blandos. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Solo por vía intravenosa y según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precaviones:** En pacientes ancianos. **Efectos Adversos:** Cefalea, náuseas y vómito. Interacciones: Ver cuadro.

de Toronia: ↑ sus efectos; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ su concentración; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Visión doble o borrosa, dificultad para andar o dolor de cabeza o neurotoxicidad, fiebre, escalofrío o dolor de garganta, dolor en las articulaciones o dolor en la parte inferior de la espalda, caída de cabello. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados podofilotoxina

1-02-0647-01-08-4E Etopósido, 100mg, ampolla, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología Hematología.

Indicaciones: Tratamiento del carcinoma bronquial de células pequeñas, de linfomas y del teratoma testicular. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Intravenosa, según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precaviones:** En pacientes ancianos. Cafeína, Jugo de Toronia: ↑ efectos de Etopósido; evitar uso conjunto. Ezano: se ↑ irritación G.I.; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ efecto terapéutico de Etopósido; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Alopecia, mielosupresión, náusea y vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Taxanes

1-02-0760-01-08-05 Paclitaxel, 6mg/ml, vial, 50ml, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante combinado del cáncer de ovario, del cáncer avanzado de mama y del cáncer pulmonar. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** I.V., según esquema terapéutico del Servicio que la utiliza. **Precaviones:** Hipersensibilidad en primeras infusiones; anotarlos se incrementa el riesgo de toxicidad. Hierba de San Juan, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Mielosupresión, hipersensibilidad, neuropatía periférica, problemas en la conducción cardíaca con arritmias, alopecia y dolor muscular, náuseas y vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0807-01-08-05 Docetaxel, 20mg/1.5ml, solución inyectable, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Cáncer de mama localizado, avanzado o metastásico resistente de primera línea, o quimioterapia subsecuente, cáncer pulmonar de células no pequeñas localizado o avanzado o metastásico resistente a quimioterapia basada en platino. **Cáncer de próstata metastásico refractario.**

Contraindicaciones: Embarazo, lactancia materna. Administración: I.V.; con su protocolo individual. Dosis recomendada de 75mg/m², en combinación con otros agentes antineoplásicos. **Precauciones:** Trastornos hepáticos. Efectos Adversos: Persistencia de retención de fluidos, reacciones de hipersensibilidad, neuropatía periférica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antibióticos citotóxicos y sustancias relacionadas

Actinomicinas:

1-02-0045-01-08-05 Dactinomicina (Actinomicina D), 0.5mg, ampolla, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento simple o combinado con otros antineoplásicos o radiación del tumor de Wilms, del rhabdомiosarcoma, del carcinoma de testículo y de útero, del sarcoma de Ewing y del sarcoma botrioides. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. Administración: I.V., según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precauciones:** Niños y ancianos. **Efectos Adversos:** se ↑ irritación G. I.; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Heces negras alquitramadas o diarrea continua, dolor de estómago, dificultad para tragar, leucopenia, trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0049-01-08-05 Doxorubicina clorhidrato, 10mg, ampolla o vial, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Indicado para producir regresión en condiciones neoplásicas incluyendo, leucemias linfoblásticas y mieloblasticas agudas, tumor de Wilms, neuroblastomas, sarcomas de tejido blando y hueso, carcinoma de mama y de ovario, linfoma, carcinoma broncogénico. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. Administración: I.V., según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precauciones:** Niños y ancianos. **Cafeína:** Jugo de Toronja: pueden ↑ efectos de Doxorubicina; evitar uso conjunto. **Black cohosh:** Dong quai: evitar uso conjunto en tumores dependientes de estrógenos. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Doxorubicina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Leucopenia, estomatitis y esofagitis, oscurecimiento de la piel, latidos cardíacos rápidos e irregulares o sensación de falta de aire o hinchazón de pies o de la parte superior de las piernas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0916-01-08-05 Daunorubicina Hidrocloruro, 20mg, vial, I.V.

VEN-M: VC, (Difícil Adquisición), Uso restringido: Hematología Pediátrica.

Indicaciones: Tratamiento de la leucemia linfocítica aguda y no linfocítica. **Contraindicaciones:** Embarazo, hipersensibilidad a la molécula y componentes de su formulación, arritmias y falla congestivas cardíacas, supresión de la médula ósea preexistente. **Administración:** Dosis según protocolo individual. **Precauciones:** Ajuste de dosis en pacientes con daño renal, hepático y biliar, en el manejo y dispensación del fármaco. **Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de toxicidad de Daunorubicina; evitar uso conjunto. **Eanol:** se ↑ irritación G. I.; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efecto terapéutico de Daunorubicina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Alopecia, náuseas, vómito, hipertoncemia, diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0619-01-08-05 Idarubicina, 5mg, ampolla o vial, I.V.

VEN-M: VC

Indicaciones: Tratamiento de la leucemia mielocítica aguda (leucemia aguda no linfocítica). Tratamiento de la leucemia linfocítica aguda. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** I.V., según esquema terapéutico del Servicio que la utiliza. **Precauciones:** Pacientes con daño hepático o renal. **Jugo de Toronja:** puede ↑ riesgo de toxicidad de Idarubicina; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efectos de Idarubicina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Cambios electrocardiográficos, dolor de cabeza, alopecia, náuseas, vómito, mielosupresión, leucopenia primaria, trombocitopenia y anemia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0799-01-08-05 Mitoxantrona, 20mg, ampolla o vial, *

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología y Hematología.

Indicaciones: Tratamiento de la Leucemia mielocítica aguda del adulto. Tratamiento del Cáncer avanzado de mama y del Linfoma no Hodgkin. Esclerosis múltiple. **Contraindicaciones:** Embarazo, hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación, lactancia, enfermedad hepática severa. **Administración:** Según protocolo individual. **Precauciones:** Ajuste de dosis en caso de daño hepático y renal. **Black cohosh:** Dong quai; evitar uso conjunto en tumores dependientes de estrógenos. **Efectos Adversos:** Dolor de cabeza, alopecia, náuseas, vómito, diarrea, dolor abdominal, sangrado

gastrointestinal, decoloración de la orina (verde-azulada), disnea y tos, cardiotoxicidad, hipotensión, prurito, mielosupresión. **Interacciones:** Ver cuadro.

trombocitopenia, cansancio o debilidad no habitual.
Interacciones: Ver cuadro.

Otros antineoplásicos citotóxicos
S.C.; I.M.
VEN-M; VC

1-02-0085-01-08-05 Bleomicina sulfato, 15 Unidades, ampolla o vial,

Indicaciones: Tratamiento del carcinoma de células escamosas. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** S.C.; I.M., Según esquema terapéutico del Servicio que la utiliza. **Precavuciones:** Daño renal. Efectos Adversos: Tos, neumonitis que progresó a fibrosis pulmonar, fiebre y escalofríos, estomatitis leve y toxicidad mucocutánea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0458-01-08-05 Mitomicina, 5mg, ampolla o vial, I.V.

VEN-M; VC

Indicaciones: Tratamiento combinado con otros fármacos antineoplásicos en cáncer del pulmón, cáncer gástrico, de mama, de vesícula, de páncreas, de colon y de ano. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** I.V., Según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precavuciones:** En el manejo y dispensación del fármaco, en pacientes que han recibido radioterapia o en presencia de disfunción hepatobiliar. Jugo de Toronja: ↑ riesgo de toxicidad de Mitomicina; evitar uso conjunto. Black cohosh, Dong quai: evitar uso conjunto en tumores dependientes de estrógenos. Hierba de San Juan: ↓ efecto terapéutico de Mitomicina; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Fiebre, escalofríos o dolor de garganta, hemorragia o hematomas no habituales. Leucopenia y trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Antineoplásicos

1-02-0601-01-08-05 Cisplatino, 10mg, vial, I.V.
VEN-M; VC, Uso restringido: Hematología, Oncología.

Indicaciones: Indicado en el manejo de pacientes con metástasis de tumores testiculares y ováricos junto con otros fármacos antineoplásicos. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** I.V., Según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. **Precavuciones:** Pacientes pediátricos y ancianos. **Efectos Adversos:** nefrotoxicidad, ototoxicidad, leucopenia,

trombocitopenia, cansancio o debilidad no habitual.
Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0761-01-08-4E Carboplatino, 150mg, polvo liofilizado, frasco ampolla.

VEN-M; VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento del cáncer de ovario y de pulmón. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Ovario: 360mg/m² I.V. cada tres semanas, solo y en combinación con otra terapia 300mg/m² cada cuatro semanas. Según esquema terapéutico del Servicio. **Precavuciones:** Pacientes pediátricos y ancianos. **Efectos Adversos:** Anormalidades electrolíticas, náuseas, vómito, estomatitis, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, mielosupresión, dolor en el sitio de inyección, alopecia, diarrea, anorexia, debilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

Metilhidracinas:

1-01-0171-50-08-05 Procárbazina clorhidrato, 50mg, cápsula, V.O.
VEN-M; VC, Uso restringido: Oncología y Hematología.

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante combinado en la palización de la enfermedad de Hodgkin. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Oral, inicio: 2 a 4mg/Kg peso; mantenimiento: 1 a 2 mg/Kg peso. **Precavuciones:** Pacientes ancianos, con disfunción renal y hepática o con depresión de médula ósea. **Efectos Adversos:** Confusión, convulsiones o alucinaciones, neuromonitis, leucopenia, trombocitopenia, toxicidad gastrointestinal. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anticuerpos Monoclonales:

1-02-0808-01-08-05 Rítmoximab, 100mg, solución para infusión parenteral, vial, 10ml, I.V.
VEN-M; VC, Uso restringido: Oncología, Hematología, Reumatología.

1-02-0817-01-08-05 Rítmoximab, 500mg, solución para infusión parenteral, vial, 50ml, I.V.
VEN-M; VC, Uso restringido: Oncología, Hematología, Reumatología.

Indicaciones: Linfoma folicular avanzado resistente a quimioterapia, linfoma no Hodgkin de células B largas difuso. **Contraindicaciones:** Lactancia materna. **Administración:** I.V. infusión. **Precavuciones:** Embarazo; debe estar especialista presente con equipo de resuscitación; tratamiento quimioterapia

cardiotóxica, o antecedentes de enfermedad cardiovascular (exacerba arritmia, angina y falla cardíaca). Efectos Adversos: Fiebre, náusea, vómitos, reacción alérgica, rubicundez, dolor. Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0806-01-08-05 Trastuzumab, 440mg/vial, polvo illofluido para solución inyectable más diluyente, frasco ampolla

VEN-M; VC, Uso restringido: Oncología y Hematología.

Indicaciones: Pacientes con sobreposición a HER2 (Human Epidermal growth factor receptor 2) en cáncer metastásico de mama y no recibió quimioterapia en combinación con paclitaxel. Igual como monoterapia en cáncer de mama metastásico si ha recibido dos quimioterapias con antraciclina y taxanes; mujeres con receptor estrogénico positivo en cáncer de mama tendrían que recibir terapia hormonal. Contraindicaciones: Embarazo, lactancia materna. Administración: Dosis inicial 4mg/Kg infusión sobre los 90 minutos, dosis de mantenimiento 2mg/Kg infusión sobre los 90 minutos. Ajustar dosis en caso de daño renal o hepático. Precauciones: Falla cardíaca congestiva, historia de hipertensión, enfermedad de arteria coronaria, embarazo. Efectos Adversos: fiebre, reacciones de hipersensibilidad, anafilaxia, cardiotoxicidad, síntomas gastrointestinales, astenia, artralgias, mialgias, hipotensión. Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0920-01-08-05 Gentuzumab ozogamicina, 5mg, polvo illofluido para solución inyectable, vial, I.V.

VEN-M; VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento de segunda elección para la leucemia aguda positiva a CD33 en recaída. Contraindicaciones: Mujeres embarazadas, lactancia y en enfermedad del hígado. Administración: Infusión I.V., 9mg/m² durante 2 horas y repetir después de 14 días, 2 dosis totales. Precauciones: En su manejo y dispensación. Efectos Adversos: Dolor abdominal con calambre, anorexia, artralgia, septicemia bacteriana, hemorragia cerebrovascular, constipación, tos, depresión, diarrea, dispepsia, disnea, equimosis, fiebre, hematuria, infección de herpes simple, hiperglicemia, hipertensión, hipocalcemia, hipomagnesemia, hipotensión, neumonía, rash, estomatitis, escalofríos, moretones. Interacciones: Ver cuadro.

1-02-0910-01-08-05 Alemtuzumab, 10mg/ml, solución inyectable, 3ml, ampolla, I.V.

VEN-M; VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Manejo de enfermedad de injerto contra huésped en trasplantes alógénicos de células hematopoyéticas y en resección de linfomas. Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la molécula o reacción anafiláctica. Administración: Infusión I.V. la dosis es según protocolo de uso del Servicio de Hematología. Precauciones: Embarazo y lactancia, discontinuar permanentemente si ocurre anemia o trombocitopenia autónoma. Efectos Adversos: Hipotensión edema periférico, taquicardia supraventricular, fatiga, cefalea, vértigo, fiebre neutropénica, rash, urticaria, prurito. Náusea, vómito, anorexia, diarrea, estomatitis, neutropenia severa, dolor de músculo esquelético. Interacciones: Ver cuadro.

Otros agentes antineoplásicos

1-02-0640-01-08-05 Asparaginasa, 10,000 UI, ampolla o vial, I.V. VEN-M; VC.

Indicaciones: Tratamiento de la leucemia linfocítica aguda en combinación con otros antineoplásicos. Contraindicaciones: Embarazo y lactancia. Administración: I.V., Según esquema terapéutico del Servicio que lo utiliza. Precauciones: Diabetes mellitus, disfunción hepática. Efectos Adversos: Anafilaxia, reacciones alérgicas, respiración dificultosa o dolor de las articulaciones, pancreatitis, hepatotoxicidad. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0717-31-08-4E Hidroxicarbamida (Hidroxiurea), 500mg, cápsulas, V.O.

VEN-M; V, Uso restringido: Hematología, Oncología, Hematología Pediátrica.

Indicaciones: Tratamiento paliativo de los trastornos mieloproliferativos, de las leucemias agudas, de los tumores sólidos, de casos seleccionados de anemia falciforme y betalasemias. Contraindicaciones: Embarazo y lactancia. Administración: Oral, según esquema terapéutico del servicio que lo utiliza. Precauciones: Pacientes pediátricos y ancianos. Efectos Adversos: Leucopenia, estomatitis, trombocitopenia, confusión, mareo o alucinación. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0944-01-08-4E Tretinoína (ácido retínico), 10mg, cápsulas, V.O. VEN-M; VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento para inducir la remisión de la leucemia promielocítica aguda (leucemia mieloide aguda M3). Contraindicaciones: Embarazo, sensibilidad a Vitamina A u

otros retinoides y componentes de la formulación.

Administración: Oral, 45mg/m² diarios en dosis divididas. Se recomienda administrar Tretinoína con alimentos. **Precusiones:** Pacientes pediátricos. Etanol: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** ↓ concentración y causa fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Cefalea, fiebre, debilidad y fatiga, Síndrome de Ácido Retinoico, disnea, ganancia de peso, infiltrados pulmonares, con menor frecuencia arritmias, rubor, hipotensión, edema periférico, molestias en el pecho; vértigo, ansiedad e insomnio. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0916-01-08-05 Irinotecan clorhidrato, 20mg/ml, vial o ampolla, 5ml, inyectable, IV.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Cáncer colorectal metastásico en progreso o recidivado, después de quimioterapia con 5FU; primera línea carcinoma colorectal combinado con 5FU y leucovorina, y ácido fólico. **Contraindicaciones:** Obstrucción intestinal, concentración de bilirrubina 1.5 veces el rango de referencia, evitar concepción antes de 3 meses de cesado el tratamiento, lactancia materna, enfermedad crónica inflamatoria intestinal. **Administración:** Diluir en D/A 5% o NaCl 0.9%, 250 ml, pasar en infusión 40 a 90 minutos. **Precusiones:** Monitorizar neutropenia si Bilirrubina mayor de 1.5 veces el valor de referencia. **Efectos Adversos:** Síndrome colinérgico agudo (diarrea) **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0911-01-08-05 Arsénico tríoxido, 1mg/ml, solución inyectable, ampolla, IV.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento para la leucemia promielocítica aguda en recaída. **Contraindicaciones:** Embarazo, hipersensibilidad al medicamento. **Administración:** Infusión I.V., adultos y niños mayores de 5 años: 0.15mg/Kg/día, hasta que ocurra la remisión o por un máximo de 60 dosis. **Precusiones:** Infantes, insuficiencia renal. **Efectos Adversos:** Taquicardia, edema, dolor de pecho, hipotensión, fatiga, fiebre, cefalea, insomnio, ansiedad, vértigo, depresión, dermatitis, prurito, moretones; náuseas, dolor abdominal, vértigo, náuseas, dolor abdominal, diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0916-31-08-4E Imatinib mesilito, 100mg, cápsulas o comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Leucemia mieloide crónica donde no está considerado el trasplante de médula ósea como primera línea de tratamiento.

Contraindicaciones: Lactancia materna.

Administración: V.O según protocolo de tratamiento del servicio. Se recomienda administrar Imatinib con comidas y un vaso (8 onzas) de agua para ↓ irritación G. I. **Precusiones:** En ancianos, **Lugo de Toronja:** se ↑ riesgo de toxicidad de Imatinib; evitar uso conjunto. **Etanol:** evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Imatinib; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, diarrea, edema, dolor abdominal, fatiga, migraña, ginecomastia. **Interacciones:** Ver cuadro.

V.O.
1-01-0923-01-08-4E Imatinib mesilito, 400mg, cápsulas o comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología, Oncología.

Indicaciones: Leucemia mieloide crónica donde no está considerado el trasplante de médula ósea como primera línea de tratamiento.

Contraindicaciones: Lactancia materna.

Administración: V.O ver inserto de producto contra protocolo de tratamiento. Se recomienda administrar Imatinib con comidas y un vaso (8 onzas) de agua para ↓ irritación G. I. **Precusiones:** En ancianos, enfermedades cardiovaseculares, hipertensión, enfermedades pulmonares. **Lugo de Toronja:** se ↑ riesgo de toxicidad de Imatinib; evitar uso conjunto. **Etanol:** evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ concentración de Imatinib; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Retención de fluidos, dolor de cabeza, fatiga, mareos, náuseas, vómito, diarrea, constipación, edema, dolor abdominal, fatiga, migraña, ginecomastia, hipocaliemia. **Interacciones:** Ver Cuadro.

Terapia endocrina.

Hormonas y agentes relacionados.

Progestágenos:

1-02-0278-01-08-01 Medroxiprogesterona L.A., 150mg/ml, inyectable, 1-2 ml, I.M.

VEN-M: E

1-01-0441-31-08-01 Medroxiprogesterona, 5mg, comprimido, V.O.

Indicaciones: Regulador de la disfunción uterina con sangrado. Tratamiento de la endometriosis, Tratamiento coadyuvante o paliativo del carcinoma renal y del cáncer

endometrial primario o recurrente metastásico.

Contraindicaciones: Pacientes con tromboflebitis activa o una actual o historia pasada de desórdenes de tromboembolismo o de enfermedad vascular. **Administración:** I.M. profunda. **Cáncer renal (mantenimiento):** 500mg 2 veces por semanas hasta 60 días, luego 250mg cada semana. **Cáncer endometrial (mantenimiento):** 500mg cada semana. **Oral:** Disfunción uterina con sangrado: 2.5 – 10mg diarios por 5-10 días; Endometriosis: 10 mg 3 veces al día por 90 días. **Precauciones:** mujeres con una historia familiar de cáncer de seno o que tienen nódulos deben ser monitoreadas con especial cuidado. **Efectos Adversos:** Cambios en el fluido menstrual, amenorrea, edema, ganancia o pérdida de peso, hipersensibilidad incluyendo urticaria, depresión, reacciones de hipersensibilidad incluyendo urticaria, prurito, angioedema y rash generalizado, nerviosismo, insomnio, fatiga y mareos. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0751-31-08-4E Megestrol acetato, 40mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Tratamiento paliativo del cáncer de mama, del cáncer prostático y del carcinoma de endometrio avanzados. **Contraindicaciones:** Embarazo. **Administración:** Oral; Cáncer de mama: 160mg diarios en 4 dosis divididas; Cáncer endometrial: 40-320mg diarios en dosis divididas. **Precauciones:** Lactancia. **Efectos Adversos:** Efectos gastrointestinales, impotencia y disminución del libido, hipertensión o elevación leve de la presión, se ha reportado neumonía, diarrea, tos, faringitis, insomnio, dolor de cabeza y leucopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Analogo de hormona liberadora de gonadotropina.

1-02-0805-01-08-05 Goserellina, 3.6mg, vial, SC.

VEN-M: VC, Uso restringido: Urología, Oncología.

Indicaciones: Cáncer de próstata (carcinoma) avanzado y combinado con radioterapia y flutamida, en pacientes con cáncer de próstata in situ en estadio T2b-T4 (Estadio B2C); Ca temprano de mama con receptor estrogeno positivo y avanzado de mama. **Contraindicaciones:** En tratamientos mayores de 6 meses; en embarazo, en sangrado vaginal de causa desconocida. **Administración:** S.C. Pared anterior abdominal, 3.6mg cada 28 días. **Precauciones:** lactancia materna. **Efectos Adversos:** Parestesia, hipercalcemia, cambios en la presión arterial.

1-02-0804-01-08-04 Leuprorelinna (leuprolide) acetato, 11.25mg, polvo para suspensión, vial, S.C.; I.M. *

VEN-M: V, Uso restringido: Urología, Oncología, Ginecología, Endocrinología Pediátrica.

Indicaciones: Endometriosis severa documentada por laparoscopia y biopsia, o laparotomía y biopsia, cáncer de próstata, mamas submucosas irremovibles histocópicamente y que requieren reducción preoperatorio, y los intramurales mayores de 3 cm en pacientes que son susceptibles a fertilidad futura. **Pubertad precoz. Contraindicaciones:** En tratamientos mayores de 6 meses; en embarazo, en sangrado vaginal desconocida la causa, lactancia materna. **Administración:** S.C. o I.M., para endometriosis dosis única de 3.75mg en primeros 5 días de menstruación. **Precauciones:** Pacientes con enfermedad metabólica ósea, con disminución de la densidad de mineralización. **Efectos Adversos:** Síntomas de menopausia; disminución de la densidad trabecular ósea. Reacciones de hipersensibilidad, náuseas, vómitos, disturbio del sueño, leucopenia, trombocitopenia, alteración de lípidos en sangre. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antagonistas hormonales y agentes relacionados

Anti estrógenos

1-01-0245-30-08-4E Tamoxifeno citrato, equivalente a 20mg de tamoxifeno base, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología, Cirugía, Ginecología.

Indicaciones: Tratamiento paliativo del cáncer avanzado de mama en la mujer posmenopáusica. Tratamiento combinado con cirugía, en el manejo del carcinoma de mama con nódulos linfáticos positivos. **Contraindicaciones:** Embarazo. **Administración:** Oral: 20 mg diarios. **Precauciones:** Cuando se usa con otros citotóxicos aumenta el riesgo de eventos tromboembólicos, aumenta cambios del endometrio. **Cafeína**. **Lugo de Toronié:** ↑ sus efectos; Evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** rubor con calor, sangrado y disturbios vaginales, supresión de la menstruación en algunas mujeres posmenopáusicas, prurito vulvar, disturbios gastrointestinales, dolor de cabeza, disminución del conteo de plaquetas, alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro

Antianandrógenos

1-01-0929-01-08-03 Bicalutamida, 50mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Urología.

Indicaciones: Cáncer prostatico avanzado. Contraindicaciones: Insuficiencia hepática severa, Hipersensibilidad a la dicumarina y sus componentes. Administración: una (1) tableta una vez al día con o sin comida. **Precuciones:** Disfunción hepática. Efectos Adversos: ginecomastia, náusea, vómito, diarrea, aumento del apetito, insomnio, debilidad, disminución del libido, reduce el conteo de esperma, dolor gástrico y tórax, visión borrosa, rash y prurito, hipertensión, dolor de cabeza. Neumonitis intersticial, disnea, tos, dolor en el pecho y fiebre, hepatotoxicidad. Rubor, dolor en el pecho, dolor abdominal, constipación, náuseas, debilidad, dolor general. Interacciones: Ver cuadro.

Inhibidores Enzimáticas

1-01-0970-28-08-4E Letrozol 2.5mg, comprimido, V.O. VEN-M: VC, Uso restringido: Oncología.

Indicaciones: Cáncer de mama local avanzado con receptores hormonales positivos o receptores hormonales desconocidos; Mujer posmenopáusica Cáncer de mama avanzado con enfermedad progresiva luego de terapia antiestrogénica. **Contraindicaciones:** daño hepático severo, mujeres premenopáusicas, embarazo y lactancia. **Administración:** Oral: 2.5mg diarios. **Precuciones:** daño renal severo. Efectos Adversos: rubor con calor, náusea, vómito, fatiga, mareo, dolor de cabeza, dispepsia, constipación, diarrea, anorexis, aumento del apetito, alopecia, sudoración, rash, dolor músculo esquelético, palpitación, taquicardia, resequedad de ojos, insomnio, depresión. Interacciones: Ver cuadro.

Agentes inmunoestimulantes*Citoquinas e inmunomoduladores:*

1-02-0778-01-08-05 Factor estimulante de colonias de granulocitos (G-CSF): Filgrastim, 300mcg/ml, S.C. I.V. * VEN-M: VC, (Oficial Adquisición) Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Reducir la duración de la neutropenia, (ver guías Hematología). **Contraindicaciones:** Neutropenia severa congénita, (Síndrome de Kostman). **Administración:** S.C. o I.V. 500,00 unidades /Kg diarias por 14 a 38 días hasta conteo normal. (Ver guías Hematología). **Precuciones:** Realizar conteo de plaquetas y conteo sanguíneo completo después de la quimioterapia; usar el G-CSF 24h después de la quimioterapia citotóxica. **Efectos Adversos:** hepatomegalia, epistaxis, disuria,

proteinuria, herniatura, osteoporosis, exacerbación de la artritis reumatoide, anemia, incremento del ácido úrico.

Interferones

1-02-0770-01-08-4E Interferón alfa 2_a o alfa 2_b, 4.5-5 millones de unidades, ampolla o vial, S.C.; I.M. * VEN-M: VC.

1-02-0741-01-08-4E Interferón alfa 2_a o alfa 2_b; 9-10 millones de unidades, ampolla o vial, S.C.; I.M. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento de: Leucemia de células pilosas. Sarcoma de Kaposi relacionado a SIDA. Cáncer renal. Leucemia mielogénica crónica. Mieloma múltiple. Linfoma cutáneo de células T. Hepatitis no A, no B crónicas activas. Hepatitis no C crónica activa. **Contraindicaciones:** lactancia, neonatos e infantes. Administración: S.C.; I.M.: según esquema terapéutico del Servicio. **Precuciones:** Embarazo; Manejos cadena de Frio. **Efectos Adversos:** están relacionados con las dosis, incluyen anorexia, náusea, síntomas parecidos a la influenza y letargia. Puede ocurrir mielosupresión y problemas cardiovasculares, nefrotoxicidad y hepatotoxicidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0813-01-08-04 Interferon beta 1_a, 250mcg, ampolla o vital Inyectable, SC. VEN-M: VC, Uso restringido: Neurología.

Indicaciones: Esclerosis Múltiple remitente; Esclerosis Múltiple progresiva secundaria. **Contraindicaciones:** Enfermedad depresiva severa, control inadequado de epilepsia, daño hepático descompensado, embarazo, lactancia materna. **Administración:** S.C. **Precuciones:** En desórdenes cardíacos, daños hepáticos, mielosupresión. Manejos cadena de Frio. **Efectos Adversos:** Irritación en el sitio de la inyección, síntomas tipo influenza, reacciones de hipersensibilidad, intentos suicidas, confusión, desórdenes sanguíneos. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0814-01-08-04 Interferon beta 1_a, 44mcg, ampolla o vital Inyectable, S.C. VEN-M: VC, Uso restringido: Neurología.

1-02-0815-01-08-04 Interferon beta 1_a, 30mcg, ampolla o vital Inyectable I.M. VEN-M: VC, Uso restringido: Neurología.

Indicaciones: Exacerbaciones de Esclerosis múltiple. Lactancia materna.

Contraindicaciones: Embarazo, terapéutico del Servicio Administración: Según esquema terapéutico del Servicio Administración: Daño hepáticos, ancianos y niños. Manejo cadena de Frio. Efectos Adversos: dolor en pecho, tos, diarrea, fiebre, dolor de articulaciones, náuseas, dificultad al orinar, debilidad. Interacciones: Ver Cuadro.

1-02-0937-01-08-04 Interferón pegilado alfa 2 , 180mcg/ml, solución, vial S.C.

VEN-M: V, Uso restringido: Gastroenterología. Intervinculado a ribavirina.

Indicaciones: Hepatitis B Crónica; Hepatitis C crónica severa a moderada en combinación con ribavirina. **Contraindicaciones:** Enfermedades hepáticas descompensadas. Embarazo, o su esposa está embarazada o piensa embarazarse en los próximos 6 meses. Lactancia materna. Hepatitis autoinmune, alérgico (a) interferón o alguno de sus ingredientes; anomalías en sus glóbulos rojos (palasemia mayor, anemia falciforme). **Administración:** Aplicación subcutánea por 24 semanas (genotipos 2 y 3) hasta 48 semanas (genotipos 1 y 4) una vez a la semana y evaluar, en combinación con la ribavirina. **Precauciones:** Se recomienda a: 1- pacientes mayores de 18 años; 2-que no han sido tratados previamente con interferón alfa 0. Interferón pegilado alfa; 3- Tratamiento previo con interferón alfa solo o en combinación con ribavirina; 4- En condiciones que no responden al interferón alfa solo. El Interferón pegilado se puede usar solo si la ribavirina está contraindicada o no la tolera el paciente. La duración del tratamiento depende del genotipo y carga viral. (www.nice.org.uk/TA075). Daño hepáticos, ancianos y jóvenes. En pacientes que reciben tratamiento inmunosupresor. Manejo cadena de Frio. **Efectos Adversos:** Cefalea, fatiga, malestar, parestesia, escalofríos, artralgias, náuseas, alopecia, reacciones en el punto de inyección, neutropenia, insomnio, depresión, anorexia, irritabilidad. Menos común trombocitopenia, toxicidad de médula espinal, trastornos cardiovaseculares, trastornos endocrinos, colitis, pancreatitis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Medicamentos Inmunosupresores
Agentes inmunosupresores selectivos

1-01-0941-01-08-05 Tacrolimus 1mg cápsulas, V.O.
VEN-M: VC, Uso restringido: Gastroenterología.
V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, Urología Trasplante, Cirugía Trasplante, Reumatología, Dermatología y Hematología.

1-01-0427-50-08-03 Ciclosporina, 100mg, cápsula con microemulsión, V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, Urología Trasplante, Cirugía Trasplante, Reumatología, Dermatología y Hematología.

1-03-0594-01-08-05 Ciclosporina, 100mg/ml, solución con microemulsión, V.O.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología por trasplante de médula ósea

Indicaciones: En tratamiento conjunto con corticoesteroides se utiliza para prevenir el rechazo de órganos transplantados. Tratamiento de la artrosis reumatoidea severa y de la psoriasis, no controlada con los procedimientos usuales. **Contraindicaciones:** en hipertensión e infecciones no controladas. **Administración:** Trasplante renal: Adulto y niño arriba 3 meses 10-15mg/Kg 4-12 horas antes del trasplante, seguida 10-15mg/Kg diario por 1-2 semanas postoperatorias; psoriasis y artritis reumatoide 2,5mg/Kg por días b.i.d. **Precauciones:** Monitorear función renal y hepática. Verter la solución en envases de vidrio con jugos. Jugo de Toronja: Pueden ↑ efecto terapéutico de Ciclosporina; Evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: Puede ↓ concentración de Ciclosporina; Evitar uso conjunto. **Echinacea.** Uña de gato: Tiene propiedades inmunoestimulantes; Evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** aumento de creatinina y urea sérica, hipertensión, dolor de cabeza, tremor, hipertensión, disfunción hepática, fatiga, disturbios gastrointestinales, sensación de ardor en manos y pies. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0914-01-08-05 Ciclosporina, 50mg/ml, solución para infusión, ampolla, I.V.

VEN-M: VC, Uso restringido: Hematología

Indicaciones: Profilaxis del rechazo de trasplante de células hematopoyéticas, en pacientes que no toleran la vía oral.

Contraindicaciones: Ver ciclosporina cápsula. **Administración:** Infusión I.V., inicial: 2 a 6mg/Kg/día 4 ó 12 horas antes de la cirugía, continuar hasta que el paciente tolere la vía oral. **Precauciones:** Ver ciclosporina cápsula. **Efectos Adversos:** Ver ciclosporina cápsula. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0941-01-08-05 Tacrolimus 1mg cápsulas, V.O.
VEN-M: VC, Uso restringido: Gastroenterología.
V.O.*

Indicaciones: Inmunosupresión primaria para receptores en alojigertos de hígado y riñón, rechazos de alojigertos resistentes al régimen inmunosupresivos convencional. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los macrólidos, embarazo, lactancia, suspender si se da con ciclosporina. **Administración:** Trasplante Hígado 6 horas después: 100-200 mcg/Kg diario en dos dosis V.O. Niños: 300 mcg/Kg diarios en dos dosis **Precauciones:** Monitorear con un ECG, glicemia, parámetros neurológicos y hematológicos, visión. **Cafeína, Jugo de Toronja:** ↑ su efecto; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** ↑ el efecto terapéutico. **Evitar uso conjunto.** **Efectos Adversos:** Trastornos gastrointestinales, como dispepsia, desórdenes inflamatorios y ulcerativos; disfunción hepática, ictericia, hipertensión, taquicardia, angina, arritmia, eventos tromboembólicos e isquémicos; cardiomielopatías, efusión pleural, cefaleas, insomnio, parestesias, confusión, depresión, ansiedad, convulsiones, encefalopatías, trastornos visuales y auditivas. Trastornos hematológicos (Trombocitopenia, leucopenia, leucocitosis, desórdenes de coagulación), alteraciones del balance ácido básico y metabolismo de la glucosa, disturbio en los electrolitos (hipercalcemia), alteración de las funciones renales; hipofosfatemia, hipercalcemia, hiperuricemia, calambres musculares, artralgias, alopecia, acné, fotosensibilidad; susceptibilidad al linfoma y tumores malignos de la piel. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0803-01-08-05 Basiliximab, 20mg, vial, I.V. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, Trasplante renal. **Indicaciones:** Tratamiento profiláctico del rechazo del trasplante renal alógico. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación. **Administración:** 20mg dos horas antes del trasplante, 20 mg 4 horas después de la cirugía. **Precauciones:** En pacientes que han recibido anteriormente el fármaco. **Efectos Adversos:** Edema periférico, hipertensión, fibrilación atrial, fiebre, dolor de cabeza, insomnio, dolor, acné, constipación, náuseas, diarrea, dolor abdominal, infección del tracto urinario, anemia, disnea, infección viral. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0940-01-08-05 Sirolimus, 1mg, comprimido, V.O. *

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología para trasplante renal (adulto y niños).

Indicaciones: Trasplante renal de novo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al sirolimus y sus componentes. **Administración:** Dosis inicial: 5mg, posteriormente 1-2 mg/día de mantenimiento, según niveles séricos. **Precauciones:** En pacientes con hipertipidemia, en pacientes con daño renal o en pacientes con medicación que alteran la función renal. **Cafeína, Jugo de Toronja:** ↑ efectos de Sirolimus; evitar uso conjunto. **Echinacea, Uva de gato:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** ↑ efecto terapéutico de Sirolimus; evitar uso Conjunto. **Efectos Adversos:** Hipertensión, edema, dolor en el pecho, dolor de cabeza, insomnio, hipercolesterolemia, hiperlipidemia, hipocalciemia, dolor abdominal, náuseas, vómito, constipación, infección del tracto urinario, anemia trombocitopenia, debilidad, dolor de espalda, incremento de los niveles séricos de creatinina. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0917-01-08-4E Etanercept 25mg/ml, polvo llorándido, vial, S.C. *
VEN-M: E, Uso restringido: Dermatología, Reumatología (adulto y niños).

Indicaciones: Segunda elección para Psoriasis resistente, artritis reumatoidea refractaria al tratamiento convencional. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula y sus componentes. **Administración:** Adulto: 25 mg dos veces por semana; Niños 4-17 años .4mg/Kg máximo 25mg por dosis, dos veces por semana. **Precauciones:** No dar en infecciones activas, pacientes con predisposiciones a infecciones (diabetes mal controlada). **Efectos Adversos:** Complicaciones infecciosas, en el tracto respiratorio superior, (rinitis, sinusitis, y faringitis), astenia, dolor de cabeza, parestesia, leucopenia, anemia, trombocitopenia, vómito, náuseas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0923-01-08-05 Infliximab 100mg polvo para infusión, vial, I.V. *

VEN-M: E, Uso restringido: Gastroenterología. **Indicaciones:** Enfermedad de Crohn con fistula resistente a corticosteroides. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia, infecciones severas. **Administración:** Enfermedad de Crohn activa severa 5mg/Kg. **Precauciones:** Daño hepático, daño renal, alerta en infecciones antes, durante y por 6 meses al terminar el tratamiento. Falla cardíaca, descontinuar tratamiento en caso moderado a severo; en desórdenes por desminelización del sistema nervioso central. Si el paciente tiene tuberculosis tratarla por dos meses a lo mínimo antes de iniciar tratamiento. **Efectos**

Adversos: Dispepsia, diarrea, constipación, hepatitis, colitis, hemorragia gastrointestinal, bradicardia, arritmias, palpitaciones, síncope, vasoespasmo, isquemia periférica, equimosis, hematomas, neumonitis intersticial o fibrosis; fatiga, ansiedad, insomnio, confusión, amnesia, convulsiones, desordenes de desmielinización, vaginitis, mialgias, artralgias, endoftalmatitis, hiperqueratosis, pigmentación de la piel, alopecia.
Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0838-31-08-04 Leflunomida, 20mg, comprimido, V.O.*

VEN-M: V, Uso restringido: Reumatología.

Indicaciones: Tratamiento de la Artritis Reumatoidea severa activa, que no responde al tratamiento convencional, como metotrexato. **Contraindicaciones:** Embarazo, hipersensibilidad a la leflunomida y sus componentes. **Administración:** Adulto: 100mg/día por 3 días, seguidos por 20mg/día. **Precauciones:** Enfermedades hepáticas, inmunosupresión incrementa riesgo de desórdenes linfoproliferativos. **Efectos Adversos:** Diarrea, infección del tracto respiratorio, hipertensión, dolor en pecho, edema, cefalea, alopecia, picazón, hipocaliermia, albunuria, artralgia, parestesia, pérdida de peso entre otras. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0874-41-08-05 Micofenolato mofetilo, 250mg, cápsulas, V.O.*

VEN-M: VC, Uso restringido: Nefrología, Pediatría.

Indicaciones: Coadyuvante en la prevención del rechazo agudo del trasplante renal (en combinación con ciclosporina y hipersensibilidad a corticoesteroide). **Contraindicaciones:** conocida, embarazo y lactancia. **Administración:** Oral, 1g dos veces al día. Se recomienda administrar Micofenolato 1 hora antes o 2 horas después de comidas; En pacientes con trasplante renal estable puede ser administrado con alimentos si es necesario. **Precauciones:** realizar pruebas sanguíneas cada semana por 4 semanas, después 2 veces al mes por 2 meses, después cada mes por un año. **Efectos Adversos:** tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** infecciones, diarrea, gastritis, náuseas, vómitos, constipación, tos, sínomas parecidos a la influenza, infecciones, aumento de creatinina en sangre, leucopenia, anemia y trombocitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Agentes inmunosupresores

1-01-0159-31-08-03 Azatoprina, 50mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V, Uso restringido: Oncología, Nefrología, Medicina Interna, Hematología, Reumatología.

Indicaciones: Agente coadyuvante en el tratamiento preventivo del rechazo del trasplante renal. Tratamiento de la artritis reumatoidea severa en pacientes adultos seleccionados que no responden a la terapia convencional. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula o componentes de su formulación, embarazo. **Administración:** Trasplante renal: niños y adultos dosis inicial 2-5mg/Kg/día; dosis de mantenimiento 1-3mg/Kg/día; Artritis reumatoideas: adultos: 1mg/Kg por día 6-8 a semanas, con un incremento de 0,5mg/Kg cada 4 semanas hasta obtener una respuesta o iniciar 2,5mg/Kg. **Precauciones:** En enfermedades hepáticas, daño renal, monitorizar la función hematológica. **Efectos Adversos:** Uña de gato, tienen propiedades inmunoestimulantes; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** fiebre, alopecia, náuseas, vómito, diarrea, pancreatitis, leucopenia, trombocitopenia, hepatotoxicidad, retinopatía. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0942-01-08-05 Talidomida, 100mg, comprimido, V.O.

VEN-M: VC, (compra especial), Uso restringido: Hematología.

Indicaciones: Tratamiento para el Mieloma Múltiple en recidiva. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al medicamento, embarazo o mujeres en edad fértil, neuropatía periférica. **Administración:** Oral, Inicial 200mg al día, según tolerancia del paciente aumentar hasta un máximo de 800mg diarios. Se recomienda administrar Talidomida por lo menos 1 hora después de la cena. **Precauciones:** Pacientes con historia de convulsiones o condiciones que predisponen a convulsiones. **Efectos Adversos:** evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** somnolencia, cefalea, rash maculopapular, acné, diarrea, náuseas; leucopenia, anemia, parestesia, debilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

VI : 09 SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO

Productos antiinflamatorios y antirreumáticos.

Productos Antirreumáticos y Antiinflamatorios no esteroides.
Derivados de *acto acético* y sustancias relacionadas.

1-02-0445-01-09-01 Diclofenaco sódico, 25mg/ml, ampolla, 3ml, I.M.

VEN-M: V.

1-01-0654-41-09-01 Diclofenaco sódico, 50mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E.

1-05-0072-01-09-01 Diclofenaco sódico, 50mg, supositorio, V. Rectal.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la artritis reumatoidea, de la osteoartritis y de la espondilitis anquilosante; de varias condiciones reumáticas incluyendo bursitis, mialgia, cistitis y tendinitis; de lesiones que incluyen desgarro o distensión; dismenorrea;cefalea, migraña, cirugía menor y dental; dolor postpartum; cólico renal o biliar. **Contraindicaciones:** Porfiria, hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oral, 75-150mg diarios divididos en 2 ó 3 dosis; I.M.: 75mg diarios por 2 días; rectal: 75-150mg diarios en dosis divididas. Máximo para cualquier ruta es 150mg diario. **Precanciones:** Pacientes con úlcera gastrointestinal activa. **Cafeína:** puede ↑ efectos con Diclofenaco; evitar uso conjunto. **Epanol:** se ↑ irritación de la mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Ajo, Dong quai, Evening primrose, Feverfew, Ginkgo, Ginseng, Horse chestnut, Jengibre, Red clover, Té verde, Uña de gato:** tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Disturbios gastrointestinales, dispepsia, náuseas, vómito, anorexia, diarrea, constipación, estomatitis, flatulencia, dolor epigástrico y dolor abdominal. Úlcera péptica y sangrado gastrointestinal, mareo, dolor de cabeza, nerviosismo, ansiedad, confusión, depresión mental y habilidad emocional. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes antireumáticos específicos.

Preparaciones de oro

1-02-0286-01-09-04 Aurofisionato sódico, 50mg/ml, ampolla, 1ml, I.M.

VEN-M: E, Uso restringido: Reumatología.

Indicaciones: Indicado cuando han fallado terapias con antiinflamatorios no esteroides. **Contraindicaciones:** Daño renal o hepático, colitis o historia de hepatitis o dermatitis exfoliativa. **Administración:** I.M. dosis inicial es 10mg a la semana, la siguiente dosis es 25mg, después 25-50mg semanal. Dosis usual de mantenimiento es 25-50mg cada 2 semanas por 2-20 semanas. **Precanciones:** En menores de 6 años y pacientes geriátricos, embarazo y lactancia; antecedentes de discrasias sanguíneas, urticaria, hipertensión arterial. **Efectos Adversos:** nefotoxicidad, hepatotoxicidad, náusea, vómito, anorexia, diarrea, calambres abdominales, dolor de cabeza, fiebre. **Interacciones:** Ver cuadro.

Productos Tópicos para el Dolor Articular y Muscular.

Producto tópico para el dolor articular y muscular

1-01-0682-35-09-01 Ibuprofeno, 400mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-03-0597-01-09-04 Ibuprofeno, 100mg/5ml, suspensión, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Reumatología Pediátrica y Reumatología donde no hay Reumatología Pediátrica

Indicaciones: Dolor músculo esquelético de todo tipo, en especial secundarias a procesos inflamatorios. **Tratamiento de la**

enfermedad reumatoidea, de la osteoartritis y de artritis juvenil crónica. **Contraindicaciones:** Niños menores de 6 meses, hipersensibilidad conocida a aspirina u otro AINES. **Administración:** Oral: inicial, 1/2-1.8g diarios en 3-4 dosis divididas, mantenimiento: 0.6-1.2g diarios. **Precanciones:** Lactancia. **Cafeína:** puede ↑ efectos con diclofenaco; evitar uso conjunto. **Epanol:** se ↑ irritación de la mucosa gástrica; evitar uso conjunto. **Ajo, Dong quai, Evening primrose, Feverfew, Ginkgo, Ginseng, Horse chestnut, Jengibre, Red clover, Té verde, Uña de gato:** tienen actividad antiplaquetaria adicional; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Disturbios gastrointestinales, dispepsia, náuseas, vómito, anorexia, diarrea, constipación, estomatitis, flatulencia, dolor epigástrico y dolor abdominal. Úlcera péptica y sangrado gastrointestinal, mareo, dolor de cabeza, nerviosismo, ansiedad, confusión, depresión mental y habilidad emocional. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otras productos tópicos para el dolor articular y muscular

1-04-0173-01-09-01 Mentol compuesto, 10-20%, uso tópico.

VEN-M: T2

Indicaciones: Tratamiento paliativo en las manifestaciones dolorosas articulares y musculares. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al mentol o cualquiera de sus componentes; úlceras o heridas abiertas. **Administración:** Aplicar una o dos

veces al día. **Precauciones:** Historia de alergia o hipersensibilidad, evitar contacto con ojos y mucosas. Efectos Adversos: Reacciones de hipersensibilidad local. **Interacciones:** Ver cuadro.

Relajantes Musculares

Relajantes musculares de acción periférica

Derivados colinicos

1-02-0596-01-09-3E Suxametonio (succinilcolina) cloruro, 50mg/ml, vial, 10ml, I.V.
VEN-M: V
Indicaciones: Tratamiento facilitador de la intubación endotráqueal. Coadyuvante de la anestesia general. Relajante de la musculatura esquelética durante los procedimientos quirúrgicos. Reductor de la intensidad de la contracción muscular asociada a convulsiones inducidas por fármacos o procedimientos eléctricos. **Contraindicaciones:** Pacientes con colinesterasa plasmática atípica, quemadura, traumatismo masivo, disfunción renal con aumento del potasio, glaucoma. **Administración:** 0.6mg/Kg (rango 0.3-1.1mg/Kg). **Precauciones:** Pacientes que reciben quinidina o digitalicos. Efectos Adversos: apnea, rhabdomiolisis, mioglobinuria y mioglobinuria, taquicardia y aumento de la presión arterial. **Interacciones:** Ver cuadro.

Precauciones: En infantes, pacientes con miastenia gravis, enfermedades neuromusculares. Efectos Adversos: apnea, entema, prurito y urticaria, aumento de secreciones bronquiales, broncoespasmo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros relajantes musculares de acción periférica

1-02-0933-01-09-03 Torina Botulínica tipo A, 100 UI, polvo Hifolizado para solución Inyectable, vial, I.M. *
VEN-M: E, Uso restringido: Neurología, Medicina Física y Rehabilitación (adultos y niños).

Indicaciones: Espasticidad de las extremidades inferiores en niños con parálisis cerebral, espasmo hemifacial, blefaroespasmo, torticolis espasmódico, espasticidad y parálisis cerebral. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la albúmina, a la toxina botulínica o cualquiera de sus componentes en la formulación; embarazo, coagulopatías, terapia anticoagulantes. **Administración:** Dosis es individualizada según patología, cada tres meses. **Precauciones:** Dosis altas produce anticuerpos neutralizantes; miastenia gravis, desordenes neuropáticos; distonía cervical, disfagia, embarazo, lactancia, ajustes de dosis en insuficiencia renal y hepática. Efectos Adversos: S.N.C: dolor de cabeza, mareos, fiebre, debilidad; Neuromuscular: dolor en cuello; respiratorios: aumento de infecciones; náuseas, vómitos, reacción en el sitio de la inyección. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros compuestos de amonio cuaternario

1-02-0139-01-09-3E Atracurio besilato, 10mg/ml, ampolla, 2.5-5ml, I.V.
VEN-M: V, Uso restringido: Anestesiología, Áreas Críticas.

Indicaciones: Coadyuvante de la anestesia general durante la cirugía. **Facilitador de la inducción endotráqueal.**

Contraindicaciones: Hipersensibilidad. **Administración:** I.V.

infusión continua, de acuerdo a requerimiento y respuesta del individuo. **Precauciones:** En infantes, pacientes con miastenia gravis, enfermedades neuromusculares. Efectos Adversos: apnea, entema, prurito y urticaria, aumento de secreciones bronquiales, broncoespasmo. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0800-01-09-3E Recuronio bromuro, 10mg/ml, vial, 5ml, I.V.

VEN-M: E
Indicaciones: Inducción de la relajación muscular durante cirugía. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la molécula. **Administración:** I.V. infusión continua, de acuerdo a requerimiento y respuesta del individuo; 600 mcg/Kg manitolamiento 150 mcg/Kg; ancianos 75-100mcg/Kg.

Relajante muscular de acción central.

1-01-0776-30-09-03 Relajante muscular de acción central, comprimido, V.O: Baclofeno, 10mg, o Flazantilina clorhidrato, 4mg.*
VEN-M: V, Uso restringido: Neurocirugía, Neurología y Medicina Física y Rehabilitación.

Baclofeno:

Indicaciones: Tratamiento de la espasticidad asociada a esclerosis múltiple y a lesiones traumáticas o enfermedades de la médula espinal. **Contraindicaciones:** Úlceras pépticas. **Administración:** Oral: 5mg 3 veces al día, máximo 100mg/día. Niños: 0.75 2.5mg/Kg. **Precuciones:** Ovario quístico, epilepsia, desórdenes sictóicos, disreflexia autónoma. **Efectos Adversos:** Somnolencia transitoria, mareo, hipotonía, depresión mental, debilidad o dolor muscular y dolor de cabeza, insomnio, parestesia, tinitus, tremor, rigidez, distonía, ataxia, visión borrosa, nistagmus, estrabismo, miosis, midriasis, frecuencia o retención urinaria, disuria, hematuria, nocturia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Tizanidina: Tratamiento de la espasticidad asociada a esclerosis múltiple y a lesiones traumáticas o enfermedades de la médula espinal. **Contraindicaciones:** Daño hepático severo. **Administración:** Oral. Inicial, 2mg diarios. **Precauciones:** Monitorear función hepática los 4 primeros meses. Efectos Adversos: somnolencia, fatiga, debilidad, boca seca, náusea, disturbios gastrointestinales, bradicardia, insomnio, alucinaciones y alteración de enzimas hepáticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones Antigota.

Medicamentos Antigota

Preparaciones que inhiben la producción del ácido úrico.

1-01-0646-41-09-01 Aloprimol, 300mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Profilaxis y tratamiento de la gota y de los cálculos renales por ácido úrico y por oxalato de calcio. **Contraindicaciones:** No hay reportes de contraindicaciones. **Administración:** Oral inicial, 100mg/día; mantenimiento: 300-900mg/diarios. **Precauciones:** Monitoreo de función hepática y renal, ingesta de líquidos constantes, vigilar por confusión. Se recomienda administrar después de comidas con abundante líquido. **Efectos Adversos:** reacciones de hipersensibilidad, fiebre, linfadenopatía, artralgia y eosinofilia, síndrome de Stevens-Johnson, vasculitis, hepatitis, daño renal, desórdenes gastrointestinales, dolor de cabeza, vértigo, somnolencia, disturbios de la visión y del gusto, hipertensión, alopecia, hepatotoxicidad, parestesia y neuropatía. **Interacciones:** Ver cuadro.

Tizanidina: evitar uso conjunto. **Eanol:** evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efecto terapéutico de Colchicina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** náusea, vómito y dolor abdominal, diarrea, hemorragia gastrointestinal, rash, daño hepático y renal, raramente neuritis periférica, miopatía, alopecia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Efervescentes para el tratamiento de enfermedades óseas

Medicamentos que afectan la estructura ósea y su mineralización.

Bisfosfonatos:

1-02-0811-01-09-05 Zoledrónico Ácido, 4mg, inyectable, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Hematología, Oncología

Indicaciones: Para el tratamiento de pacientes con hipercalcemia maligna inducida por tumores y el tratamiento de pacientes con metástasis óseas por carcinoma de mama y mieloma múltiple. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad conocida a ácido zoledrónico u otros bisfosfonatos. **Administración:** I.V.; reducción de daño óseo. I.V. 4mg cada 3-4 semanas; hipercalcemia maligna: 4mg como dosis única. **Precauciones:** monitorear electrolitos (calcio, fosfato y magnesio), pacientes con daño renal y daño hepático severo, con enfermedad cardíaca. **Efectos Adversos:** hipofosfatemia, anemia, síntomas parecidos a la influenza, incluyendo dolor en huesos, mialgias, artralgia, malestar, fiebre; disturbios gastrointestinales, dolor de cabeza, conjuntivitis, daño renal, boca seca, estomatitis, hipertensión, tremor, ansiedad, disturbios del sueño, pérdida de peso, prurito, rash, calambre muscular. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones sin efecto sobre el metabolismo del ácido úrico

VEN-M: E, Uso restringido: Reumatología y Medicina Interna.

Indicaciones: Tratamiento de las crisis de gota aguda y tratamiento profiláctico de las mismas crisis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad colchicina, desórdenes, hepáticos, renales, gastrointestinales y cardíacos serios. **Administración:** Oral, inicial 1 mg, después 500mg cada 4 horas. Se recomienda administrar la forma oral de Colchicina con agua y mantener una adecuada ingesta de líquidos. **Precauciones:** enfermedades gastrointestinales y cardíacas, daño hepático y renal. **Cafeína, Jugo de Toronja:** pueden ↑ efectos de Colchicina;

N : 10 SISTEMA NERVIOSO CENTRAL.

Anestésicos

Hidrocarburo Halogenados

1-03-0512-01-10-3E Isoflúrano, solución inhalante para anestesia, 100ml, VEN-M: V.

Indicaciones: Inducción y mantenimiento de la anestesia general, solo o en combinación. **Contraindicaciones:** Susceptibilidad a hipertermia maligna. **Administración:** Inhalación. **Inducción:** 0.5% v/v; mantenimiento: 1 a 2.5% v/v. **Precavuciones:** Hipertermia maligna. Efectos Adversos: Depresión respiratoria, hipotensión, arritmias, hipertermia maligna. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0408-01-10-3E Sevoflúrano, frasco 250ml.*

VEN-M: E, Uso restringido: Anestesia Pediátrica.

Indicaciones: Inducción y/o mantenimiento de la anestesia en pacientes pediátricos. **Contraindicaciones:** Susceptibilidad a hipertermia maligna. **Administración:** Inhalación. **Inducción:** arriba de 7% v/v; mantenimiento: 0.5 a 3% v/v. **Precavuciones:** Hipertermia maligna. Efectos Adversos: depresión cardiorrespiratoria, hipotensión, hipertermia maligna, se ha notificado falla renal aguda, náusea y vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Barbitúricos solos

1-02-0143-01-10-3E Tiopental sódico, 500mg, inyectable, 10-25ml, LV, VEN-M: V.

Indicaciones: Inductor de la hipnosis y de la anestesia. Anestésico de corta acción en procedimientos quirúrgicos breves.

Contraindicaciones: pacientes con disnea u obstrucción respiratoria. **Administración:** I.V. Inducción 2.5%.

Precavuciones: deshidratación, hipovolemia, anemia severa, hipertotasemía, mialgia gravis, distrofia muscular, insuficiencia adrenocortical, cardiorrespiratoria, broncoespasmo laringeo. **Efectos Adversos:** Tos, hipo, estornudos, espasmo o broncoespasmo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anestésicos opioides

1-02-0307-02-0-03 Fentanilo, 0.05mg/ml, ampolla o vial, 10ml, I.V., VEN-M: V, (Control Narcóticos).

Indicaciones: como componente de la anestesia y analgesia durante la operación. **Contraindicaciones:** depresión respiratoria y enfermedad de obstrucción respiratoria. **Administración:** I.V. y Sncg/Kg, niños máximo 400mcg. **Precavuciones:** pacientes con mialgia gravis, alcoholismo agudo, desórdenes convulsivos, hipoparatiroidismo, insuficiencia adrenocortical, asma, daño hepático o renal, hiperplasia prostática, hipotensión. **Efectos Adversos:** depresión respiratoria, reacciones locales como rash, eritema, prurito. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Anestésicos Generales

1-02-0377-01-10-3E Ketamina, 50mg/ml, ampolla o vial, 10ml, I.M.; I.V. VEN-M: V.

Indicaciones: Inducción y mantenimiento de la anestesia general, particularmente en neonatos y en pacientes de alto riesgo. **Contraindicaciones:** pacientes con hipertensión o historia de enfermedad cerebrovascular. **Administración:** Inducción I.V. 1-4.5mg/Kg; I.M.: 6.5-13mg/Kg. **Precavuciones:** pacientes con glaucoma, desórdenes psicóticos o alucinaciones. **Efectos Adversos:** confusión, alucinación, conducta irritable, hipotensión, arritmias y bradicardias, aumento de la presión cerebral espinal. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0730-01-10-3E Propofol, 10mg/ml, ampolla, I.V. VEN-M: V.

Indicaciones: Inducción y/o mantenimiento de la anestesia como parte de una técnica de anestesia balanceada. Indicado para lograr una sedación consciente en pacientes sometidos a ventilación mecánica. **Contraindicaciones:** sensibilidad conocida al medicamento, pacientes con terapia electroconvulsiva. **Administración:** I.V. 40mg en 10 segundo; mantenimiento: Infusión I.V. de 4-12mg/Kg por hora. **Precavuciones:** pacientes con hipovolemia, epilepsia, desórdenes en el metabolismo de lípidos. **Efectos Adversos:** dolor en el sitio de inyección, apnea, edema pulmonar, reducción de la presión arterial y bradicardia, convulsiones. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anestéticos locales

Amidas

1-02-0925-01-10-3E Levobupivacaína, 5mg/ml, solución inyectable, 10ml, vial o ampolla, parenteral. VEN-M: V.

Indicaciones: Anestésico de infiltración local, bloqueo nervioso periférico, intratecal, lumbar y epidural. **Contraindicaciones:** en obstetricia para bloqueo para cervical y el uso intravenoso para anestesia regional; pacientes con hipersensibilidad conocida al medicamento. **Administración:** Ajustar dosis de acuerdo al estado físico del paciente. **Precauiones:** pacientes ancianos, debilitados, niños, pacientes con epilepsia, daño en la conducción cardíaca o función respiratoria, shock, daño hepático, pacientes con miastenia gravis. **Efectos Adversos:** Excitación, nerviosismo, parestesia, temblor, tinitus, visión borrosa, náusea y vómito, temor y convulsiones, bradicardia, dolor de cabeza, hipertensión, hipotensión. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-05-0029-01-10-01 **Lignocaina (Lidocaína), 2%, Jalea, envase 20-30 g.**

VEN-M: E

1-03-0139-01-04-01 **Lignocaina (Lidocaína) aerosol, 10%, 10mg por pulsación, 500 a 800 pulsaciones por envase.**

VEN-M: E

1-02-0268-01-03-U **Lignocaina (Lidocaína), 2%, con preservativo, vial, 20 ml. I.M.; I.V.**

VEN-M: V

Indicaciones: Aerosol y jalea: Anestésico local de aplicación tópica. Vial: Anestésico en infiltración local y bloqueo regional. Analgesia regional intravenosa. Tratamiento profiláctico de la arritmia ventricular, particularmente después de infarto de miocardio. Ver antiarrítmico. **Contraindicaciones:** pacientes con hipovolemia, disturbios en la conducción cardíaca. **Administración:** como anestésico local depende del área y sitio de aplicación; como antiarrítmico: I.V. 1-1.5mg/Kg repetir después de 3 a 5 min. **Precauiones:** falla congestiva cardíaca, bradicardia o depresión respiratoria. **Efectos Adversos:** reacciones de hipersensibilidad, excitación, nerviosismo, parestesia, temblor, tinitus, visión borrosa, náusea y vómito, temor y convulsiones. **Interacciones:** Ver cuadro.

Analgésicos

Opiáceos

Alcaloides de opio natural
V.O. (Control Narcóticos). *
VEN-M: V, Uso restringido: Oncología, Hematología, Ortopedia, y Clínica del dolor.

Indicaciones: Tratamiento del dolor severo. Coadyuvante en la inducción anestésica. Medicación preoperatorio. Tratamiento del edema pulmonar agudo secundario a Insuficiencia Cardíaca Congestiva. **Contraindicaciones:** Depresión respiratoria aguda y obstrucción de las vías respiratorias. **Administración:** oral, 5-20mg cada 4 horas. **Precauiones:** alcoholismo agudo, desórdenes convulsivos. **Efectos Adversos:** náusea, vómitos, constipación, sedación y confusión, boca seca, mareo, sudoración, rubor facial, dolor de cabeza, vértigo, bradicardia, taquicardia, palpitaciones, hipotensión ortostática, hipotermia, disminución del理智, alucinaciones y meiosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0668-01-10-03 **Morfina clorhidrato o sulfato, 10mg/ml, ampolla, jeringuilla calibrada o vial, 1ml, S.C.; I.M.; I.V. (Control Narcóticos).**

VEN-M: V.

Indicaciones: Control del dolor agudo o crónico moderado a severo, de etiología diversa, particularmente de origen maligno. **Contraindicaciones:** depresión respiratoria aguda y obstrucción de las vías respiratorias. **Administración:** I.V.; I.M. según criterio médico e intensidad del dolor. **Precauiones:** alcoholismo agudo, desórdenes convulsivos. **Efectos Adversos:** náusea, vómitos, constipación, sedación y confusión, boca seca, mareo, sudoración, rubor facial, dolor de cabeza, vértigo, bradicardia, taquicardia, palpitaciones, hipotensión ortostática, hipotermia, disminución del理智, alucinaciones y meiosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivado de feniliperidina
1-02-0118-01-10-03 **Petidina (meperidina), 50mg/ml, ampolla, 2ml, I.M.; I.V. (Control Narcóticos).**

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento del dolor severo tanto clínico como quirúrgico. **Contraindicaciones:** depresión respiratoria aguda, alcoholismo agudo y riesgo de ileo paralítico, en presión intracranal aumentada y en feocromocitoma, daño renal severo Administración: 50-150mg I.M. o S.C.; niños de 1.1-1.75mg/Kg para dolor; Preoperatorio inducción, 50-100mg; niños 1.1-2.2mg/Kg. **Precauiones:** hipotensión, hipotroidismo, asma, hipertrofia prostática, daño hepático y renal. **Efectos Adversos:** náuseas y vómitos, constipación y somnolencia, hipotensión y rigidez muscular, boca seca, sudoración, dolor de cabeza, rubor facial, vértigo, bradicardia, taquicardia, palpitación, hipotensión Postural, hiponatremia, alucinaciones. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros opáceos
1-01-0379-20-10-02 Tramadol clorhidrato, 50mg, cápsula, V.O.
 VEN-M: E, Uso restringido: Oncología, Hematología, Ortopedia, Clínica del Dolor, Medicina Física y Rehabilitación

1-02-0934-01-10-3E Tramadol clorhidrato, 50mg/ml, solución inyectable, ampolla, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Anestesia
 Indicaciones: Tratamiento del dolor moderado a severo. Alergia a dipirona. La forma parenteral, para el dolor postoperatorio de moderado a severo. Uso en dolor donde no se puede usar ALNES por antecedentes de alergias. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al tramadol o sus componentes; intoxicación aguda con alcohol, analgésicos de acción central o fármaco psicotrópicos. Administración: oral, 50 a 100mg cada 4 a 6 horas. Por infusión igual dosis en 2 a 3 minutos. **Precauciones:** daño renal o hepático, pacientes con historia de epilepsia. Etilanol: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: Valeriana: ↑ depresión del SNC, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** depresión respiratoria y constipación, náusea, vómito, somnolencia y confusión. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Analgéticos y antimigráneos

Pizotolonas
 VEN-M: V.
1-02-0470-02-10-01 Dipirona con sales magnéticas, ampolla 2g/5ml, I.M.; I.V.

Indicaciones: Analgésico parenteral, no narcótico, para el tratamiento sintomático del dolor moderado a severo. **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a pirazolona, porfiria hepática, deficiencia de glucosa 6-fosfato-deshidrogenasa. Administración: I.M.; I.V. 2-5ml 4 veces al día. **Precauciones:** Alteraciones hematológicas; disminución de leucocitos, aparición de fiebre o ulceraciones bucales. **Efectos Adversos:** hipersensibilidad, erupciones en piel, urticaria, irritación de mucosa y conjuntiva, rara vez agranulocitosis, trombocitopenia, leucopenia y shock. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anilidas
1-01-0011-41-10-01 Paracetamol (acetaminofen), 500mg, comprimido, V.O.
 VEN-M: V

con cuentagotas o gotero calibrado, 15-30ml.

VEN-M: V

1-03-0198-01-10-01 Paracetamol (acetaminofen), 120-160mg/5ml, jarabe o solución V.O.

VEN-M: V

1-01-0775-41-10-01 Paracetamol con codeína fosfato, 300-325mg/30mg, comprimido, V.O. (Control Narcóticos)

VEN-M: V.

1-05-0049-02-10-01 Paracetamol (acetaminofen), 250-300mg, supositorios pediátricos, vía rectal.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento analgésico temporal de dolores leves y de moderada intensidad. **Contraindicaciones:** Daño hepático o renal severo; adicción (con codeína). Administración: Oral, 500-650mg cada 4-6 horas o 1g cada 4-6 horas. Niños: menores de 3 meses: 10mg/Kg; 3 meses-1 año: 60-120mg; 1-5 años: 120-250mg; 6-12 años: 250-500mg cada 4-6 horas. **Precauciones:** hipersensibilidad conocida, enfermedades hepáticas, renales; antecedentes de alcoholismo. Paracetamol con codeína: Etanol: se ↑ depresión del SNC su ingesta crónica riesgo de hepatotoxicidad; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efectos de Codeína; evitar uso conjunto. Gota kola, Kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Codeína y de paracetamol; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** hipersensibilidad, hepatotoxicidad, trombocitopenia, leucopenia, pancitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones antimigránea

Alcaloides ergot

1-01-0043-31-10-01 Ergotamina/Cafeína, 1mg/100mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Ataques agudos de migraña y variaciones que no responden a los analgésicos. **Contraindicaciones:** Enfermedad vascular periférica, arteritis temporal, síndrome de Raynaud, sepsis, hipertensión severa o mal control de la hipertensión, embarazo, hipertiroidismo, porfiria, lactancia materna. **Administración:** Dosis de ataque 2 tabletas, luego 1 una tableta cada 30 minutos hasta un máximo de 6 tabletas por día; no exceder de más de 10 tabletas por semana. **Precauciones:** Riesgo de vasospasmo periférico, en ancianos, no usar como profilaxis de migraña. **Cafeína:** Lugo de Tomoxia: pueden ↑ efectos de

Ergotamina; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se \uparrow riesgo de toxicidad de Ergotamina; considerar modificación de terapia.

Efectos Adversos: Náusea, vómito, vértigo, dolor abdominal, calambres, dolor precordial, isquemia intestinal y miocardio.

Interacciones: Ver cuadro.

Antiemilénticos

Antiepileptico

Barbitúricos y derivados

1-02-0464-01-10-02 Fenobarbital, 32mg, comprimido, V.O. I.V.

VEN-M: V

1-01-0122-41-10-01 Fenobarbital, 32mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

1-01-0123-41-10-01 Fenobarbital, 64mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento crónico para el control de las convulsiones tónico clónicas (gran mal), de las convulsiones parciales; del estado epiléptico y de la eclampsia. Tratamiento sedante durante la ansiedad o estados de tensión y en el preoperatorio y postoperatorio. Contraindicaciones: Daños hepáticos severos. Administración: Oral, I.M., I.V.; V.O. 60-180mg; niños 5-8mg/Kg diario. (Concentración óptima plasma 15-40mg/l (60-180micromoles/l)); I.V. o I.M. 4-6mg/Kg por dia. Precauciones: ancianos, niños, daño renal y hepático, depresión respiratoria, embarazo, y lactancia. Etanol: se \uparrow depresión del SNC; evitar uso conjunto. Evening primrose: \downarrow umbral de convulsiones; evitar uso conjunto. Gota kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana; \downarrow depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: somnolencia, letargia, depresión mental, ataxia, reacciones alérgicas de la piel. Interacciones: Ver cuadro.

Derivados hidantoínicos

1-01-0084-41-10-01 Fenitoína sódica, 100mg, cápsula, V.O.

VEN-M: V

1-03-0175-01-10-01 Fenitoína 125mg/5ml, suspensión, 120-250ml, V.O.

VEN-M: V

1-02-0476-01-10-02 Fenitoína sódica 50mg/ml, solución o polvo liofilizado con disolvente, vial o ampolla, 5ml, I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento de control de las convulsiones tónico clónicas (gran mal), de las convulsiones psicomotoras y no epilépticas (ejemplo: Síndrome de Reye y traumas). Tratamiento

preventivo de convulsiones en procedimientos neuroquirúrgicos.

Contraindicaciones: Porfiria. Administración: Oral: Inicial, 3-4 mg/Kg o 150 -300mg diarios. I.V.: concentración sanguínea para una respuesta óptima es 10-20 mg/litro. Precauciones: daño hepático, embarazo, lactancia, evitar retiro rápido, evaluar niveles en sangre. Etanol: Uso Agudo: Inhibe metabolismo de Fenitoína. Uso crónico: Estimula metabolismo de Fenitoína; evitar uso conjunto. Evening primrose: puede \downarrow umbral de convulsiones; evitar uso conjunto. Gota kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: puede causar depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Náuseas, vómito, confusión mental, mareo, dolor de cabeza, temblo, nerviosismo transitorio, raramente disquinesia, neuropatía periférica, ataxia, rash, hipertrrofia gingival, acne e hirsutismo, fiebre y hepatitis, lupus eritematoso, síndrome Steven-Johnson. Interacciones: Ver cuadro.

Derivados Benzodiacepínicos

1-01-0664-30-10-03 Clonazepam 2mg, comprimido. V.O. *

VEN-M: V, Uso restringido: Psiquiatría, Neurología Pediátrica y

Adultos

1-03-0429-01-10-03 Clonazepam 2.5mg/ml, solución, 10ml, V.O. *

VEN-M: V, Restricciones: Neurología pediátrica

Indicaciones: Convulsiones de ausencia (petit mal) que no respondan a succinidas, desórdenes de pánico, Síndrome de Lennox-Gastaut, convulsiones mioclonicas y acinéticas. Contraindicaciones: Hipersensibilidad conocida, depresión respiratoria, insuficiencia pulmonar aguda, síndrome de apnea del sueño. Administración: Oral, adultos: iniciar con 1mg en las noches por 4 noches, aumentar según respuesta, dosis de mantenimiento: 2-8mg por dia dividido en 3 a 4 dosis. Niños: mayores de 1 año, inicial 250mcg, aumentar hasta dosis de mantenimiento de 0.5-1mg; de 1-5 años, iniciar 250mcg, aumentar hasta 1-3mg; de 5-12 años, iniciar 500 mcg, aumentar hasta 3-6mg. Precauciones: Pacientes debilitados, con enfermedad hepática (incluye alcoholicos), daño renal y enfermedad respiratoria, depresión, embarazo e infancia. Caféina, Jugo de Toronja: se \uparrow riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Etanol: se \uparrow depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede \downarrow efecto sedante de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Gota kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: se \uparrow depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: somnolencia, mareos, coordinación anormal, ataxia, disartria,

depresión, disturbios de la memoria, fatiga. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados Carbamazepinas:

1-03-0537-01-10-01 Carbamazepina, 100mg/5ml, suspensión, 100ml, V.O.

VEN-M: V

1-01-0277-20-10-01 Carbamazepina, 200mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento y prevención de las crisis tónico clónicas parciales y/o generalizadas. Tratamiento de cuadros dolorosos como la neuralgia del trigémino. **Contraindicaciones:** anomalidades de la conducción AV, historia de depresión de módulo ósea, porfiria. **Administración:** Oral: Inicial, 100-200mg 1-2 veces a día; dosis usual: 0.8-1.2g diarios. Niños: hasta 1 año: 100-200mg; 1-5 años: 200-400mg; 5-10 años: 400-600mg; 10-15 años: 0.6-1g, diarios en dosis divididas. **Precauciones:** Monitoreo sanguíneo, pruebas hepáticas, hiponatremia. Se recomienda administrar Carbamazepina con abundante agua o alimentos para reducir trastornos gástricos; puede ser necesario dividir las dosis. **Jugo de Totoria:** puede ↑ concentración de Carbamazepina; evitar uso conjunto. **Eanol:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Evening primrose:** Puede ↓ umbral de convulsiones; evitar uso conjunto. **Catu kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana:** Se ↑ depresión del SNC; Evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** náusea y vómito, mareo, somnolencia, dolor de cabeza, ataxia, confusión y agitación, disturbios visuales, constipación o diarrea, anorexia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados de Ácidos Grasos:

1-01-0738-50-10-01 Valproílico ácido sal sódica o magnésica, divalproato sódico (divalproex), 500mg, cápsula o comprimido con capa entérica, V.O.

VEN-M: V

1-03-0487-01-10-01 Valpróico ácido, 250mg/5ml, suspensión, 120ml, V.O.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento y prevención de las crisis tónico clónicas parciales y/o generalizadas. **Contraindicaciones:** enfermedad del hígado activa, historia familiar de disfunción hepática, porfiria, embarazo y lactancia. **Administración:** Oral, inicial 600mg/día en 2 dosis, aumentar 200mg/día en un intervalo de 3 días, máximo 2.5g/día. Mantenimiento 1-2g diario. **Precauciones:** monitorear función hepática antes de la terapia y

durante los primeros 6 meses. **Eanol:** ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** irritación gástrica, náusea, ataxia, aumento del apetito y ganancia de peso, edema, trombocitopenia e inhibición de agregación plaquetaria, daño en la función hepática. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros antiepilépticos:

1-01-0799-41-10-04 Lamotrigina, 100mg, comprimido o comprimido dispersable masticable, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Neurología.

Indicaciones: Monoterapia o tratamiento coadyuvante en el manejo de las convulsiones parciales refractarias. **Contraindicaciones:** Daño hepático y renal, embarazo y lactancia. **Administración:** Oral, monoterapia: inicial, 25mg/día por 14 días, aumentar a 50mg/día por 14 días, dosis usual 100-200mg diario en 1-2 veces al día. Terapia adyunta con Valproato: inicial 25mg/días intercalados por 14 días, aumentar cada 7-14 días, dosis usual 200-400mg/día 2 veces al día. Niños 2-12 años: inicial, 1.50mcg/Kg, dosis usual 5-15mg/Kg 2 veces al día. **Precauciones:** No es recomendada como monoterapia en niños menores de 12 años. **Eanol:** ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Evening primrose:** ↓ umbral de convulsiones; evitar uso conjunto. **Adversos:** Rash, fiebre, síntomas parecidos a la influenza, malestar, somnolencia, disfunción hepática, linfadenopatía, leucopenia y trombocitopenia, angioedema y fotosensibilidad; diplopia, visión borrosa, conjuntivitis, insomnio, dolor de cabeza, ataxia, vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0933-01-10-3E Gabapentina 300mg, cápsula, V.O. *

VEN-M: E, Uso restringido: Neurología, Medicina Física y Rehabilitación.

Indicaciones: Dolor neuropático, desórdenes convulsivos. **Contraindicaciones:** Enfermedad renal, hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oral, inicial 300mg 3 veces al día, aumentar según la respuesta clínica, dosis máxima 3,600mg. **Precauciones:** Embarazo. **Eanol:** ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Evening primrose:** ↓ umbral de convulsiones; evitar uso conjunto. **Catu kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana:** ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** véase cuadro. **Interacciones:** véase cuadro.

1-01-0943-01-10-04 Topiramato 100mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E, Uso restringido: Neurología
Indicaciones: Monoterapia inicial para convulsiones tónico-clónicas generalizadas o parciales y profilaxis de migraña en adultos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida.
Administración: Monoterapia: Iniciar con 25mg a 50mg diarios por 1 semana, titulando la dosis con incrementos de 25mg a 50mg diarios en intervalos de 1-2 semanas, dosis usual 100mg diarios, máximo 400mg diarios. Niños, 6-16 años: dosis usual 3-6mg/Kg/día en dosis dividida, máximo 16mg/Kg/día.

Precauciones: Evitar retiro abrupto, pacientes con daño hepático o renal, embarazo. Dieta cetogena ↑ riesgo de acidosis. Etanol: ↑ depresión del SNC, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Vértigo, ataxia somnolencia, enlentecimiento psicomotor, nerviosismo, dificultades de la memoria, problemas del habla, fatiga, náuseas, parestesia, tremor. Nistagmus, diplopia, visión borrosa. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fármacos Anti-Parkinson

Agentes anticolinérgicos

1-01-0357-50-10-02 Biperideno clorhidrato, 2mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de los primeros estadios de la Enfermedad de Parkinson y tratamiento de urgencia de las reacciones distónicas agudas inducidas por fármacos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida al medicamento. **Administración:** Oral: 2mg 1-4 veces al día; I.M.: 2-16mg/día. **Precauciones:** Embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Boca seca y visión borrosa, disturbios GI, somnolencia, mareo, confusión mental, euforia o desorientación, agitación, retención urinaria y hematuria. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0437-50-10-02 Trihexifenidilo clorhidrato, 5mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento sintomático de la enfermedad de Parkinson idiopática, del parkinsonismo inducido por fármacos y del parkinsonismo postencefalítico. **Contraindicaciones:** Pacientes en que los efectos antimuscarínicos son indeseables. **Administración:** Oral, 5-15mg diarios 3 ó 4 veces al día.

Precauciones: Enfermedades cardiovasculares, glaucoma, obstrucción gastrintestinal, hipertrofia prostática. **Efectos Adversos:** Constipación, boca seca, náusea, vómito, agitación, confusión, alucinaciones, euforia, insomnio, retención urinaria, paranoia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes dopamiméticos

Derivados Dopa y Dopa
1-01-0633-41-10-01 Levodopa con carbidopa 250mg/5mg, o levodopa con benserazide 200mg/50mg, comprimido, V.O.
VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de la enfermedad de Parkinson. **Contraindicaciones:** Pacientes con glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** Oral, 1 tableta 3 ó 4 veces al día. **Precauciones:** Pacientes con glaucoma de ángulo abierto, con enfermedad cardiovascular, neuropatía, trastornos endocrinos, alteraciones psiquiátricas, osteomalacia y antecedentes de úlceras gastrointestinales. Se recomienda administrar Levodopa con comidas para ↓ trastornos GI; evitar comidas altas en proteínas. **Efectos Adversos:** náuseas, vómitos y anorexia, hipotensión ortostática, arritmias cardíacas y ocasionalmente hipertensión. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados Adamantánicos

1-01-0709-30-10-02 Amantadina, 100mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de la enfermedad de Parkinson en pacientes que no toleran otro tratamiento. Profilaxis y tratamiento de la influenza A. **Contraindicaciones:** Enfermedades renales graves y con antecedentes clínicos de epilepsia u otros trastornos convulsivos, o úlceras gástricas. **Administración:** Oral, inicial: 100mg/diario, mantenimiento: 100mg 2 veces al día.

Precauciones: Pacientes con enfermedad cardiovascular o hepática, con deterioro de la función renal recurrente o psoriasis, pacientes ancianos. Etanol: se ↑ riesgo de efectos adversos del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Nerviosismo, incapacidad para concentrarse, mareos, insomnio, pesadillas, cefaleas y trastornos del ánimo, hipotensión ortostática, retención urinaria, ataxia, náusea, vómito, sequedad de boca, estreñimiento, erupción cutánea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agonista Dopamina

1-01-0676-30-10-02 Bromocriptina, 2.5mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E Indicaciones: Tratamiento de la enfermedad de Parkinson, reservado para aquellos pacientes que no pueden utilizar o no toleran la levodopa sola. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al medicamento y pacientes que presentan hipertensión durante el embarazo, o puerperio. Administración: Oral, inicial: 1-1.5mg en la noche, 2^a. Semana 2-2.5mg en la noche; 3^a. Semana: 2.5mg 2 veces al día; 4^a. Semana: 2.5mg 3 veces al día. **Precavuciones:** Pacientes con enfermedades cardiovasculares, síndrome de Raubaud o con antecedentes de trastornos psiquiátricos. Cafeína, Jugo de Tangería: ↑ los efectos; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ riesgo de efectos adversos G. I.; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se ↑ riesgo de toxicidad; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** náuseas, vómitos, mareos hipotensión ortostática, síntope, cefalea, congestión nasal, somnolencia, sequedad de boca, estreñimiento, diarrea y alteración de las pruebas hepática. **Interacciones:** Ver cuadro.

Psicofármacos (Psicotrópicos)

Antipsicóticos (Tranquilizantes Mayores)

Fenotiazina y grupo dimetilaminopropil

1-01-0162-50-10-02 Clorpromacina, 25mg, comprimido, V.O.

1-01-0598-41-10-02 Clorpromacina, 100mg, comprimido, V.O.

1-02-0110-01-10-02 Clorpromacina, clorhidrato 25mg/ml, ampolla, 1-5ml, I.M.; I.M.-I.V.

VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento de control de la fase maníaca de la enfermedad bipolar, manejo de la enfermedad psicótica incluyendo la esquizofrenia. **Contraindicaciones:** Pacientes con depresión del SNC preexistente o en caso de coma, supresión de la médula ósea, feocromocitoma o tumores prolactinomas dependiente. **Administración:** Oral, I.M.; I.V. Individualizar la dosis, V.O 25mg tres veces al día ajustar hasta 300mg diario, en ancianos dar la mitad o tercera parte de dosis del adulto, Niños: 1-5 años 500mcg/Kg cada 4-6h, dosis máxima 40mg diarios, 6-12 años la mitad o tercera parte de dosis del adulto, máximo 75mg diarios; I.M. 25-50mg 3-4 horas; niños 0.55mg/Kg cada 6-8h. **Precauciones:** Pacientes con insuficiencia hepática renal, cardiovascular, vascular cerebral y de la función respiratoria y en los que presentan un glaucoma de ángulo cerrado, antecedentes de ictericia, parkinsonismo, diabetes mellitus, hipotiroidismo, hipertiroidismo, epilepsia, diabetes mellitus, hipotiroidismo, hipertiroidismo, hipotensión postural grave, sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la micción, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fenotiazina con estructura piperazina.

1-02-0013-02-10-03 Flufenazina decanoato, 25mg/ml, ampolla, 1ml, I.M.

VEN-M: V. Uso restringido: Psiquiatría

Indicaciones: Tratamiento de los trastornos esquizoafectivos, de la esquizofrenia, del autismo, de la hipomanía, de la agitación orgánicas y funcionales. **Contraindicaciones:** Pacientes con depresión del SNC preexistente o en caso de coma, supresión de la médula ósea, feocromocitoma o tumores prolactina-dependiente. **Administración:** I.M. Inicial 12.5mg a 25mg, se ajusta de

miastenia grave, ileo paralítico. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efectos de Fenotiazinas; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gotu kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; puede ↑ efecto sedante; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la micción, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0285-20-10-02 Levomepromazina, 25mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Esquizofrenia y psicosis relacionadas. **Contraindicaciones:** Pacientes con depresión del SNC preexistente o en caso de coma, supresión de la médula ósea, feocromocitoma o tumores prolactina-dependiente. **Administración:** Oral: 25-50mg/día dividida en 3 dosis. **Precauciones:** Pacientes con insuficiencia hepática, renal, cardiovascular, vascular cerebral y de la función respiratoria y en los que presentan un glaucoma de ángulo cerrado, antecedentes de ictericia, parkinsonismo, diabetes mellitus, hipertiroidismo, hipotiroidismo, epilepsia, diabetes mellitus, hipertiroidismo, hipotiroidismo, hipotensión postural grave, sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la micción, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

acuerdo a la respuesta del paciente. **Precauciones:** Puede exacerbar la depresión. No recomendado en niños. Etnanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: ↓ efectos de Fenotiazinas; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gou kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; puede ↑ efecto sedante; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis, sedación, hipotensión, incidencia de efectos extrapiramidales. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0292-41-10-02 Trifluoperazina, 1mg, cápsulas o comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-01-0293-41-10-02 Trifluoperazina, 5mg, cápsulas o comprimidos, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la esquizofrenia y otras condiciones psicóticas, de la agitación psicomotora severa, de la ansiedad y de la náusea y vómito. **Contraindicaciones:** Pacientes con depresión del SNC preexistente o en caso de coma, supresión de la médula ósea, feocromocitoma 0 tumores prolactina-dependiente. Administración: Oral: 2 a 5mg 2 veces al día, hasta 15 a 20mg/día. **Precauciones:** Pacientes con insuficiencia hepática renal, cardiovascular, vascular cerebral y de la función respiratoria y en los que presentan un glaucoma de ángulo cerrado, antecedentes de ictericia, miastenia grave, fiebre paralítico. Etnanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gou kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; puede ↑ efecto sedante; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Fenotiazina con estructura piperídina

1-03-0395-01-10-01 Períactina (propertiachina), 4%, 1mg/gota, gotas, 10-30 ml, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de estados sictóticos incluyendo la esquizofrenia, los trastornos del comportamiento y la ansiedad severa. **Contraindicaciones:** Pacientes con depresión del SNC preexistente o en caso de coma, supresión de la médula ósea, feocromocitoma 0 tumores prolactina-dependiente. Administración: Oral, 15-30mg/días divididos en 2 tomas. **Precauciones:** Pacientes con insuficiencia hepática y renal, cardiovascular, vascular cerebral y de la función respiratoria y en los que presentan un glaucoma de ángulo cerrado, antecedentes de ictericia, parkinsonismo, diabetes mellitus, hipotiroidismo, miastenia grave, fiebre paralítico. Etnanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efectos de Fenotiazinas; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gou kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0179-41-10-01 Thioridazina clorhidrato, 100mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-01-0178-41-10-01 Thioridazina clorhidrato, 25mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la esquizofrenia, manía e hipomanía; de la agitación psicomotora moderada a severa; de la agitación y de la inquietud en el paciente anciano; y de los trastornos del comportamiento. **Contraindicaciones:** Pacientes con una conocida actividad reducida de la isoenzima CYP2D6 del citocromo P450. Administración: Oral, 50-300mg/día en dosis divididas. **Precauciones:** Pacientes con trastornos cardíacos clínicamente significativos, hipotensionis no corregida y otro desequilibrio electrolítico o antecedentes de arritmias ventriculares. Etnanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efectos de Fenotiazinas; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gou kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; puede ↑ efecto sedante; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Indicaciones: Tratamiento de la esquizofrenia, manía e hipomanía; de la agitación psicomotora moderada a severa; de la agitación y de la inquietud en el paciente anciano; y de los trastornos del comportamiento. **Contraindicaciones:** Pacientes con una conocida actividad reducida de la isoenzima CYP2D6 del citocromo P450. Administración: Oral, 50-300mg/día en dosis divididas. **Precauciones:** Pacientes con trastornos cardíacos clínicamente significativos, hipotensionis no corregida y otro desequilibrio electrolítico o antecedentes de arritmias ventriculares. Etnanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Dong quai: se ↑ riesgo de fotosensibilización; evitar uso conjunto. Gou kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Fenotiazinas; se ↑ riesgo de fotosensibilización; puede ↑ efecto sedante; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Hipotensión,

cardiotoxicidad, disfunción sexual, sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados de Butirofénona.

1-02-0401-01-10-01 Haloperidol, 5mg/ml, ampolla, 1ml, I.M.

VEN-M: V

1-03-0018-01-10-01 Haloperidol, 2mg/ml, gotas, 15ml, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de la esquizofrenia aguda y de las crisis de manía e hipomanía. Tranquilizante rápido de las urgencias de los trastornos del comportamiento. Manejo del hipo intratable. Tratamiento de la esquizofrenia crónica. Tratamiento de mantenimiento de los trastornos bipolares. Tratamiento reductor de los movimientos espasmodícos habituales de músculos particulares, del Síndrome de Gilles de la Tourette, de la Corea de Huntington y de la agitación refractaria severa del anciano. Manejo del hipo intratable. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, enfermedad de Parkinson, depresión severa del SNC, supresión de médula ósea, enfermedad hepática ó cardíaca severa, coma. **Administración:** Oral, 0,5-5mg 2 ó 3 veces a al día. **Precauciones:** Pacientes con porfiria. **Cáñamo,** Jugo de Totoronja: puede ↑ efectos de Haloperidol; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↑ metabolismo hepático de Haloperidol; evitar uso conjunto. Gotu kola. Hierba de San Juan. Kava kava. **Valenina:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Reacciones distónicas particularmente en niños y adolescentes, sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Diazepinas, oxazepinas y tiazepinas.

1-01-0914-01-10-03 Olanzapina, 10mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Psiquiatría.

Indicaciones: Antipsicótico. Tratamiento de las esquizofrenias refractarias. **Contraindicaciones:** Glaucoma de ángulo cerrado y lactantes. **Administración:** Oral, 10mg/día, ajustar de acuerdo a la respuesta. **Precauciones:** Hipertrofia prostática, fleo paralítico, embarazo, diabetes mellitus, depresión de médula ósea, enfermedad mieloproliferativa. Etanol: puede ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ concentración de

Olanzapina; evitar uso conjunto. **Dong quai:** puede causar fotosensibilización; evitar uso conjunto. **Gotu kola, Kava kava, Valeriana:** puede ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** se ↑ riesgo de fotosensibilización; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, vértigo, aumento de peso, aumento del apetito, edema, hipotensión ortostática y ligeros efectos antimuscarinicos transitorios, sequedad de boca, estreñimiento, dificultad en la masticación, visión borrosa, y midriasis. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0800-41-10-03 Clozapina, 100mg, comprimido ranurado, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Esquizofrenia refractaria. **Contraindicaciones:** Desórdenes cardíacos severos, enfermedad del hígado activa, daño renal severo, historia de neutropenia o agranulocitosis, desórdenes de médula ósea, fleo paralítico. **Administración:** Oral, inicial: 12,5mg o 25mg 1 ó 2 veces al día, aumentar 25mg a 50mg hasta dosis diaria de hasta 300mg. **Precauciones:** Control estricto del conteo de leucocitos. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Gotu kola, Hierba de San Juan, Kava kava:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Neutropenia reversible que puede progresar hacia una agranulocitosis potencialmente mortal, mareos, náuseas, vómitos, estreñimiento, ansiedad, confusión, cansancio y fiebre transitoria, que debe distinguirse de los síntomas de agranulocitosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Benzamidas.

1-01-0701-35-10-01 Sulpirida, 50mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

1-01-0702-12-10-01 Sulpirida, 200 mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento de la esquizofrenia aguda y crónica, de la enfermedad depresiva leve y del síndrome de Gilles de la Tourette. **Contraindicaciones:** Feocromocitoma diagnosticado o sospechado. **Administración:** Oral, inicial: 200 a 400mg 2 veces al día. **Precauciones:** Pacientes maníacos o hipomaníacos, hipertensión. **Efectos Adversos:** Disinnesias precoces y tardías, hipoproactinemia transitoria y reversible. **Interacciones:** Ver cuadro.

Litio

1-01-0349-35-10-02 Litio carbonato, 300mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V. **Indicaciones:** Profilaxis (prevención o atenuación) de la recurrencia de los trastornos del comportamiento y de la psicosis esquizo-afectiva. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, enfermedad renal o cardiovascular severa, debilidad severa, deshidratación, deplicación de sodio y embarazo. **Administración:** el tratamiento debe controlarse a través de las determinaciones sanguíneas. Se recomienda administrar Litio con comidas para evitar trastornos G.I.; Se debe ingerir de 2-3 litros de agua diariamente. **Precauciones:** Regular las concentraciones plasmáticas, ancianos. Limitar consumo de cafeína. **Hierba de San Juan:** se ↑ riesgo de Síndrome Serotonina; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náusea, diarrea vértigo, debilidad muscular y sensación de aturdimiento, aumento de peso, edema, hipercalcemia, hipermagnesemia, e hiperparatiroidismo, leucocitosis. **Interacciones:** Ver cuadro.

Ansiolítico (Tranquilizante Menor)

Derivadas benzodiacepinicas

1-01-0167-41-10-01 Clorodiazepoxido, 10mg, cápsula o gragea, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante en los estados de ansiedad y tensión. Prevención de la aprehensión y ansiedad preoperatorio. Coadyuvante en el tratamiento del alcoholismo y en especial, del síndrome de abstinencia. **Contraindicaciones:** Depresión respiratoria, insuficiencia pulmonar aguda, síndrome de apnea del sueño, daño hepático severo. **Administración:** 10mg 3 veces al día. **Precauciones:** Enfermedades respiratorias, historia de abuso de droga o alcohol, desórdenes de la personalidad, reducir dosis en ancianos. **Cafeína, Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. **Estandol:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Fumar:** puede ↓ efecto sedante de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. **Gota colá, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Confusión y ataxia, amnesia, dependencia; ocasionalmente dolor de cabeza, vértigo, hipotensión, cambios en la salivación, disturbios gastrointestinales, disturbios visuales, tremor, cambios en el líbido. **Interacciones:** Ver cuadro.

Difenilmetano, derivados

1-01-0023-25-10-01 Hidroxicina, 25mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante en los estados de ansiedad debida a trastornos emocionales o psicomotores. **Contraindicaciones:** Tratamiento del prurito debido a alergia. **Embarazo, lactancia, Portofino, Hipersensibilidad al fármaco y sus componentes.** **Administración:** Oral, 25mg 3-4 veces al día, niños: 6 meses-6 años iniciar 5-15mg diario incrementando a 50mg/día en dosis divididas si es necesario; arriba de 6 años iniciar 15-25mg diario incrementar de ser necesario a 50-100mg diario en dosis dividida. Ansiedad adultos 50-100mg q.i.d. **Precauciones:** Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, obstrucción piloroduodenal, enfermedad hepática, reducir dosis en enfermedad renal. Los niños y ancianos son más

VEN-M: V. **1-03-0359-01-10-01 Diazepam, 2mg/5ml, Jarabe, 100ml, V.O.**

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante en los estados de ansiedad y tensión. Prevención de la aprehensión y ansiedad preoperatorio, la cardioversión y los procedimientos de endoscopia. Coadyuvante en el tratamiento del alcoholismo y en especial, del síndrome de abstinencia. Tratamiento del ataque agudo de pánico, del estado epiléptico y de las convulsiones por envenenamiento. **Contraindicaciones:** Depresión respiratoria, insuficiencia pulmonar aguda, síndrome de apnea del sueño, daño hepático severo. **Administración:** Oral, 2mg 3 veces al día, máximo 15-30mg diarios en dosis divididas. **Precauciones:** Enfermedades respiratorias, historia de abuso de droga o alcohol, desórdenes de la personalidad, reducir dosis en ancianos. **Cafeína, Jugo de Toronja:** se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. **Estandol:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Fumar:** puede ↓ efecto sedante de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. **Gota colá, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Confusión y ataxia, amnesia, dependencia; ocasionalmente dolor de cabeza, vértigo, hipotensión, cambios en la salivación, disturbios gastrointestinales, disturbios visuales, tremor, cambios en el líbido. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0158-01-10-01 Hidroxicina, 0.2%, 10mg/5ml, Jarabe, 180-200 ml, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Prurito, ansiedad, tratamiento de la ansiedad debida a trastornos emocionales o psicomotores. **Contraindicaciones:** Embarazo, lactancia. **Hipersensibilidad al fármaco y sus componentes.** **Administración:** Oral, 25mg 3-4 veces al día, niños: 6 meses-6 años iniciar 5-15mg diario incrementando a 50mg/día en dosis divididas si es necesario; arriba de 6 años iniciar 15-25mg diario incrementar de ser necesario a 50-100mg diario en dosis dividida. Ansiedad adultos 50-100mg q.i.d. **Precauciones:** Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, obstrucción piloroduodenal, enfermedad hepática, reducir dosis en enfermedad renal. Los niños y ancianos son más

1-02-0594-01-10-U Diazepam, 5mg/ml, ampolla, 2ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V.

1-01-0435-01-10-01 Diazepam, 5mg, comprimido, V.O.

susceptibles a los efectos adversos epilepsia. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Somnolencia, dolor de cabeza, daño psicomotor y antimuscarínicos como retención urinaria, boca seca, visión borrosa, palpitaciones y arritmias, reacciones de hipersensibilidad, disfunción hepática. Interacciones: Ver cuadro.

Hipnóticos y sedantes

Aldehídos y derivados

1-03-0591-01-10-01 Hidrato de cloral, 500mg/5ml, jarabe.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento del insomnio. Inducción de sedación pre y post operatoria. Contraindicaciones: Pacientes con daño hepático o renal y aquellos con hipersensibilidad a la droga. Administración: Oral: Adulto, como hipnótico: 500mg a 18-30 minutos, antes de la cirugía, como sedante es 250mg 3 veces al día después de los alimentos. Niños: hipnótico, 50mg/Kg 0.15g/m², como sedante: 8.3mg/Kg o 250mg/m² 3 veces al día. Precauciones: Pacientes con enfermedades cardíacas severas, pacientes con depresión mental, tendencias suicidas o historia de abuso de fármaco. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Gotu kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: náusea, vómito y diarrea son más frecuentes raramente leucopenia y eosinofilia. Interacciones: Ver cuadro.

Derivados benzodiazepínicos

1-02-0737-01-10-3E Midazolam, 5mg/ml, ampolla, 3ml, I.V.

VEN-M: V, Uso restringido: Anestesiología, Medicina Crítica, Endoscopia, y Urgencia de Psiquiatría.

Indicaciones: Inductor de la anestesia general. Como sedante e hipnótico para procedimientos especiales (Ej. Endoscopia gástrintestinal, broncoscopia, etc.) Contraindicaciones: Pacientes con depresión preexistente del SNC o coma, depresión respiratoria, insuficiencia respiratoria aguda o apnea del sueño. Administración: I.V. lenta para inducir la anestesia 200mcg/Kg en pacientes premedicados y 300mg/Kg, en los que no están premedicados I.M. para premedicación 5mg 30 ó 60 minutos antes de la intervención. Precauciones: Ancianos y pacientes débiles, pacientes con debilidad muscular o alteraciones hepáticas o renales. Cafeína, Jugo de Toronja: se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del

SNC; evitar uso conjunto. Fumar: Puede ↓ efecto sedante de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Gotu kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Somnolencia, dolor de cabeza, daño psicomotor y antimuscarínicos como retención urinaria, boca seca, visión borrosa, palpitaciones y arritmias, reacciones de hipersensibilidad, disfunción hepática. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0032-30-10-03 Loprazolam, 2mg, comprimido, V.O.*

VEN-M: E, Uso restringido: Psiquiatría.

Indicaciones: Tratamiento del insomnio. Contraindicaciones: Depresión respiratoria, insuficiencia pulmonar aguda, daño hepático severo, miastenia graves, síndrome de apnea del sueño, niños. Administración: Oral: 1mg a la hora de dormir, aumentar 1.5 o 2mg si se requiere; ancianos 0.5 ó 1mg Precauciones: Enfermedad respiratoria, historia de abuso de droga y alcohol, desórdenes de la personalidad, reducir la dosis en ancianos y debilitados y en daño hepático y renal. Cafeína, Jugo de Toronja: se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: puede ↓ efecto sedante de Benzodiacepinas; evitar uso conjunto. Gotu kola, Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Somnolencia, confusión y ataxia, puede ocurrir amnesia, dependencia. Interacciones: Ver cuadro.

Medicamentos asociados a benzodiacepinas

1-01-0828-41-10-03 Zolpidem, 10mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Psiquiatría.

Indicaciones: Tratamiento del insomnio. Contraindicaciones: Apnea, insuficiencia pulmonar aguda, depresión respiratoria, miastenia grave, daño hepático severo, psicosis. Administración: Oral: 10mg a la hora de dormir. Ancianos y debilitados 5mg Precauciones: Depresión, historia de abuso de droga y alcohol, daño hepático y renal, ancianos. Cafeína, Jugo de Toronja: ↑ sus efectos; evitar uso conjunto. Etanol: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Valeriana: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↑ su concentración y ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Efectos Adversos: Diarrea, náuseas, vértigo, mareo, dolor de cabeza, somnolencia, astenia, dependencia a droga, disturbios de la memoria, depresión, confusión, diplopia, tremor, ataxia. Interacciones: Ver cuadro.

Otros hipnóticos y sedativos

1-01-0095-01-10-01 Pasiflora, 500mg/5ml, solución V.O.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Tratamiento del insomnio y de la ansiedad leve.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la droga.

Administración: Oral, 1 o 2 cucharaditas a la hora de acostarse.

Precauciones: Embarazo, lactancia y niños. Efectos Adversos: somnolencia. Interacciones: Ver cuadro.

Psicoanalépticos**Antidepresivos.***Inhibidores no selectivos de la recaptura de monoamina***1-01-0316-41-10-01 Imipramina, 10mg, cápsula o comprimido, V.O.**

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la depresión, de los trastornos de pánico y de la enuresis. Tratamiento de la hiperactividad y del déficit de atención. **Contraindicaciones:** Infarto miocardio reciente, arritmias, bloqueo cardíaco, fase maníaca, enfermedad hepática severa. Administración: Oral inicial: 75mg/día en dosis divididas hasta 200mg/diario; ancianos: 10 mg al día hasta 50 mg/día. **Precauciones:** Retención urinaria, hiperplasia prostática o estreñimiento crónico, glaucoma de ángulo cerrado y feocromocitoma. Jugo de Toronja: se ↑ riesgo de toxicidad; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Gotu kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de ATIs; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Erupciones cutáneas, crisis convulsivas, los efectos antimuscarínicos son menos frecuentes. **Interacciones:** Ver cuadro.

e insomnio. Interacciones: Ver cuadro.

1-01-0523-41-10-01 Amitriptilina, 10mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E.

1-01-0329-41-10-01 Amitriptilina, 25mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de la depresión intensa, de la distimia, del trastorno de pánico, de la ansiedad generalizada, de síndromes dolorosos crónicos. Profilaxis de la migraña. Profilaxis de la enuresis. **Contraindicaciones:** Infarto al miocardio reciente, arritmias, pacientes en fase maníaca y en enfermedad hepática severa. Administración: Oral inicial: 75mg/día dosis divididas. Niños: 10 a 20 mg al acostarse. **Precauciones:** Retención urinaria, hiperplasia prostática o estreñimiento crónico, glaucoma de

ángulo cerrado y feocromocitoma. Jugo de Toronja: ↑ riesgo de toxicidad; evitar uso conjunto. Etanol: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Gotu kola, Kava kava, Valeriana: ↑ depresión del SNC; puede ↓ concentración de ATIs; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Sequedad de boca, estreñimiento, fiebre parásitico, retención urinaria, visión borrosa y trastornos de la acomodación, aumento de la presión intraocular e hipertensión, somnolencia, nerviosismo, somnolencia, nerviosismo e insomnio. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0637-30-10-01 Maprotilina clorhidrato, 25mg, cápsula o comprimido, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la depresión. **Contraindicaciones:** Pacientes con epilepsia. Administración: Oral inicial: 25-75mg/diarios en 3 dosis divididas o en una dosis a la hora de dormir, máximo 150mg/diarios. Ancianos: 30mg/día. **Precauciones:** Retención urinaria, hiperplasia prostática o estreñimiento crónico, glaucoma de ángulo cerrado y feocromocitoma. Jugo de Toronja: se ↑ riesgo de toxicidad; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Gotu kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de ATIs; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Erupciones cutáneas, crisis convulsivas, los efectos antimuscarínicos son menos frecuentes. **Interacciones:** Ver cuadro.

*Inhibidores Selectivos de la recaptura de serotoninas.***1-01-0320-14-10-02 Fluoxetina, 20mg, cápsula o comprimido, V.O.**

VEN-M: E, Uso restringido: Psiquiatría adultos.

1-03-0596-01-10-03 Fluroxetina hidrocloruro, 20mg/5ml, solución, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Psiquiatría.

Indicaciones: Tratamiento de los trastornos depresivos, particularmente cuando no se requiere sedación. Tratamiento de la bulimia nerviosa. Tratamiento de los trastornos obsesivos compulsivos. **Contraindicaciones:** Pacientes en fase maníaca. Administración: Oral. Dosis usual: 20mg/día. Bulimia nerviosa: 60mg/día. **Precauciones:** Pacientes con epilepsia, historia de manía, enfermedad cardíaca, diabetes mellitus, glaucoma de ángulo cerrado, uso concomitante de fármaco que aumenta el riesgo de sangrado. **Cafeína:** ↑ efectos; evitar uso conjunto. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Interacciones:** Ver cuadro.

Hierba de San Juan, Kava kava, Valeriana: ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Fiebre, anemia aplásica, accidente cerebrovascular, sequedad de boca y trastornos gastrointestinales como náuseas, vómitos, dispepsia, diarrea y diarrea. **Interacciones:** Ver cuadro.

Licoestimulantes y medicamentos para ADHD

Simpaticomimético de acción central

1-01-0272-30-10-03 Metilfenidato, 10mg, comprimido, V.O.*

VEN-M; E; Uso restringido: Paidopsiquiatría, Psiquiatría.

Indicaciones: Terapia coadyuvante en el síndrome hiperquinético caracterizado por trastorno deficitario en la atención, narcolepsia, depresión leve y apatía. **Contraindicaciones:** Enfermedades cardiovaseculares, hipertiroidismo, historia de abuso de droga o alcohol, glaucoma. **Administración:** Oral. Niño más de 6 años iniciar 5mg 1-2 veces al día, máx. 60mg. Se recomienda administrar Metilfenidato 30 a 45 minutos antes de las comidas. **Precauciones:** Hipersensibilidad al medicamento, historia de dependencia alcohol y droga, psicosis, epilepsia, síndrome de retiro rápido. Etanol: pueden causar depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efekta:** puede causar hipertensión o arritmias; evitar uso conjunto. **Yohimbe:** tiene actividad estimulante del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Disturbios del sueño, depresión, confusión, rash, prurito, urticaria, fiebre, artralgia, alopecia, dermatitis exfoliativa, eritema multiforme, trombocitopenia púrpura, trombocitopenia, leucopenia, desórdenes urinarios. **Interacciones:** Ver cuadro.

Drogas Antidepresión

Drogas Anticolinesterasa

1-01-0950-01-01-04 Rivastigmina, 1.5mg, cápsula, V.O.

VEN-M; E; Uso restringido: Neurología y Geriatría.

1-01-0951-01-10-04 Rivastigmina 3.0mg, cápsula, V.O.

VEN-M; E; Uso restringido: Neurología y Geriatría.

Indicaciones: Demencia moderada a leve, Enfermedad de Alzheimer's, Enfermedad de Parkinson. **Contraindicaciones:** Lactancia materna. **Administración:** Iniciar con 1.5 mg dos veces al día, incrementar escalonadamente 1.5 mg dos veces al en intervalos de 2 semanas de acuerdo con la respuesta y tolerancia; mantener rangos 3-6 mg dos veces al día. Máximo 6 mg dos veces al día. **Precauciones:** Ulcera gástrica y duodenal; monitorear el peso; historia de asma o enfermedad obstructiva crónica, historia de convulsiones, daño hepático. Si se interrumpe el tratamiento

por algunos días, reintroducir la dosis inicial e incrementar gradualmente. **Efectos Adversos:** náuseas, vómito, diarrea, dispepsia, anorexia, dolor abdominal, mareos, cefaleas, astenia, agitación, confusión, pérdida de peso; los efectos secundarios gastrointestinales son más comunes en mujeres. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Medicamentos para el SNC

Parasimpaticomiméticos.

Anticolinesterasa

1-02-0164-01-10-3E Neostigmina metilsulfato, 0.5mg/ml, ampolla o vital, I.M.; I.V.; S.C.

VEN-M; V.

Indicaciones: Tratamiento del bloqueo neuromuscular no depolarizante, inducido por relajantes musculares utilizados en anestesia, por antibióticos aminoglicósidos y agentes antiarrítmicos. Coadyuvante en el tratamiento de la taquicardia sinusal o supraventricular. Tratamiento de la miastenia grave. **Contraindicaciones:** Obstrucción intestinal o urinaria. **Administración:** I.M.; I.V.; S.C. dosis usual: 5-20mg/día. **Precauciones:** Asma, bradicardia, arritmias, reciente infarto al miocardio, epilepsia, hipotensión, parkinsonismo, úlcera péptica, hipertiroidismo, daño renal. **Efectos Adversos:** Náusea, vómito, aumento de la salivación, diarrea, calambres abdominales. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0183-36-10-03 Piridostigmina bromuro, 60mg, gragea o comprimido, V.O.

VEN-M; V.

Indicaciones: Tratamiento de la miastenia grave. Tratamiento antagonista del efecto secundario provocado por los relajantes musculares no depolarizantes (Ej. Farmacos curarizantes). **Contraindicaciones:** Obstrucción intestinal o urinaria. **Administración:** Oral: 30 a 120 mg (0.3-1.2g máximo) diarios. Niños: 7mg/Kg/día divididos en 5 ó 6 tomas. **Precauciones:** Asma, bradicardia, arritmias, reciente infarto al miocardio, epilepsia, hipotiroidismo, parkinsonismo, úlcera péptica, hipertiroidismo, daño renal. **Efectos Adversos:** Náusea, vómito, aumento de la salivación, diarrea, calambres abdominales. **Interacciones:** Ver cuadro.

P : 11 PRODUCTOS ANTI PARASITARIOS, INSECTICIDAS Y REPELLENTES

Antiparásitos.

Medicamentos contra Amebiasis y otras enfermedades protozoarias.

Derivados Nitroimidazólicos

1-03-0370-01-11-01 Metronidazol, 125mg/5ml, suspensión, 120ml, V.O.

VEN-M: E.

1-01-0129-31-11-01 Metronidazol, 500mg, comprimido ranurado, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la giardiasis y amebiasis intestinal. Tratamiento sistémico en la mujer de la tricomoniasis de vía urinaria y vaginal. Tratamiento sistémico de la tricomoniasis de las vías urinarias en el varón. Coadyuvante en el tratamiento de erradicación del Helicobacter pylori en la úlcera péptica.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al Metronidazol u otros derivados de nitroimidazol; en el primer trimestre embarazo pacientes con tricomoniasis. En ingesta de alcohol. **Administración:** **Amebiasis:** 400mg 3 veces al día por 5-10 días. Giardiasis: 2g al día por 3 días sucesivos o 400mg 3 veces al día durante 5 días, o 500mg 2 veces al día por 7 a 10 días. Tricomoniasis: Dosis única 2mg, o 600mg a 1g divididos en 2 ó 3 veces al día por 7 días. Se recomienda administrar Metronidazol 1 hora antes o 2 horas después de comidas; Puede administrarse con comidas si se presentan trastornos G. I. **Precauciones:** Daño hepático y encéfalopatía hepática. Etanol: puede causar reacción como Disulfiram, evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Náuseas, vómito, sabor desagradable, disturbios gastrointestinales, rash, ráramente somnolencia, dolor de cabeza, mareo, ataxia, oscurecimiento de la orina, eritema multiforme, prurito, urticaria, angioedema y anafilaxis, también trombocitopenia, anemia aplásica, mialgia, artralgia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antimaláricos.

Aminoquinolinas

1-01-0232-41-11-01 Hidroxcloroquina sulfato, 400mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento profiláctico y supresivo de todas las formas de malaria. Tratamiento coadyuvante en el control de la enfermedad **reumatoidea** y **de lupus eritematoso.** **Contraindicaciones:** hipersensibilidad a la quinina, deficiencia de G-6PDH, neuritis óptica, tinitus; embarazo; trombocitopenia

asociada con ingesta de quinina. **Administración:** Inicial, 400mg diarios en dosis divididas; mantenimiento, 200-400mg diarios. Etanol: puede producir irritación G.I.; evitar uso conjunto. **Precauciones:** Daño hepático y renal, desórdenes neurológicos (historia de epilepsia) y desórdenes gastrointestinales severos, en porfiria y en ancianos. **Efectos Adversos:** Disturbios gastrointestinales, dolor de cabeza y reacciones dermatológicas, convulsiones, cambios visuales, daño en la retina, queratopatía, ototoxicidad, despigmentación y pérdida de cabello, decoloración de la 'piel', uñas y membranas mucosas, efectos raros incluye desórdenes sanguíneos (trombocitopenia, agranulocitosis y anemia), cambios mentales, miopatía (cardiomielitis y neuromiopatía), dermatitis exfoliativa, síndrome Steven-Johnson. **Interacciones:** Ver cuadro.

Diaminopirimidinas

1-01-0219-31-11-01 Pirimetamina, 25mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento combinado con la sulfonamida en el manejo sintético de la toxoplasmosis. Tratamiento profiláctico contra la malaria en especies susceptibles de plasmodium. Tratamiento combinado con otros antimaláricos en el control rápido de la transmisión y de la supresión de la malaria. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, anemia megaloblástica asociada a deficiencia de folato. **Administración:** Quiniprofilaxis de malaria adultos y niños >10años, 25 mg una vez a la semana; niños de 4-10años 12.5mg una vez a la semana; infantes y <4años 6.25mg una vez a la semana. En combinación con sulfonamidas 25mg diarios por dos días; Toxoplasmosis; Adulto 50-75mg diarios combinada con 1-4g de sulfonamidas, por 1-3 semanas según respuesta y tolerancia, con ácido fólico; niños 1mg/Kg diario dos veces al día a los cuatro días reducir a la mitad y continuar por un mes. Administrar con comidas para ↓ trastorno gastrointestinal. **Precauciones:** Daño hepático o renal, embarazo. Usar dosis bajas iniciales en caso de desórdenes convulsivos. **Efectos Adversos:** Disminución de hematopoyesis con dosis altas, rash, insomnio, síntomas gastrointestinales (gasitis, dolor abdominal y vómito), efectos hematológicos como (gasitis, dolor abdominal y vómito), efectos hematológicos como anemia megaloblástica, leucopenia, trombocitopenia y pancitopenia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes que actúan sobre la leishmaniasis y la tripanosomiasis.
Compuestos antimoniales

1-02-0818-11-01- Meglumina antimoniato, 1,5g/5ml (300mg/ml), ampolla, 0.85g/ml de sal activa, solución inyectable, I.M.
VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de la leishmaniasis, de acuerdo a protocolo establecido por la Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas. **Contraindicaciones:** Insuficiencia renal severa, lactancia, insuficiencia hepática y enfermedad cardíaca, tuberculosis pulmonia, hipersensibilidad a los antimoniatos. **Administración:** I.M. profunda, 20mg de antimonio/Kg/día, hasta un máximo de 850mg diarios. Tanto en niños como adultos por 20 a 28 días. Intraesión aplicar de 1-3 ml (100 a 300mg de antimonio pentavalente). **Precuciones:** Daño hepático, embarazo, interrumpir si se produce tos, vómito o dolor subesternal; enfermedades mucocutáneas; pruebas seriadas renales, hepáticas y monitorio electrocardiográfico. **Efectos Adversos:** Anorexia, náusea, vómito, dolor abdominal, diarrea, cambios en el ECG, tos, dolor de cabeza, letargia, artralgia, miálgia; raramente rubor, vértigo, fiebre, sudoración y rash. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anthelminticos

Aminantelidos.

1-01-0653-06-11-01 Mebendazol, 100mg, comprimido, V.O.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la parasitosis intestinal por *Ancylostoma duodenale*, *Necator americanus*, *Áscaris lumbricoides*, *Taenia saginata o solium*, *Enterobius vermicularis*, *Trichuris trichiura* y *Giardia lamblia*. Tratamiento de la parasitosis intestinal y extraintestinal por *Trichinella spiralis*. **Contraindicaciones:** Embarazo. **Administración:** *Oziriziasis*, adultos y niños más de 2 años, 100mg como dosis única, si es necesario repetir en 2 ó 3 semanas. *Áscarasis, Ancylostomiasis* y *Trichuriasis*, la dosis habitual es de 100 mg 2 veces al día por 3 días. **Precuciones:** Lactancia. Efectos Adversos: Rara vez dolor abdominal, diarrea, convulsiones (en infantes) y rash (incluye Steven-Johnson); dolor de cabeza, y vértigo. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0569-01-11-04 Albendazol, 40mg/ml, suspensión, V.O. *
VEN-M: VC, Uso restringido: Infectología, pacientes inmunocomprometidos (SIDA).

Indicaciones: Tratamiento de primera línea en el manejo de la hidatidosis por *Echinococcus granulosus* y *Echinococcus multilocularis*. Terapia alternativa en la estronciloisis. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** Estronciloisis: 400mg dos veces al día por 3 días repetir a las 3 semanas si es necesario; *Hidatidosis*: 400mg 2 veces al día por 28 días. **Precauciones:** Monitoreo de células blancas, lesión retinal por cisticercosis. Se recomienda administrar con comidas ricas en grasas para ↑ su biodisponibilidad oral. **Efectos Adversos:** Rara vez dolor abdominal, diarrea, convulsiones (en infantes) y rash (incluye Steven-Johnson); dolor de cabeza, y vértigo. **Interacciones:** Ver cuadro.

Piperacina y derivados.

1-03-0589-01-11-01 Piperezina, 500mg/5ml, jarabe, frasco 120ml, V.O.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de las parasitosis intestinales por *Áscaris lumbricoides* y *Enterobius vermicularis*. **Contraindicaciones:** Pacientes con epilepsia o con trastornos renales graves o trastornos hepáticos. **Administración:** Oral. *Áscaris:* Adultos y niño dosis única; mayores de 12 años, 4.5g niños de 9-12 años, 3.75g; niños de 6-8 años, 3g; niños de 4-5 años, 2.25g y niños de 1-3 años, 1.5g; y menores de 1 año, 120mg/Kg. *Oziriziasis:* Adultos y niños mayores de 12 años, 2.25g/día por 7 días; niños de 7-12 años, 1.5g; de 4-6 años, 1.125g; de 1-3 años, 750mg; menores de 1 año, 45 a 75mg/Kg. **Precauciones:** Paciente con alteraciones neurológicas o trastornos de la función renal. **Efectos Adversos:** Náusea, vómito, diarrea, dolor abdominal, cefalea, erupciones cutáneas y urticaria, se ha descrito neurotoxicidad grave y anomalías del EEG, con síntomas que incluyen somnolencia, vértigo, nistagmo, falta de coordinación muscular, debilidad, ataxia, parestesias contracciones, mioclonicas, temblores, convulsiones y disminución de los reflejos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Derivados tetrahidropirimidina

1-03-0470-01-11-01 Pirantel pamoato/Oxantel, 250mg/250mg/5ml, suspensión, 15ml, V.O.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de las parasitosis intestinales por *Áscaris lumbricoides*, *Enterobius vermicularis* y *Trichuris trichiuria*. **Contraindicaciones:** Pacientes con hipersensibilidad a los componentes. **Administración:** Oral, adultos y niños, 10 a

R : 12 SISTEMA RESPIRATORIO

20mg/Kg de cada droga. **Precauciones:** Pacientes con lesión hepática preexistente. Efectos Adversos: Náusea, vómito, anorexia, dolor abdominal y diarrea, cefalea, vértigo, somnolencia, insomnio, erupciones cutáneas y valores elevados de enzimas hepáticas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Ectoparasitidas, incluye Escabiosis, insecticidas y repelentes.

Ectoparasitidas incluyendo Escabiosis.

Productos que contienen cloro.

1-03-0401-01-11-01 Lindano (hexacloruro gammahenceno), 1%, loción, 60ml, tópico.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Escabiosis, Pediculus pubis, Pediculus capitis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al lindano y sus componentes; neonatos prematuros, pieles agrietadas o inflamaciones agudas en piel. **Administración:** Aplicar en piel seca y fresca y remover después de 8 horas, en niños bañar después de 6-8h de aplicado; repetir tratamiento en 7 días. **Precauciones:** En infantiles y niños pequeños; en pacientes con convulsiones; evitar contacto en cara, mucosas y meatus uretrales. Todo esto por su absorción sistémica. **Efectos Adversos:** Anemia aplásica, ataxia, quemaduras, arritmia cardíaca, dermatitis de contacto, erupciones eczematosas, cefaleas, hematuria, náuseas, edema pulmonar, convulsiones, vómitos. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros ectoparasitidas incluyendo escabiosis

1-03-0579-01-11-01 Benello benzoato, 25%, loción, tópico, frasco 120ml.

VEN-M: E.

Indicaciones: Escabiosis. **Contraindicaciones:** Niños. **Administración:** Aplicar en todo el cuerpo y repetir al segundo día bañándose en 24h. **Precauciones:** Niños no recomendado evitar contacto con ojos y membranas mucosas, no utilizar en pieles agrietadas; lactancia lavarse bien la piel. **Efectos Adversos:** Irritación de la piel, sensación de ardor en genitales y escoriaciones, ocasionalmente erupciones. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones Nasales.

Descongestionantes y otras preparaciones nasales para uso tópico.

Agenes antialérgicos excluyendo corticoides.

1-03-0550-01-12-01 Cromoglicato sódico, 4% peso/vol, atomizador con dispositivo, vía nasal.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento profiláctico de la rinitis alérgica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al cronglicato o a cualquier ingrediente contenido en este producto. **Administración:** 2.5 a 5mg en cada fosa nasal hasta 6 veces al día. **Precauciones:** La suspensión del medicamento puede provocar la recurrencia de los síntomas del asma. **Efectos Adversos:** Irritación local, raramente broncoespasmo transitorio, sibilancias, tos, congestión nasal e irritación de la garganta; náuseas, cefaleas, sordera, sordera, alteraciones del gusto, dolor e inflamación articular. **Interacciones:** Ver cuadro.

Corticosteroides

1-03-0570-01-12-03 Esteroïdes tópicos de uso nasal: Beclometasona 0, budesonida 0, fluticasona 0, mometasona, 50mcg/inhalación, suspensión acuosa.

VEN-M: E, Uso restringido: Alergología, Otorrinolaringología, Neumología.

Indicaciones: Tratamiento tópico de la rinitis alérgica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad y status asmáticos. **Administración:** Tratamiento tópico de la rinitis alérgica. **Precauciones:** Si se produce broncoespasmo paroxístico, interrumpir el tratamiento. **Efectos Adversos:** Sequedad, irritación, epistaxis y ocasionalmente, ulceración o perforación del tabique nasal, alteración del olfato y del gusto. **Interacciones:** Ver cuadro.

Descongestionante nasal para uso sistémico

Símpatominéticas

1-01-0846-31-12-01 Pseudoefedrina clorhidrato, 60mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la congestión asociada a rinitis alérgica o vasomotora, resfriado común, inflamación Trompa de Eustaquio, otitis media, barotitis media, sinusitis, tosferina y traqueobronquitis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad y

terapia con inhibidores de MAO. Administración: Oral: 1 tableta 4 veces al día. **Precaciones:** Pacientes con diabetes, hipertensión, hipertiroidismo, presión intraocular aumentada, hiperplasia prostática, daño hepático. **Efedra, Yohimbe:** puede causar estimulación del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Taquicardia, ansiedad, insomnio, inquietud, raramente alucinaciones, rash y retención urinaria. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0596-41-12-01 Antihistamínico con descongestionante nasal A.C
cápsula o comprimido, V.O.: **Antihistamínico:** Bromfeniramina 4mg o Clorfeniramina 4mg o Clorfeniramina 4mg o Triptolidina 2.5mg; **Descongestionante nasal:** Fenilefrina 20mg o Pseudoefedrina 60mg.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la rinitis y de la rinorea secundaria a procesos irritativos de la mucosa nasal. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a alguno de los componentes. **Administración:** Oral, dosis según especialidad farmacéutica. **Precaciones:** Embarazo y lactancia. **Efanoj:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, espasamiento de las secreciones bronquiales, visión borrosa, confusión, inicetón dificultoso o dolorosa, mareos, sequedad de boca, nariz o garganta, dolor de cabeza, pérdida del apetito, excitación, nerviosismo, inquietud o irritabilidad no habitual, palpitaciones. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0150-02-12-01 Antihistamínico con descongestionante nasal líquido frasco 60-90ml, V.O.: Antihistamínico: Bromfeniramina 2mg/5ml o Clorfeniramina 2mg/5ml o Dexobromfeniramina 1.5 mg/5ml o Triptolidina 1.25mg/5ml. Descongestionante nasal: Fenilefrina 5mg/5ml o Pseudoefedrina 30mg/5ml.
VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de la rinitis y de la rinorea secundaria a procesos irritativos de la mucosa nasal. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a alguno de los componentes. **Administración:** Oral, dosis según especialidad farmacéutica. **Precaciones:** Embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Somnolencia, espasamiento de las secreciones bronquiales, visión borrosa, confusión, inicetón dificultoso o dolorosa, mareos, sequedad de boca, nariz o garganta, dolor de cabeza, pérdida del apetito, excitación, nerviosismo, inquietud o irritabilidad no habitual, palpitaciones.

irritabilidad no habitual, palpitaciones. **Interacciones:** Ver cuadro.

Medicamentos para Enfermedades Obstrutivas de Vías Respiratorias.

Adrenérgicos, inhalantes

Agonista selectivo de adenorreceptor beta₂
1-03-0434-01-12-01 Salbutamol base o sulfato, 100mcg/inhalación, aerosol sin CFC, equivalentes a 200-250 dosis. Vía bucal.
VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento broncodilatador, por inhalación, de condiciones asociadas a obstrucción reversible de las vías aéreas (asma, enfisema, bronquitis crónica, etc.). **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Bucal. Adultos: 100-200 mcg (1-2 puffs) 4 veces al día. Niños: 100mcg (1 puff) aumentar a 200mcg si es necesario 4 veces al día. **Precaciones:** Hipertiroidismo, enfermedades cardiovasculares, arritmias, hipertensión. **Efectos Adversos:** Tremor, vasodilatación periférica, dolor de cabeza, calambres musculares y palpitación, broncoespasmo paradojico. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0489-01-12-01 Salbutamol sulfato, 0.5%, solución para nebulización, 20-30ml. Vía nasal.
VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento broncodilatador, por inhalación en equipos de nebulización, de condiciones asociadas a obstrucción reversible de las vías aéreas (asma, enfisema, bronquitis crónica, etc.). **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Inhalación, adultos y niños mayores de 18 meses: 2.5mg a 5mg (basc) 3 ó 4 veces al día; Niños menores de 18 meses: 1.25-2.5mg 4 veces al dia. **Precaciones:** Hipertiroidismo, enfermedades cardiovasculares, arritmias, hipertensión. **Efectos Adversos:** Tremor, vasodilatación periférica, dolor de cabeza, calambres musculares y palpitación, broncoespasmo paradojico. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0039-30-12-03 Formoterol fumarato, (eformoterol) 9-12mcg/inhalación, polvo seco, con aplicador, 30 a 60 dosis por envase, vía bucal.
VEN-M: V, Uso restringido: Neumología, Alergología de adultos, Medicina Interna, Pediatría.

Indicaciones: Coadyuvante en el manejo de la obstrucción reversible de las vías aéreas (asma crónica o EPOC), cuando se requiere la administración regular de un beta-2 agonista de acción

prolongada. No recomendado en la fase aguda.
Contraindicaciones: Hipersensibilidad conocida.
Administración: Inhalación, 1 ó 2 veces al día. **Precautones:** Hipertiroidismo, enfermedades cardiovasculares, arritmias. **Cafeína:** se ↑ riesgo de estimulación del SNC; evitar uso conjunto. **Efedra, Yohimbe:** se ↑ riesgo de estimulación del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** puede ↓ efecto terapéutico de Salbutamol; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Irritación orofaringe, disturbio del gusto, rash, insomnio, náusea, prurito y broncoespasmo paradójico. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros medicamentos inhalados para Enfermedades Obstructivas de Vías Respiratorias.

Glucocorticoides

1-03-0413-01-12-01 Beclometasona dipropionato, 50mcg/inhalación, solución, inhalador libre de CFC, 100-200 dosis, V. Bucal.

VEN-M: V.

Indicaciones: Profilaxis del asma. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Bucal. Adulto: 200 mcg 2 veces al día ó 100mcg 3-4 veces al día. **Niños:** 50-100 mcg 2-4 veces al día. **Precautones:** Tuberculosis activa o pasiva, vías aéreas obstruidas. **Efectos Adversos:** Supresión adrenal, candidiasis oral. **Interacciones:** Ver cuadro.

Anticolinérgicos

1-03-0571-01-12-03 Ipratropio bromuro, 250mcg/ml, solución para nebulización, 20ml, V. Bucal.

VEN-M: V., Uso restringido: Neumología.

Indicaciones: Tratamiento del broncoespasmo reversible asociado con EPOC incluyendo Bronquitis Crónica y Enfisema Pulmonar. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la atropina y sus derivados o los componentes de la formulación. **Administración:** Inhalación: 250-500mcg 3-4 veces al día. Niños menores de 5 años: 125-250mcg diario; 6 a 12 años: 250mcg diario, máximo 1mg diario. **Precautones:** Glaucoma, hiperplasia prostática y obstrucción de la vejiga. **Efectos Adversos:** Boca seca, náusea, constipación y dolor de cabeza. Se ha reportado taquicardia y fibrilación. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0547-01-12-01 Ipratropio bromuro, 15-20mcg/inhalación, aerosol, 200-250 dosis uso nasal u oral.

VEN-M: V.

Indicaciones: Terapia de mantenimiento en enfermedad pulmonar obstructiva crónica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a la atropina y sus derivados o los componentes de la formulación. **Administración:** Nasal o bucal. 20-40 mcg, 3 ó 4 veces al día. Niños menores de 6 años: 20 mcg 3 veces al día; 6-12 años: 20-40 mcg 3 veces al día. **Precautones:** Glaucoma, hiperplasia prostática y obstrucción de la vejiga. **Efectos Adversos:** Boca seca, náusea, constipación y dolor de cabeza. Se ha reportado taquicardia y fibrilación. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agentes antialérgicas, excluyendo corticosteroides.

1-03-0540-01-12-01 Cromoglicato sodico, 0.8-1mg/inhalación, aerosol, 200-250 dosis.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento profiláctico del asma bronquial y de la rinitis alérgica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Inhalación bucal, adultos: 1.6mg (2 inhalaciones) 4 veces al día. **Precautones:** En pacientes con artritis, en pacientes con problemas renales o hepáticos. **Efectos Adversos:** Irritación local, somnolencia, prurito y escotzor nasal, hemorragia nasal, dolor de estómago. Raras ocasiones anemia, dermatitis exfoliativa, nefrosis, vasculitis, perianterítica, pericarditis, neuritis periférica. **Interacciones:** Ver cuadro.

Adrenérgicos para uso Sistémico

1-02-0482-01-12-U Adrenalina cloruro, 1:1000, 1mg/ml, ampolla, 1ml, S.C.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de la crisis aguda de asma y de la exacerbación aguda de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica. Tratamiento del choque anafiláctico. Coadyuvante en la resuscitación cardiopulmonar. **Contraindicaciones:** Embarazo y lactancia. **Administración:** S.C. solución 1 en 1000 (1mg/ml). **Precautones:** Hipertiroidismo, diabetes mellitus, enfermedad cardíaca, hipertensión, arritmias, enfermedad cerebrovascular, glaucoma de ángulo cerrado, anciano. **Efectos:** Yohimbe: puede causar estimulación del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** ansiedad, temor, taquicardia, arritmias, dolor de cabeza, hipertensión y edema pulmonar; náusea, vómito, sudoración. **Interacciones:** Ver cuadro.

VEN-M: V.

1-02-0059-01-12-04 Efedrina sulfato, ampolla o vial, 25-50mg/ml, 1-2ml, I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Profilaxis y coadyuvante en el tratamiento de casos moderados de asma aguda y en pacientes con asma crónica que requieren tratamiento continuo. Tratamiento de la narcolepsia en intoxicación por narcóticos y barbitúricos. **Contraindicaciones:** Enfermedad cardiovascular. **Administración:** I.V. 10mg, máximo 50mg. Niños: 2mg/Kg, máximo 30mg/Kg. **Precusiones:** hipertiroidismo, diabetes mellitus, hipertensión, glaucoma, íngulo cerrado. **Efectos Adversos:** Irritación local, taquicardia, ansiedad, agitación e insomnio, temblor, sequedad de boca, alteración de la circulación en las extremidades, hipertensión y arritmias cardíacas. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agonista selectivo de adrenorreceptores beta₂

1-03-0433-01-12-01 Salbutamol sulfato, 2mg/5ml, jarabe, 150-180ml, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento broncodilatador sistémico, de condiciones asociadas a obstrucción reversible de las vías aéreas (asma, enfisema, bronquitis crónica, etc.). **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al medicamento. **Administración:** Oral, adultos: 2-6mg (base) 3 ó 4 veces al día, aumentar la dosis según necesidad y tolerancia, máx. 8 mg 4 veces al día. Niños: 2 a 6 años: 0.1mg/Kg 3 veces al día; 6 a 12 años, 2mg 3 ó 4 veces al día, aumentar la dosis según necesidad y tolerancia hasta un máximo de 24mg al dia. **Precusiones:** Hipertiroidismo, enfermedades cardiovasculares, artritis, hipertensión. Cafeína: ↑ riesgo de estimulación del SNC; evitar uso conjunto. Efedra Yohimbe: ↑ riesgo de estimulación del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: ↓ efecto terapéutico de Salbutamol; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Tremor, vasodilatación periférica, dolor de cabeza, calambres musculares y palpitación, broncoespasmo paradojico. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros medicamentos de uso sistémico para Enfermedades Obstructivas Respiratorias.
Xantinas

1-01-0761-30-12-01 Teofilina anhidra, 250-300mg, cápsula o comprimido L.A. V.O.

VEN-M: E.
1-03-0590-01-12-01 Teofilina, 50mg/5ml, jarabe, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento profiláctico y sintomático del broncoespasmo asociado a alergia respiratoria, bronquitis y enfisema. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las xantinas. **Administración:** Oral, las concentraciones plasmáticas de teofilina para una respuesta óptima está 10-20mg/litro (55-110 micromol/litro); 4-6 horas después de una dosis y por lo menos 5 días después de iniciado el tratamiento. **Precusiones:** Embarazo y lactancia. Se recomienda administrar con un vaso (8 onzas) de agua y evitar cantidades excesiva de café y comidas al carbón, disturbios gastrointestinales, dolor de cabeza, insomnio, arritmia, estimulación del Sistema Nervioso y convulsiones si se administra por I.V. rápida. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0481-01-12-02 Aminofilina, 250mg/10ml, ampolla, I.V.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de las crisis agudas de asma y de la exacerbación aguda de la enfermedad pulmonar obstructiva crónica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a las xantinas. **Administración:** I.V. Adultos: Pacientes no tratados previamente con teofilinas, 250-500mg (5mg/Kg) por 20 min. Pacientes que reciben teofilinas, 2.5mg/Kg. Importante monitorear los niveles séricos de teofilina. Niños: 6 meses a 9 años: 1mg/Kg/hora; 10 a 16 años: 0.8mg/Kg/hora. **Precusiones:** Embarazo y lactancia. Evitar cantidades excesiva de café y comidas al carbón. **Efectos Adversos:** Taquicardia, palpitaciones, náusea y otros disturbios gastrointestinales, dolor de cabeza, insomnio, arritmia, estimulación del Sistema Nervioso y convulsiones si se administra por I.V. rápida. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antagonista de receptores de leucotrieno.

1-01-0850-31-12-03 Montelukast, 10mg, comprimido.

VEN-M: E, Uso restringido: Neurología y Alergología pediátrica, Medicina Interna.

1-01-0851-31-12-03 Montelukast, 5mg, comprimido.

VEN-M: E, Uso restringido: Neurología y Alergología pediátrica, Pediatría

Indicaciones: Coadyuvante en la profilaxis del asma leve a moderada no controlada con corticoides inhalados y estabilizantes beta 2 de acción corta; en especial en el asma inducida por el

ejercicio y en pacientes con rinitis concomitante.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al medicamento.

Administración: Oral. Adultos: 10mg diarios en la tarde. Niños 6 meses-5 años: 4mg diarios en la tarde; 6-14 años: 5mg diarios en la tarde. **Precusiones:** Embarazo y lactancia. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Montelukast; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Dolor abdominal, hiperkinésia (en niños), dolor de cabeza, rara vez, boca seca, diarrea, dispepsia, náusea, vómito, desórdenes hepáticos, palpitations, aumento de sangrado, síndrome Churg-Strauss, astenia, vértigo, alucinaciones, parestesia, disturbios del sueño, agitación, agresión, ansiedad, artralgia, mialgias, prurito y rash. **Interacciones:** Ver cuadro.

Preparaciones para la tos y resfriados.

Expectorantes excluyendo combinación con antitusivos

1-03-0577-01-12-01 Expectorante sin azúcar, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Tratamiento para promover la expulsión de las secreciones bronquiales debidas a resfriados, tosferina e influenza. **Contraindicaciones:** Niños menores de 2 años. **Administración:** Oral. Adultos: 1 a 2 cucharaditas cada 4-6 horas. Niños 2 a 6 años: media a 1 cucharadita cada 8 horas. De 6 a 12 años: 2 cucharaditas cada 6 horas. **Precusiones:** Conducir, o donde esté comprometido el sentido de alerta. **Efectos Adversos:** Somnolencia, visión borrosa, confusión, sequedad de boca, nariz o garganta. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0099-01-12-01 Guayacolato de glicerilo, 100mg/5ml, jarabe, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Expectorante para el alivio sintomático de la tos asociada al resfriado común y a la bronquitis. **Contraindicaciones:** Diabetes, en tos persistente. **Administración:** Oral. Adultos: 2 cucharaditas ó 1 cucharada cada 4 horas, máx. 2,400mg/día. Niños 2 a 6 años: de media a 1 cucharadita cada 4 horas, máximo 600mg de 6 a 12 años: de 1 a 2 cucharaditas cada 4 horas, máximo 1,200 mg. **Precusiones:** Tos por asma, cigarrillo, en fisema. **Efectos Adversos:** Diarrea, somnolencia, náuseas o vómitos, dolor de cabeza. **Interacciones:** Ver cuadro.

Antitusivo excluyendo combinaciones con expectorantes.

Alcaloides opíacos y derivados

1-03-0343-01-12-01 Antitusivo de acción central, derivados opíacos (equivalente a codeína 10-20mg/5ml o Hidrocodona 5-10 mg/5ml), con antihistamínico, 90-120ml, V.O. (Control Narcóticos).

VEN-M: E.

Indicaciones: Antitusivo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oral. Adultos: 10-20mg cada 4 a 6 horas. Niños: de 2 a 6 años: 2.5-5mg cada 4 a 6 horas, máx. 30mg; de 6 a 12 años, 5-10mg cada 4 a 6 horas, máx. 60mg. **Precusiones:** Embarazo y lactancia. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Fumar: ↓ efectos de Codeína; evitar uso conjunto. Gotu kola, Kava kava, Valeriana: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↓ concentración de Codeína; se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Dependencia física, confusión, somnolencia, nerviosismo o inquietud. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0006-02-12-01 Dextrirometorfano bromhidrato, 10mg/5ml, jarabe, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Tratamiento para el alivio temporal de los espasmos de la tos no productiva, debido a resfriados, tosferina e influenza. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida al medicamento. **Administración:** Oral. Adultos: 10 a 20mg cada 4 h, o de 30mg cada 6 a 8 h, máximo 120mg/día. Niños: 6-12 años: 5-10mg cada 4 h ó 15mg cada 6 a 8 h, máximo 60mg/día; 2-6 años: 2.5-5mg cada 4h ó 7.5mg cada 6 a 8 horas, máximo 30mg/día. **Precauciones:** Cafenita, Jugo de Toronja: pueden ↑ efectos de Dextrirometorfano; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: puede ↑ riesgo de toxicidad de Dextrirometorfano; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Mareo, molestias gastrointestinales, excitación, confusión y depresión respiratoria. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otras supresores de la tos

1-03-0274-01-12-01 Pipacetato, 40mg/ml, gotas, 15ml. V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento para el alivio temporal de los espasmos de la tos no productiva, debido a resfriados, tosferina e influenza. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al medicamento. **Administración:** Oral. Adulto: 20-40mg 3 veces al

día. **Precusiones:** Embarazo. **Efectos Adversos:** Somnolencia, náusea, vómito, insomnio, urticaria, rara vez taquicardia.

Interacciones: Ver cuadro.

Antihistamínico para uso sistémico
Antihistamínico de uso sistémico

Éter aminoalquilato

1-02-0021-01-12-01 Difenhidramina, 50mg/ml, ampolla o vial, I.M., I.V.

VEN-M: V.

1-01-0031-41-12-01 Difenhidramina, 25mg, cápsula, V.O.

VEN-M: E.

1-03-0360-02-12-01 Difenhidramina, 12.5mg/5ml, jarabe, frasco 120ml V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento sintomático temporal de varias condiciones alérgicas. Tratamiento y prevención del mareo por movimiento y del vértigo; de las reacciones a transfusiones sanguíneas en pacientes susceptibles. Tratamiento de las reacciones extrapiramidales del Parkinsonismo y de fármacos inductores de éstas. Supresor de la tos. Hipnótico y sedante. conocida.

Contraindicaciones: Oral. Antihistamínico: 25-50mg cada 4-6 h. Sedante hipnótico: 50mg 20 a 30 min. Antes de acostarse. I.M.: Antidiquirmético: 50-150mg/día. Antiemético: 25-50 mg cada 4-6 veces al día. Antihistamínico o antidiquirmético: 1.25g/Kg peso corporal 4 veces al día. Antiemético: 1 a 1.5mg/Kg de peso cada 6 horas.

Precauciones: Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, enfermedad hepática, daño renal, epilepsia. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, dermatitis exfoliativa, tinitus, hipotensión transitoria, boca seca, visión borrosa y disturbios gastrointestinales. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0095-41-12-01 Dimenhidrato, 50mg, comprimido, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento sintomático temporal de varias condiciones alérgicas. Tratamiento y prevención del mareo por movimiento y del vértigo; de las reacciones a la sangre y al suero. Tratamiento combinado con la epinefrina y otras medidas en el manejo de la anafilaxia luego que los síntomas hayan sido

controlados. Tratamiento de las reacciones extrapiramidales del Parkinsonismo y de fármacos inductores de éstas. Supresor de la tos. Hipnótico y sedante. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oral. Adulto: 50-100mg cada 4h en caso necesario; I.V.: 50-100mg cada 4-6 h.; dosis máxima oral 400mg/dosis máxima parenteral 300mg. **Precauciones:** Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, enfermedad hepática, daño renal, epilepsia, evitar ingerir alcohol. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, dermatitis exfoliativa, tinitus, hipotensión transitoria, boca seca, visión borrosa y disturbios gastrointestinales. **Interacciones:** Ver cuadro.

Substituto de Alkalina.

1-01-0088-41-12-01 Clorfenamina (clorfenamina), 4mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E.

1-02-0038-01-12-01 Clorfenamina (clorfenamina) maleato, 10mg/ml, ampolla, 1ml, I.M., I.V.

VEN-M: V.

1-03-0166-02-12-01 Clorfenamina (clorfenamina), 2-2.5mg/5ml, jarabe, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento sintomático de condiciones alérgicas no complicadas. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oral. Adultos: 4mg cada 4-6 h, máx. 24mg/día. Niños: 1 a 2 años: 1mg 2 veces al día; 2 a 5 años: 1mg cada 4-6 h, máx. 6mg/día; 6-12 años: 2 mg cada 4-6 h, máx. 12mg/día. I.M.: 5 a 40mg una dosis, según necesidad. **Precauciones:** Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, daño renal, epilepsia, enfermedad hepática. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. Hierba de San Juan: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, dermatitis exfoliativa, tinitus, hipotensión transitoria, boca seca, visión borrosa y disturbios gastrointestinales. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros antihistamínicos para uso sistémico

1-01-0599-31-12-01 Antihistamínico de segunda generación: cápsula o comprimido, Cetirizina 10mg, o Fexofenadina 120mg, o Loratadina 10mg.

VEN-M: E, Uso restringido: Alergología, Inmunología, Otorrinolaringología, Dermatología, Neurología y Medicina General, Pediatría y Medicina Interna.

Indicaciones: Alivio de los síntomas de la alergia.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la molécula y sus componentes, no hay eficacia y seguridad en niños menores de 2 años. **Administración:** Oral. Adultos y niños mayores de 6 años, 10mg diarios o 5mg dos veces al día. Niños 2-6 años: 5mg diarios o 2.5mg dos veces al día. Se recomienda administrar Loratadina por lo menos 1 hora antes o 2 horas después de comidas.

Precáuciones: Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, enfermedad hepática, daño renal, aumento de peso, epilepsia. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, dolor de cabeza, daño psicomotor, retención urinaria, boca seca, visión borrosa y disturbios gastrointestinales. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-01-0474-41-12-03 Clproheptadina, 4mg, comprimido, V.O.

VEN-M: E, Uso restringido: Neurocirugía, Neurología, Medicina Interna, Alergología.

Indicaciones: Tratamiento de la cefalea vascular, migraña, mitiga síntomas alérgicos. **Contraindicaciones:** Asma aguda, lactancia y ancianos. **Administración:** Oral, 1 tabletada cada 4 horas. **Migraña:** 4mg seguido de 4mg en 30 minutos y mantener igual dosis cada 4-6 horas. **Precáuciones:** Hipertrofia prostática, retención urinaria, glaucoma, enfermedad hepática, daño renal, epilepsia. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Hierba de San Juan:** se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Somnolencia, secreciones espesas bronquiales, dolor abdominal con calambres, discrasía sanguínea, boca seca, visión borrosa, colestasis, vértigo, aumento del apetito, ganancia de peso, taquicardia, tinitus, cambios visuales, xerostomía, nerviosismo, pesadillas, piel fotosensible, temor, depresión, arritmia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros productos para el sistema respiratorio
Otro Medicamento para el Sistema Respiratorio.

Surfactante pulmonar

1-02-0754-01-12-04 Surfactante pulmonar: coliposferil palmitato o fosfolípido, 100-240mg.

VEN-M: V, Uso restringido: Neonatología

S : 13 ÓRGANOS DE LOS SENTIDOS

Oftalmicos Antimicrobianos.

Antibioticos.

1-03-0029-03-13-01 Cloranfenicol 0.5%, gota, frasco 5-15ml, oftálmica.
VEN-M: E

1-04-0149-01-13-01 Cloranfenicol 1%, unguento, tubo 3-5g, oftálmica.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento tópico de infecciones superficiales de los ojos por gérmenes susceptibles. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. Administración: Oftálmica; gota en Niños y Adultos: Verter 1-2 gotas de 4 - 6 veces al día en la conjuntiva palpebral, unguento: aplicar 1.25 cm. (1/2" de unguento) cada 3-4 horas. **Precauciones:** Discrasia sanguínea, niños menores de 2 años. **Efectos Adversos:** Ardor, escocor, visión borrosa, reacciones de hipersensibilidad

1-03-0028-01-13-01 Gentamicina sulfato 0.3%, gotas, frasco 5-15ml, oftálmica.
VEN-M: V

1-04-0141-01-13-01 Gentamicina sulfato, 0.3%, unguento, tubo 3-5g, oftálmico.
VEN-M: V

Indicaciones: Tratamiento tópico de infecciones oculares causadas por *Staphilococcus* y *Streptococcus*. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. Administración: Oftálmica: Niños y Adultos: Verter 1-2 gotas cada 2 a 4 horas, en la conjuntiva palpebral, Aplicar 1.25 cm. (1/2" de unguento) 2-3 veces al día cada 3-4 horas. **Precauciones:** No presenta por esta vía. **Efectos Adversos:** Prurito, enrojecimiento, dolor e inflamación ocular, reacciones alérgicas, visión borrosa.

Sulfonamidas

VEN-M: E

1-03-0023-01-13-01 Sulfas, 10%, solución, 5-15ml, oftálmica.
VEN-M: E

Indicaciones: Profilaxis y tratamiento de infecciones oculares causadas por gérmenes susceptibles. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, niños < 2 meses. Administración: Oftálmica: Niños > 2 meses y Adultos: Aplicar 1-3 gotas cada 2-3 horas.

Precuciones: Sequedad severa del ojo. **Efectos Adversos:** Irritación, prurito, ardor.

Antivirales

1-04-0168-01-13-03 Aciclovir 3%, unguento, tubo 3-5g, oftálmico. *

VEN-M: E Uso restringido: Infectología y Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento y profilaxis de infecciones del ojo por herpes simple (Tipo 1 y 2) o varicela zoster. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. Administración: Adultos: Aplicar 5 veces al día (continuar por lo menos tres días después de la curación clínica). **Precauciones:** Pacientes Insuficiencia Renal, pediatría. **Efectos Adversos:** Escocor, queratopatía punteada superficial, blefaritis o conjuntivitis de forma pasajera.

Otros Antimicrobianos

1-03-0599-01-13-03 Ofloxacine 0.3%, solución, gota oftálmica. *

VEN-M: E Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Conjuntivitis bacteriana, úlcera corneal, queratitis bacteriana, uvetitis bacteriana. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad conocida. Administración: Conjuntivitis: 1-2 gotas/2-4h por dos días luego cuatro veces la día por 5 días; úlcera corneal 1-2 gotas cada 30 minutos. **Precauciones:** Embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Sensación de quemadura u otra molestia de los ojos rojos, cascarrilla o cristales en la esquina del ojo.

Agentes Antimicrobianos:

Corticosteroides:

1-03-0499-01-13-03 Prednisolona acetato, 1%, gotas, frasco 5-15ml, oftálmica.

VEN-M: E Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento antimicrobiano de los trastornos oculares. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, queratitis por herpes simple. Administración: Niños y Adultos: Aplicar 1-2 gotas en saco conjuntival cada hora durante el día, cada 2 horas en la noche hasta obtener respuesta favorable, entonces aplicar una gota cada 4 horas. **Precauciones:** Geriatrica: Cataratas, diabetes, glaucoma requieren exámenes oftálmicos frecuentes. **Efectos adversos:** Cataratas, glaucoma.

No esteroides:

1-03-0548-01-13-02 Diclofenaco 0.1%, o Flurbiprofén 0.03%, o Suprofen 1%, gotas oftálmicas, frasco, 2.5-10ml, oftálmica.

VEN-M: E.
Indicaciones: Terapia antiinflamatoria ocular. **Administración:** Hipersensibilidad. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Oftálmica:** Adultos: Cirugía de Cataratas: Aplicar una gota en ojo afectado 4 veces al día, iniciando 24 horas después de la cirugía y continuando por 2 semanas. Cirugía de Córnea Refractaria: Aplicar 1-2 gotas en ojo afectado dentro de la hora anterior a la cirugía, dentro de 15 minutos seguido de la cirugía, y entonces continuar 4 veces al día por 3 o más días. **Precauciones:** Puede retrasar la curación o prolongar el tiempo de sangrado seguido de la cirugía. Pacientes no deben usar lentes de contacto suaves durante el tratamiento. **Efectos Adversos:** Lagrimo, queratitis, elevación de presión intraocular, picazón o ardor transitorio, visión borrosa.

Combinación de medicamentos antiinflamatorios y Antinefroicos.

Combinación de Corticosteroides y antinefroicos.

1-03-0120-01-13-01 Antibióticos y esteroides oftálmicos en combinación.
Antibióticos: Neomicina sulfato 0.5% o Polimixina B sulfato 10,000 U/ml o Sulfacetamida 10% o Tobramicina 0.3% o Gentamicina 0.3%; **Esteroides:** Dexametasona 0.1% o Prednisolona 0.2-0.25% o Betametasona 0.1%, gotas oftálmicas, frasco 5-15ml.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento de infecciones bacterianas oculares leves. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Oftálmica: Niños y Adultos: Aplicar 1 -2 gotas en ojo(s) afectado(s) cada 3-4 horas. **Precauciones:** Pacientes deben esperar 15 minutos después de la aplicación de la solución oftálmica para insertarse los lentes de contacto suaves. **Efectos Adversos:** Degeneración corneal, glaucoma, perforación del globo, hipertensión ocular, irritación ocular, enrojecimiento ocular, daño del nervio óptico, reducción de la agudeza visual, cambios visuales.

Preparaciones antiplaucoma y Mióticas

Símpaticomiméticas

1-03-0593-01-13-03 Brimonidina tartrato, 0.2%, solución, gota oftálmica.*

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Reducción de la presión intraocular en pacientes con glaucoma de ángulo abierto o hipertensión ocular. **Contraindicaciones:** Pacientes con tratamiento de inhibidores de

monoamino oxidasa (MAO); Hipersensibilidad conocida. **Administración:** Oftálmica, aplicar 1 gota 3 veces al día. **Precauciones:** En enfermedad cardiovascular severa, insuficiencia cerebral o cardiovascular, síndrome Raynaud's, hipotensión postural, depresión, fallo renal o hepático, embarazo y lactancia. **Efectos Adversos:** Sequedad oral, picazón y sensación de quemadura, cefalea, visión borrosa, sensación de cuerpo extraño, fatiga somnolencia, reacciones alérgicas oculares.

Parasímpaticomiméticas

1-03-0184-01-13-01 Pilocarpina clorhidrato o nitrato, 2%, gotas, frasco 10-15ml, oftálmicas.

VEN-M: E

Indicaciones: Tratamiento del glaucoma tanto de ángulo abierto como cerrado. Reductor de la presión intraocular y protector del cristalino durante la cirugía y la iridotomía con láser. Para contrarrestar el efecto de los mioticos y ciclopélicos luego de la cirugía y del examen oftalmoscópico. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, enfermedad inflamatoria aguda de la cavidad anterior del ojo. **Administración:** Oftálmica: Adultos: Aplicar 1 -2 gotas en ojo(s) afectado hasta 6 veces al día. **Precauciones:** Abrisión de córnea, glaucoma de ángulo estrecho. **Efectos Adversos:** Sensación de quemadura, espasmo ciliar, congestión vascular conjuntival, lagrimeo, disminución de la agudeza visual, miopía, cefalea supraorbital o temporal.

1-02-0488-01-13-03 Acetilcolina cloruro 1:100 o Carbachol, 0.01%, solución estéril, vial, 1.5-2ml.

VEN-M: V.

Indicaciones: Coadyuvante en las cirugías del segmento anterior del ojo. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, iritis aguda, enfermedad inflamatoria aguda del compartimiento anterior Administración: Intraocular: Adultos: 0.5- 2 ml inyección al 1%: Aplicar dentro del compartimiento anterior antes o después de asegurar una o más suturas. **Precauciones:** Fallo cardíaco agudo, asma 'bronquial, úlcera péptica, hiperthyroidismo, espasmo gastrointestinal, obstrucción del tracto urinario, enfermedad de Parkinson. **Efectos Adversos:** Bradicardia, hipotensión, visión alterada, opacidad lenticular transitoria, disnea.

*Inhibidores de la anhidrasa carbónica***1-01-0078-31-13-02 Acetazolamida, 250mg, comprimido, V.O.**

VEN-M: E

1-02-0500-01-13-03 Acetazolamida sólida, equivalente a 500mg de base, polvo I.M.; I.V.

VEN-M: V. (Difícil Adquisición)

Indicaciones: Tratamiento sistémico reductor de la presión intraocular en glaucoma tanto de ángulo abierto como secundario intracocular en glaucoma de humor acuoso. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, insuficiencia hepática, insuficiencia adrenocortical, niveles de sodio y/o potasio disminuidos, acidosis hiperclorémica, disfunción renal, obstrucción pulmonar severa, uso prolongado en glaucoma de ángulo cerrado no congestivo. **Administración:** Oral: Niños: 8-30 mg/Kg/día; Adultos 250mg de 1-4 veces al día. I.M.: Niños: 20-40mg / Kg/24 horas, divididas cada 6 horas, no exceder 1 g/d. Adultos: 250-500 mg. se puede repetir en 2-4 horas hasta un máximo de 1 g/d. **Precuciones:** Embarazo, geriatría, acidosis respiratoria, diabetes mellitus. Eunol: se ↑ depresión sobre el SNC, evitar uso conjunto. Ajo, Black cohosh, Efedra, Ginseng, Jengibre, Natural licorice. **Volumen:** Pueden ↓ efecto antihipertensivo; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Anorexia, diarrea, disgesia, fatiga, poluria, somnolencia, debilidad, malestar, pérdida de peso, depresión, cálculo renal, entumecimiento, hormigueo o ardor en manos, dedos, boca, lengua, labios y ano. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0574-01-13-13 Dorzolamida clorhídriato, 2%, gotas, frasco, 5-10ml, oftálmicas.

VEN-M: V, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento reductor de la presión intraocular en pacientes con glaucoma. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad afectado(s) 3 veces al día. **Administración:** Adultos: Aplicar una gota en ojo(s) conjuntivitis, daño renal, pacientes no deben usar lentes de contacto durante el tratamiento. **Efectos Adversos:**

Alergia, disgesia, irritación y prurito ocular, queratitis punteada, visión borrosa, sequedad de ojo(s), rasgado de ojo, debilidad general, desorden de oídos, náuseas, fotofobia, conjuntivitis, iridocicitis, erupción de piel, urolitiasis

Medicamentos Beta Bloqueador Ocular

1-03-0476-01-13-01 Timolol maleato o Betaxolol clorhídriato o Levobunolol clorhídriato, 0,5%, gotas, frasco 5-15ml, oftálmicas.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento reductor de la presión intraocular en pacientes con glaucoma. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, bradicardia sinusal, disfunción del nodo sinusal, bloqueo cardíaco mayor de primer grado (excepto en pacientes con marcapasos artificiales), shock cardiógenico, fallo cardíaco descompensado, enfermedad broncoespástica, embarazo. **Administración:**

Ofotálmica: Niños y Adultos: Aplicar una gota en ojo(s)

afectado(s) de 1 a 2 veces al día. **Precauciones:** Lactancia, falla

cardíaca compensada, diabetes, daño renal severo. Pacientes

deben esperar 15 minutos después de la aplicación de la solución

oftálmica para insertarse los lentes de contacto suaves. **Efectos**

Adversos: Reacciones alérgicas, blefaritis, blefaropatía, visión

borrosa, bradicardia, conjuntivitis, desórdenes de conducción del

corazón, conjuntivitis, hipoescopia corneal, tos, depresión,

iritación y prurito ocular.

*Análogos de la prostaglandina***1-03-0573-01-13-03 Latanoprost, 50 µg/ml, gotas, 2.5ml, oftálmicas.**

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento reductor de la presión intraocular en pacientes con glaucoma. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, inflamación intraocular activa. **Administración:** Ofotálmica:

Adultos: Aplicar una gota en ojo(s) afectado(s) una vez al día en la tarde. **Precauciones:** Embarazo, lactancia, Pediatría, pacientes con historia de inflamación ocular, pacientes no deben usar lentes de contacto suaves durante el tratamiento. **Efectos Adversos:** Visión borrosa, hiperemia conjuntival, hiperpigmentación del iris, irritación y prurito ocular, queratopatía epitelial punteada, reacciones alérgicas, angina, artralgia, dolor de espalda, edema y dermatitis de párpado.

*Midriáticos y ciclopígeicos***Anticolinérgicos****1-03-0131-02-13-02 Atropina sulfato, 1%, solución, frasco 5-10ml, oftálmicas.**

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Midriático (dilatador de la pupila) y ciclopígeo (bloqueador de la acomodación ocular), uvetitis. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** Oftálmica: Adultos: Midriasis 0 cerrado. Ciclopíjia: Aplicar 1-2 gotas en ojo(s) afectado(s) una hora antes del procedimiento. Uvetis: Aplicar 1-2 gotas en ojo (s) afectado

(s) 4 veces al día. **Precauciones:** Pediatría. Etanol: se ↑ depresión del SNC; evitar uso conjunto. **Efectos Adversos:** Rubor, sequedad de la piel, visión borrosa, pulso rápido e irregular, fiebre, distensión abdominal en infantes, anomalías mentales, pérdida de coordinación neuromuscular, hipotensión, arritmias cardíacas.

1-03-0421-01-13-03 Ciclopentolato, 1%, solución, frasco, 5-15ml, oftálmicas.

VEN-M: V, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Producir de dilatación de la pupila y bloqueo de los músculos de la acomodación durante los procedimientos oftalmoscópicos y en el diagnóstico de la refracción. Profilaxis de sinequía posterior. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** Oftálmica: Niños y Adultos: Aplicar una gota en ojo afectado, seguida por otra gota en 5 minutos, si es necesario. **Precauciones:** Pediatría, Geriatría. **Efectos Adversos:** Ataxia, lenguaje incoherente, inquietud, alucinaciones, amnesia, desorientación, taquicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-03-0292-01-13-03 Tropicamida, 1%, solución, frasco 15ml, oftálmicas.

VEN-M: V, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Coadyuvante de la exploración del fondo del ojo por su rápido y corto efecto dilatador de la pupila. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** Oftálmica: Adultos y niños: Aplicar 1-2 gotas en ojo afectado, se puede repetir en 5 minutos, si es necesario. **Precauciones:** Hipertensión, hipertiroidismo, diabetes mellitus, desórdenes cardíacos, Pediatría, Geriatría, Embarazo. **Efectos Adversos:** Aumento de presión intraocular, esczor, sequedad de boca, visión borrosa, fotofobia, taquicardia, cefalea, estimulación parasimpática, reacciones alérgicas.

Símpaticomiméticos excluyendo preparaciones antiglaucoma

1-03-0245-01-13-01 Fenilefrina, 10%, gotas, frasco 5-15ml, oftálmicas.

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Tratamiento del glaucoma de ángulo abierto en pacientes seleccionados. Como miótico para el examen oftalmoscópico y durante cirugía. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, pediatría. **Administración:** Oftálmica: Adultos y niños > 1 año. Aplicar una gota en ojo afectado, se puede repetir en 10-60 minutos como sea necesario. **Precauciones:** Embarazo,

geriatría, hipertensión, desórdenes cardíacos, diabetes mellitus, hipertiroidismo, niños de bajo peso corporal, pacientes no deben usar lentes de contacto suaves durante el tratamiento. **Efectos Adversos:** Cefalea, visión borrosa, hipertermia reactiva, queratitis transitoria, conjuntivitis y dermatitis alérgica, sensibilidad a la luz. **Interacciones:** Ver cuadro.

Descongestionantes y antialérgicos

Símpaticomiméticos usados como descongestionantes

1-03-0493-01-13-01 Nasazolina clorhidrato, 0.1%, gotas, frasco, 7-15ml, oftálmicas.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Tratamiento descongestionante y vasocostrictor en procesos inflamatorios oculares. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, glaucoma de ángulo cerrado. **Administración:** Oftálmica: Niños > 6 años y Adultos: Aplicar 1-2 gotas dentro de saco conjuntival de ojo(s) afectado(s) cada 3-4 horas, la terapia generalmente no debe exceder de 3-4 días. **Precauciones:** Hipertensión, anomalías cardiovesselares, diabetes mellitus, hipertiroidismo, infección o lesión, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Midriasis, aumento de presión intraocular, visión borrosa, cefalea, hipertensión, irregularidades cardíacas, nerviosismo, náuseas, vértigo, debilidad, sudoración. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Antialérgicos

1-03-0582-01-13-03 Azelastina hidrocloruro, 0.05%, solución, gota oftálmica.*

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Conjuntivitis alérgica, conjuntivitis vernal, conjuntivitis atópica. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad al medicamento. **Administración:** Oftálmica. Adultos y niños mayores de 3 años: 1 gota 2 veces al día. **Precauciones:** No usar con lentes de contacto. **Efectos Adversos:** Irritación, sabor amargo, raramente reacciones alérgicas.

1-03-0551-01-13-01 Cromoglicato sódico, 2%, solución, frasco 5-10ml, gotas oftálmicas.

VEN-M: T1.

Indicaciones: Tratamiento profiláctico de los trastornos oculares alérgicos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los alérgicos. **Administración:** Oftálmica: Niños > 4 años y Adultos: Aplicar 1-2 gotas en cada ojo 4-6 veces al día. **Precauciones:** Embarazo,

Lactancia, no usar lentes de contacto suaves mientras se está en tratamiento. Efectos Adversos: Sequedad alrededor del ojo, edema, reacciones de hipersensibilidad inmediata, irritación, prurito e inflamación ocular, orzuelo, ojo acusoso, erupción.

Agentes locales.

1-03-0392-01-13-3E Proximetacaina (Proparacaina), 0.5% o Tetracaina (Amethocaina), 0.5%, solución, 10-15ml, oftálmica.

VEN-M: V.

Indicaciones: Anestésico local superficial de uso oftalmológico. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Oftálmica: Niños y Adultos: Cirugía oftálmica: Aplicar una gota en ojo cada 5-10 minutos por 5-7 dosis; Tonometría, gonioscopia, remoción de sumar: aplicar 1-2 gotas en ojo justo antes al procedimiento. **Precáuciones:** Antecedentes de alergias, enfermedad cardíaca e hipertiroidismo. Efectos Adversos: Ardor, escozor, enrojecimiento, dermatitis alérgica por contacto, arritmia, visión borrosa, depresión del SNC, congestión y hemorragia conjuntival, opacificación corneal, diaforesis, erosión de iris corneal, infección, queratitis, lagrimeo, sensibilización.

Agentes de diagnóstico

1-02-0605-01-13-03 Fluoresceína sódica, 10%, ampolla o vial, 5ml, I.V.

VEN-M: E, Uso restringido: Oftalmología.

Indicaciones: Indicado como agente de detección de úlcera corneal, del flujo sanguíneo retiniano y de la permeabilidad vascular. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, no usar con lentes de contacto suaves. **Administración:** I.V.: Antes del uso, realizar la prueba intradermica de la piel, tener epinefrina 1:1000, un antihistamínico y oxígeno disponible. **Niños:** 7.5 mg/Kg inyectados rápidamente en vena antecubital. **Adultos:** 500 a 750 mg inyectados rápidamente en vena antecubital. **Precáuciones:** Embarazo, lactancia, pediatría. **Efectos Adversos:** Náuseas, cefalea, distress gastrointestinal, vómito, síncope, hipotensión, arresto cardíaco, tromboflebitis en sitio de inyección, convulsiones, decoloración amarillenta temporal de la piel, orina amarillo brillante.

1-02-0157-01-13-3E Hialuronato sódico, 10-30mg/ml o Condroitina sulfato sódico 40mg/ Hialuronato sódico, 30mg, inyectable, 0.4-2.0 ml, uso intraocular.

VEN-M: V.

Indicaciones: Agente coadyuvante en los procedimientos quirúrgicos intraoculares. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad (introduzca lentamente una cantidad suficiente en el ojo). **Precauciones:** Monitorizar presión intraocular, embarazo. **Efectos Adversos:** Reacciones inflamatorias posteriores, edema y descompensación corneal, incremento de presión intraocular transitoria. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0635-01-13-3E Hialuronidasa, 150-1,500 UI, liofilizada, vial, I.M. & C; Perfolocular.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento adjunto para aumentar la absorción y dispersión de otras fármacos administrados. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, no administrar en o alrededor de áreas infectadas, inflamadas o cancerosas, no aplicar directamente en la córnea. **Administración:** I.M; S.C. Adultos: 150-1500 U disuelto directamente en la solución que se inyectará (asegurar la compatibilidad). **Precáuciones:** Niños y ancianos (controlar velocidad y volumen total, evitar sobre hidratación, especialmente en daño renal). **Efectos Adversos:** Alergia severa, urticaria, fibrilación cardíaca. **Interacciones:** Ver cuadro.

Otros Oftalmológicos.

Otros Medicamentos Oftalmológicas

1-03-0252-01-13-01 Lágrimas artificiales que contengan polímeros de ésteres de celulosa 0.2%-0.5% y/o alcohol polivinílico 1%-3%, gotas, 15-20ml, oftálmicas.

VEN-M: E.

Indicaciones: Déficit en la producción de lágrimas naturales. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Oftálmica: Adultos: Aplicar 1-2 gotas en ojo(s) 3 o 4 veces al día, como sea necesario. **Precáuciones:** No deben ser usadas conjuntamente con lentes de contacto suaves. **Efectos Adversos:** Cefalea, dolor en ojo, cambios en la visión, enrojecimiento, irritación, visión borrosa temporal.

Coadyuvantes quirúrgicos
Sustancias viscoelásticas

1-02-0624-01-13-03 Solución salina balanceada, estéril, frasco, 250-500 ml, uso intraocular.

VEN-M: V.
Indicaciones: Indicado como solución de irrigación en los procedimientos quirúrgicos oculares. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Intracocular: Adultos: Aplicar 1-2 gotas en ojo(s) afectado(s) cada 3-4 horas. **Precavaciones:** No reporta por esta vía. **Efectos Adversos:** Irritación ocular, reacciones alérgicas.

Ototerapéutica.

Antimicrobianos para el oído

Antisepciosas óticas

1-03-0441-01-13-01 Alumínatio acetato con ácido clóido, solución, frasco gotero, 60ml, óticas.

VEN-M: E.

Indicaciones: Tratamiento acidificante y astringente en procesos infecciosos bacterianos y micóticos del oído. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Ótica: Adultos: Aplicar 4-6 gotas en oído(s) cada 2-3 horas, inserte una mecha de algodón o gasa saturada de la solución y conservese húmeda por 24 horas. **Precavaciones:** No se reportan por esta vía. **Efectos Adversos:** No reportan por esta vía. **Interacciones:** Ver cuadro.

Medicamento en combinación con corticosteroides y antimicrobiano

Corticosteroides con Antimicrobiano
1-03-0634-01-13-01 Polimikina B, Neomicina, Hidrocortisona, 1%, gotas, frasco, 5ml, óticas.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento tópico de infecciones óticas causadas por gérmenes susceptibles. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** Ótica: Niños: Aplicar 3 gotas en oído afectado 3-4 veces al día; Adultos: Aplicar 4 gotas 3-4 veces al día en oído afectado. **Precavaciones:** Embarazo. **Efectos Adversos:** Escocor y ardor temporal, reacciones alérgicas. **Interacciones:** Ver cuadro.

V : 14 VARIOS

Otros productos Terapéuticos.

Antidiárticos

1-03-0587-01-14-01 Ippecacuana, 7%, jarabe, frasco 120ml, V.O.

VEN-M: V.

Indicaciones: Emético para vaciamiento gástrico de sustancias tóxicas no absorbidas. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, pacientes inconscientes, sin reflejo de mordaza, después de la ingestión de ácidos, bases o aceites volátiles fuertes, cuando existe probabilidad de convulsiones. **Administración:** Oral: Niños: 6-12 meses: 5-10ml seguidos de 10-20ml/Kg de agua; repetir dosis si el vomito no ocurre dentro de 20 minutos; 1-12 años: 15ml seguidos de 10-20ml/Kg de agua; repetir dosis si el vomito no ocurre dentro de 20 minutos; Adultos: 15-30ml seguido por 200-300ml de agua, repetir dosis si el vomito no ocurre dentro de 20 minutos. **Precavaciones:** Enfermedad cardiovascular, bulimia, geriatría, condiciones médicas que pueden estar comprometidas por inducción de emesis, pediatría, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Cardiotoxicidad, letargia, vomito prolongado, diarrea, náusea. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0681-01-14-03 Edetato (versenato, EDTA) cálcio disódico, inyectable, 200mg/ml, I.M.; I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de la intoxicación aguda y crónica por plomo. **Contraindicaciones:** Enfermedad renal severa, anuria. **Administración:** Niños y Adultos: Según esquema terapéutico del servicio. **Precavaciones:** Disfunción renal, lesiones intracraneales, convulsiones, enfermedad vascular periférica o coronaria, pediatría, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Anorexia, escalofrío, lagrimeo, fiebre, cefalea, hipotensión, malestar, congestión nasal, náuseas, enfermedad renal, necrosis tubular renal, estornudo, tromboflebitis, vómito, anemia, depresión de médula ósea, hipercalcemia, erupción de la piel, gota, incremento en la frecuencia urinaria. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0535-01-14-04 Protamina clorhidrato o sulfato, 10mg/ml o 1,000 U/ml, solución inyectable, ampolla, 5ml, I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento neutralizante de los efectos de la heparina. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad.

Administración: I.V.: La dosificación es determinada por la dosificación de heparina: 1mg de protamina neutraliza 90 U de heparina (pulmón) y 115 U heparina (intestinal). Dosis máxima 50mg. **Precuciones:** Después de cirugía cardiaca, embarazo, lactancia, pediatría. **Efectos Adversos:** Hipotensión, bradicardia, rubor, lastitud, náuseas, vómitos, hemorragia, disnea, hipertensión pulmonar, reacciones de hipersensibilidad. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0074-01-14-03 Naloxona, 0,4 mg/ml, solución inyectable, ampolla, 1ml, I.M.; I.V.; S.C.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de reversión del efecto de fármacos opiáceos. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los opiáceos.

Administración: I.M., I.V., S.C.: Niños: Desde el nacimiento (incluyendo infantes prematuros) a 5 años o < 20 Kg: 0.1 mg/Kg, repetir cada 2-3 minutos si es necesario; Mayores de 5 años o ≥ 20 Kg: 2mg/dosis, si no responde, repetir 2-3 minutos; I.V.: Adultos: 0.4-2mg cada 2-3 minutos como sea necesario; Infusión continua I.V.: Niños y Adultos: Si es requerida la infusión I.V. continua, calcular la dosificación/hora basada sobre la dosis efectiva intermitente usada y la duración de la respuesta adecuada observada, titular dosis: 0.04-0.16mg/Kg/hora por 2-5 días en niños; Adultos: 0.25-6.25mg/hora. **Precuciones:** Embarazo, lactancia, enfermedad cardiovascular, daño renal y hepático, pediatría, geriatría. **Efectos Adversos:** Desorden de conducción del corazón, agitación, hiperdhidrosis, hipotensión, hipertensión, irritabilidad, nerviosismo, náuseas, nerviosismo, taquiarritmias, temblores, vómito. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0759-01-14-03 Flumazenil, 0,1 mg/ml, solución inyectable, ampolla, 5ml, I.V.

VEN-M: V.

Indicaciones: Tratamiento de reversión de la sedación inducida por los benzodiacepinicos. **Diagnóstico de la intoxicación por benzodiacepinicos.** **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, en pacientes quienes reciben una benzodiacepina para el control de una condición potencialmente peligrosa para la vida (control de la presión intracranal o status epilépticus) y en aquellos que exhiben manifestaciones de sobredestoxicación seria de antidepresivo cíclico. **Administración:** I.V.: Niños (son

necesarios más estudios); Reversión de sedación: Dosis inicial: 0.01mg/Kg durante 15 segundos (dosis máxima: 0.2mg), si el nivel de conciencia no es logrado después de 45 minutos, pueden administrarse dosis adicionales: 0.005-0.01mg/Kg (dosis máxima: 0.2mg) repetidas a intervalos de un minuto; Adultos: Reversión de sedación: Dosis inicial: 0.2mg durante 15 segundos, si el nivel deseado de conciencia no es obtenido en 45 minutos, pueden administrarse dosis adicionales: 0.2mg a intervalos de un minuto (dosis máxima: 1mg); Manejo de sobredestoxicación: Dosis Inicial: 0.2 mg durante 30 segundos, si el nivel de conciencia deseado no es logrado en 30 segundos, puede ser administrada una dosis adicional de 0.3mg durante 30 segundos, si el nivel de conciencia deseado todavía no es logrado, pueden administrarse dosis adicionales de 0.5mg repetidas a intervalos de un minuto (Dosis máxima: 3mg). **Precuciones:** Alto riesgo de convulsiones, sedación prolongada por benzodiacepinas, sobredestoxicación con antidepresivos tricíclicos, hipoventilación, resecación, dependencia a benzodiacepinas, embarazo, lactancia, pediatría (especialmente < 1 año), geriatría. **Efectos Adversos:** Vértigo, dolor en el sitio de inyección, sudoración, cefalea, visión anormal, visión borrosa, arritmias cardíacas. **Interacciones:** Ver cuadro.

1-02-0745-01-14-02 Reactivadores de la acetilcolinesterasa: Obidoxima 250mg/ml o Pralidoxina cloruro 50mg/ml o Pralidoxina metilsulfato 20mg/ml, ampolla o vial, uso parenteral.

VEN-M: V.

Indicaciones: Antídoto en caso de intoxicación por órganos fosforados. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, intoxicación debido a fósforo, fosfatos inorgánicos o fosfatos orgánicos sin actividad aticolinesterasa, intoxicación debido a pesticidas o carbamate. **Administración:** Parenteral: Usar en conjunto con atropina, los efectos de atropina deben ser establecidos antes de administrar pralidoxima. Puede ser administrada I.M. o S.C., si I.V. no es factible. Niños: 20-50 mg/Kg/dosis; repetir en 1-2 horas si la debilidad muscular no ha sido aliviada, luego a intervalos de 8-12 horas si los signos colinérgicos reaparecen; Adultos: 1-2 g, luego a intervalos de 8-12 horas si los signos colinérgicos reaparecen. **Precuciones:** Miastenia gravis, daño renal, uso de teofilina, succinilcolina, fenotiazinas, depresores respiratorios, embarazo. **Efectos Adversos:** Visión borrosa, diplopia, vértigo, somnolencia, cefalea, hiperventilación, dolor en el Sitio de inyección después de la administración I.M., laringismo,

rígidez y debilidad muscular, náuseas, agudeza visual reducida, taquicardia. **Interacciones:** Ver cuadro.

Agente Quelante de Hierro

**1-02-0676-01-14-04 Deferoxamina mesillato, vial, 500mg, 10ml; I.M.; I.V.
VEN-M; V.**

Indicaciones: Tratamiento coadyuvante en el manejo de la intoxicación aguda por hierro. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, anuria, hemocromatosis primaria. **Administración:** I.M., I.V.: Según esquema terapéutico del servicio. Dosisificación individualizada. **Precauciones:** Enfermedad renal, pielonefritis, síndrome de distress respiratorio, niños <3 años, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Reacciones alérgicas, neutrotoxicidad auditiva, visión borrosa, hipotensión, dolor e induración en el sitio de inyección, prurito, convulsiones, shock, taquiarritmias, urticaria, síndrome de distress respiratorio agudo, dolor abdominal con calambres, calambres en las piernas, diarrea, disuria, fiebre, rubor, hipocalcemia, trombocitopenia, decoloración de la orina.. **Interacciones:** Ver cuadro.

Medicamento para el tratamiento de la hipercaliemía e hipofosfatemia.

**1-03-0305-01-14-04 Polistireno sulfonato polvo, 453.6 g, V.O.
VEN-M; V.**

Indicaciones: Tratamiento de la hipercaliemía o hipertotassemia asociada a anuria u oliguria y en pacientes en diálisis. **Contraindicaciones:** Enfermedad obstructiva del intestino, administración oral o motilidad intestinal reducida en neonatos, evitar resinas que contienen calcio en hiperparatiroidismo, mieloma múltiple, sarcoidosis o carcinoma metastático. **Administración:** Oral: Niños: 0.5-1g/Kg diario en agua (no en jugo de frutas) en dosis divididas; Adultos: 15g 3-4 veces al día en agua (no en jugo de frutas). Rectal: Como una enema, 30g en una solución de metilcelulosa, Neomatos y Niños: 0.5-1 g/Kg diario. Evitar mezclar con jugo de naranja. **Precauciones:** Pediatría (impactación de resina con dosificación excesiva o inadecuada dilución), embarazo, lactancia, resinas que contienen sodio en fallo congestivo cardiaco, hipertensión, daño renal o edema; monitorizar por desbalance电解质. **Efectos Adversos:** Hipercaliemía, obstrucción intestinal, fallo cardíaco crónico severo, edema, hipertensión no controlada severa, hipercalcemia, hipercalciuria (resinas que contienen calcio),

hipomagnesemia, ulceración rectal, náuseas, vómitos, constipación, diarrea, irritación gástrica, anorexia, retención de sodio. **Interacciones:** Ver cuadro.

**1-01-0939-01-14-04 Sevelamer hidrocloruro, 800mg, comprimido, V.O.
VEN-M; V.C; Uso restringido: Nefrología.**

Indicaciones: Reducción de fósforo sérico en pacientes con insuficiencia renal crónica. **Contraindicaciones:** Pacientes con hipofosfatemia y pacientes con obstrucción intestinal, hipersensibilidad conocida al medicamento. **Administración:** Oral, adultos mayores 18 años: inicial 2.4-4.8g diarios divididos en 3 dosis, con alimentos, ajustar de acuerdo a concentración sérica de fósforo. **Precauciones:** Pacientes con desórdenes gastrointestinales. **Efectos Adversos:** Dolor, diarrea, náusea, vómito, dispepsia, estreñimiento, infección, cefalea, problemas respiratorios, tos, hipotensión, prurito, erupción cutánea. **Interacciones:** Ver cuadro.

**Agente detoxificante para tratamiento antineoplásico
1-02-0736-01-14-05 Mesna, 100mg/ml, solución inyectable, ampolla, 4ml, I.V.
VEN-M; E.**

Indicaciones: Tratamiento preventivo de la toxicidad en el tracto urinario causada por la terapia con ifosfamida y ciclofosfamida. **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad. **Administración:** I.V.: Adultos y niños: Según esquema terapéutico del servicio. **Precauciones:** Desórdenes autoinmunes, pediátrica (no usar en neonatos e infantiles), geriatrica, embarazo, lactancia. **Efectos Adversos:** Diarrea, disgeusia, náuseas, vómitos, reacciones alérgicas, taquicardia, taquipneia. **Interacciones:** Ver cuadro.

**1-02-0740-01-14-04 Leucovorina cálcica (Ácido folínico), 50mg, inyectable, I.M.; I.V.
VEN-M; V.**

**1-01-0016-10-14-04 Leucovorina cálcica (Ácido folínico), 15mg, comprimido, V.O.
VEN-M; V; Uso restringido: Hematología, Oncología, Reumatología, Infectología y Medicina Interna donde no hay Infectología.**

Indicaciones: Tratamiento de la deficiencia de folatos secundaria a terapia con antimetabolitos (Ej. Metotrexato, 5-FU). **Contraindicaciones:** Hipersensibilidad, anemia perniciosa o anemias megaloblástica deficiente de Vitamina B₁₂.

NARCOTICOS Y ESTUPEFACIENTES POR TIPO DE RECETA

<i>Nombre del Estupefaciente</i>	<i>Tipo de control o restricción</i>	<i>Prescribir en Receta:</i>
<i>Anfisustivo de Acción Central, derivado opíaceos (equivalente a codeína 10-20mg /5ml o Hidrocodona, 5-10mg/5ml), con antihistamínico, 90-120ml</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Fenilnilo, ampolla o vial, 0.05mg/ml, 10ml, I.V.</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Morfina clorhidrato o sulfato, ampolla, jeringuilla calibrada o vial, 10mg/ml.</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Morfina sulfato comprimido o cápsula 15mg</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Paracetamol con codeína fosfato, comprimido, 300-325mg/30mg</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Petidina (meperidina), ampolla, 50mg/ml, 2ml,</i>	<i>CONTROL DE NARCÓTICO</i>	<i>AMARILLA</i>
<i>Diazepam, ampolla, 5mg/ml</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Diazepam, jarabe, 2mg/5ml</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Diazepam, comprimido, 5mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Fenobarbital, ampolla o vial, 130 mg/ml</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Fenobarbital, comprimido, 32mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Fenobarbital, comprimido, 64 mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Loprazolam, comprimido 2mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Metifenidato, comprimido 10 mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Midazolam ampolla, 15mg/3ml I.V.</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Trihexifenidilo clorhidrato comprimido, 5mg</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>
<i>Zolpidem, 10mg, comprimido</i>	<i>CONTROL PSICOTRÓPICO</i>	<i>BLANCA</i>

Administración: I.M., I.V.: Niños y Adultos: Según esquema terapéutico del servicio; 2-15mg/día V.O. por tres días hasta normalizar conteo sanguíneo. Precauciones: Historia de hipersensibilidad, embarazo, lactancia, genaria. Efectos Adversos: Reacciones alérgicas, convulsiones, trombocitosis. Interacciones: Ver cuadro.

Todos los otros Productos.

1-02-0009-01-14-01 Agua estéril, para inyectables, 50-100ml. VEN-M: V.

1-02-0785-01-02-04 Agua estéril, para inyectables, 2,000ml.

Indicaciones: Agente diluyente para fármacos inyectables y en preparaciones de nutrición parenteral. Contraindicaciones: No reporta. Administración: Para inyectables. Precauciones: No reporta. Efectos Adversos: No reporta. Interacciones: Ver cuadro.

INTERACCIONES DE MEDICAMENTOS

Dos o más fármacos administrados al mismo tiempo pueden ejercer sus efectos independientemente o pueden interactuar entre sí. Las interacciones medicamentosas ocurren cuando las acciones de un fármaco son alteradas por la presencia de otro fármaco, alimentos y/o plantas medicinales. Dichas alteraciones pueden resultar en eficacia disminuida o falla terapéutica o efectos farmacodinámicos incrementados causando reacciones adversas.

Muchas de las interacciones medicamentosas son inofensivas y algunas de las cuales son perjudiciales ocurren en una pequeña porción de pacientes, sin embargo, la severidad de la reacción varía de un paciente a otro.

Los adultos mayores son más propensos a sufrir de enfermedades crónicas por lo que se les prescribe una mayor cantidad de fármacos que a los jóvenes, generalmente de cuatro (4) a cinco (5) fármacos o más, además de los medicamentos que consumen sin prescripción médica.

Por esta razón los gerontes son más propensos a presentar interacciones y reacciones adversas durante la terapia con medicamentos, por lo que requieren un mayor control y seguimiento de la terapia farmacológica.

Un apropiado plan de monitorización debe ser implementado para identificar efectos negativos potenciales. Por otro lado, acciones específicas deben ser tomadas en orden para darse cuenta de los beneficios y/o minimizar la toxicidad resultante del uso conjunto de medicamentos.

Este cuadro muestra algunas interacciones existentes entre los medicamentos del Formulario Oficial que pueden ser relevantes durante la terapia medicamentosa.

Acetazolamida:

- *Agonistas alfa y beta*: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- *Anfotericina B, Corticosteroides, Digoxina, Diuréticos De Techo Elevado, Hidroclorotiazida, Indapamida*: Se ↑ riesgo de hipocalemia; Monitorizar terapia.
- *ASA*: Se ↑ riesgo de acidosis metabólica; Considerar modificación de terapia.
- *Barbitúricos, Fenitoína*: Se ↑ riesgo de osteomalacia y rachitismo; Monitorizar terapia.
- *Carbamacepina*: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- *Ciclosporina*: Se ↑ riesgo de nefrotoxicidad y/o neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
- *Litio*: Se ↑ excreción; Monitorizar terapia.
- *Topiramato*: Se ↑ riesgo de nefrolitiasis y/o hipertermia; Monitorizar terapia.

Acetilsalicílico Ácido (ASA):

- *Acetazolamida*: Se ↑ riesgo de acidosis metabólica; Considerar modificación de terapia.
- *Ácido Valprílico*: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- *ANES*: Se ↓ efecto cardioprotector de ASA; Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
- *Alcaloides de la Vinca, Amiodarona, Antagonistas de Receptores 5-HT, Antihistamínicos de Segunda Generación, Atorvastatina, Beta-Bloqueadores, Ciclosporina, Ciprofloxacina, Colchicina, Diamorficina, Doxorrubicina, Epirubicina, Eritromicina, Elipsódido, Idarubicina, IECA's, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Lidocaina, Loperamida, Mifomicina, Pacitaxel, Ranitidina, Rifampicina, Sirotimina, Tacrolimus*: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- *Antiacídicos*: Se ↓ efecto terapéutico de ASA; Monitorizar terapia.
- *Antiplaquearios, Estreptogramina, Heparinas, Lepirudina*: Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
- *Corticosteroides orales*: Se ↑ riesgo de ulceración y sangrado G.I.; Se ↓ efecto terapéutico de ASA; El retiro abrupto de Corticosteroides sistémicos ↑ toxicidad de ASA; Monitorizar terapia.
- *Metotrexato*: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- *Psyllium*: Se ↓ efecto terapéutico de ASA; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos por 10 menos 2 horas;

Considerar modificación de terapia.

- Sulfonilureas: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Warfarina: Se ↑ riesgo de sangrado; Considerar modificación de terapia.

Aaciclovir:

- Zidovudina: Se ↑ depresión sobre el SNC (leñagia y fatiga); Monitorizar terapia.
- Anionotátorios Orales Progestígenos: Se ↓ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.
- Metformina: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Evitar uso conjunto.

Acitretina:

- Anticonceptivos. Ordales Progestígenos: Se ↓ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.
- Metotrexato: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Evitar uso conjunto.
- Adenosina:

 - BCC. Dicumarina. IECA's. Propranolol: Se ↑ depresión sobre nodos AV y SA; Monitorizar terapia.
 - Carbamacepina: Se ↑ riesgo de bloqueo cardíaco; Evitar uso conjunto.
 - Derivados de Teoflina: Se ↓ efecto terapéutico de Adenosina; Considerar modificación de terapia.

Agentes Antiplaquetarios: Clopidogrel, Tirofibrin:

- DINES. ASA. Estreptozinasa. Heparinas: Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
- Alorvastatina. Claritromicina. Eritromicina: Se ↓ efecto terapéutico de Clopidogrel; Monitorizar terapia.
- Rifampicina: Se ↑ efecto terapéutico de Clopidogrel; Monitorizar terapia.

La vida; Evitar uso conjunto.

- MAO's: Se ↑ presión arterial; Puede tomar hasta 2 semanas después de la discontinuación de MAO(s) para que los efectos del mismo se disipen; Evitar uso conjunto.
- Inhibidores de Proteasa. Inhibidores de Transcriptasa Inversa Nucleósida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Agonistas alfa y beta de Acción Indirecta; Monitorizar terapia.

Insulinas. Metformina. Sulfonilureas:

- Agonistas alfa y beta de Acción Directa; Monitorizar terapia.
- Metildiazox: Se ↑ efecto terapéutico de Agonistas alfa y beta de Acción Directa; Se ↓ riesgo de hipertensión con Agonistas alfa y beta de Acción Indirecta; Considerar modificación de terapia.
- Agonistas beta; Formoterol, Salbutamol (Albuterol):

 - Anestésicos Generales: Se ↑ riesgo de arritmias maligñas con Salbutamol; Considerar modificación de terapia.
 - Beta-Bloqueadores: Se ↓ efecto broncodilatador; Monitorizar terapia con Atenolol; Considerar modificación de terapia con Propranolol.
 - Carbamacepina. Fenitoína. Fenobarbital. Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Salbutamol; Monitorizar terapia.
 - Diuréticos De Techo Elevado. Hidroclorotiazida. Indapamida: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.

Albutamina Humana:

- IECA's: Se ↑ riesgo de reacciones atípicas (hipotensión, rubor); Se recomienda suspender los IECA's por lo menos 24 horas antes del intercambio del plasma al administrar grandes volúmenes de albúmina.

Alcaloides de la Vinca: Vinblastina, Vincristina:

- Amiodarona. Ciclosporina. Fluconazol. Lidocaina. Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Alcaloides de la Vinca; Monitorizar terapia.
- Antagonistas de Recetores 5-HT. Ciproflexacina. Colchicina. Corticosteroides. Daunorubicina. Etoposido. Flarnubicina. Loperamida. Metrotrexato. Mifomicina. Paclitaxel. Ranitidina. Sirolimus. Tacrolimus: Se ↓ efecto terapéutico con Vinblastina; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos. Atorvastatina. BCC. No. Dihidropiridinas. Carbedilol. Clartromicina. Clorpromacina. Eritromicina. Flufenazina. Haloperidol. Midazolam. Nifedipina. Omeprazol. Propafenona. Propanolol. Simvastatina. Tamoxifeno. Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar ~~seguro~~

Agonistas alfa y beta:

Acción Directa: Adrenalin (Epinefrina), Norpinefrina

- Acetazolamida. Antídotos (Hidroxido de Magnesio): Se ↑ efecto terapéutico de Agonistas alfa y beta; Monitorizar terapia.
- Anestésicos Generales. Digoxina: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares; Considerar modificación de terapia.
- Antidepresivos. Beta-Bloqueadores: Se ↑ presión arterial con Agonistas alfa y beta de Acción Directa; Considerar modificación de terapia.
- Derivados del Ergol: Bromocriptina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Fenotiazinas: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para

- terapia.
 - Anfistaminicos: Hidroxicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Segunda Generación: Se ↓ efecto terapéutico con Vinblastina; Monitorizar terapia.
 - ASL, Carbamacepina, Doxicaina, Fenitoína, Fenobarbital, Proazina, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Alcaloides de la Vinca; Monitorizar terapia.
 - Asparaginasa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Vincristine; Monitorizar terapia.
 - Diclofenaco, Doxicina, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Isoniazida, Itraconazol, Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Alcaloides de la Vinca; Considerar modificación de terapia.
 - Digoxina, tabletas: Se ↓ efecto terapéutico con Vincristina; Monitorizar terapia.
 - Antídoticas (Hidróxido de Magnesio): Se ↑ riesgo de hipermagnesemia; Monitorizar terapia.
 - Barbitúricos, Carbamacepina, Fenitoína: Se ↑ requerimientos de Alfacsicidol; Monitorizar terapia.
 - Digoxina, Hidrocortisoida, Indapamida, Indapamida, Insulina: Se ↑ riesgo de hipercalcermia; Monitorizar terapia.
- Alopurinol:**
- Acido Ascótico (Acidificación urinaria con grandes cantidades): Se ↑ riesgo de formación de piedra en el riñón; Monitorizar terapia.
 - Amoxicilina, Ampicilina: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad (rash en la piel); Monitorizar terapia.
 - Antídoticos: Se ↓ absorción de Alopurinol; Se recomienda administrar antídólicos por lo menos 3 horas antes de Alopurinol; Considerar modificación de terapia.
 - Azatioprina, Ciclosporina, Didanozina, Mercaptopurina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - Carbamacepina, Ciclofasfamida, Derivados de Teofilina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - Duréticos: Hidrocortisoida: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad; Monitorizar terapia.
 - IECAs: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad; Considerar modificación de terapia.
 - Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

- Amantadina:**
- Fenotiazinas, Haloperidol: Se ↓ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
 - Hidrocortisoida, Indapamida, Triamtereno, Trimetoprim: Se ↑ riesgo de toxicidad de Amantadina; Monitorizar terapia.
 - Melitato, Metoclopramida, Sulpiride, Trihexifenidilo: Se ↑ riesgo de efectos adversos extrapiramidales; Monitorizar terapia.
- Aminocáprico Ácido:**
- Complejo Protrombínico, con un mínimo de 200 UI de Factor IX: Se ↑ riesgo de trombosis; Evitar uso conjunto.
 - Estreptokinasa: Se ↓ efectividad; Monitorizar terapia.
- Aminoglicósidos:** Amikacina, Gentamicina, Estreptomicina:
- ANES, Anfotericina B, Cefalosporinas I.V., Cicloserpina, Cisplatino, Vancomicina: Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - Carboplatino: Se ↑ riesgo de ototoxicidad; Monitorizar terapia.
 - Citarrabina, Itraconazol: Se ↓ efecto terapéutico de Aminoglicósidos; Monitorizar terapia.
 - Diuréticos: De Techo Elevado: Se ↑ riesgo de toxicidad de Aminoglicósidos; Monitorizar terapia.
 - Panitidronato: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.
 - Penicilinas I.V.: Se ↓ concentración sérica de Aminoglicósidos; No mezclar conjuntamente en la misma línea I.V.; Considerar modificación de terapia.
 - Relajantes Musculares, Succinilcelina, Sulfato de Magnesio: Se ↑ riesgo de depresión respiratoria; Monitorizar terapia.
- Amiodarona:**
- Debido a su vida media prolongada, las interacciones medicamentosas pueden desarrollarse en una o más semanas.
 - Alcaloides de la Vinca, Busulfano, Captopril, Colchicina, Derivados del Ergot, Dexstrometorfano, Doxorubicina, Etoxido, Fentanilo, Ifosfamida, Isosorbida Dinitrato, Ketamina, Labetalol, Metilfemidato, Pacilitaxel, Pirimetamina, Propofol, Sirolimus, Tacrolimus, Tamoxifeno, Zolpidem: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Anestésicos Generales: Se ↑ riesgo de efectos adversos cardiovasculares; Monitorizar terapia.
 - Antagonistas de Receptores 5-HT, Carvedilol, Danorubicina, Hidrocortisona, Idarubicina, Imatinib, Itaconzol, Loperamida, Metorezato, Midazolam, Mitomicina, Propafenona, Ranitidina:

- Testosterona:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- **Antibióticos Macrólidos, Fenotiazinas, Fluoxetina, Haloperidol, Indapamida, Octreotide, Procainamida, Quinolonas, Sulpiride.** **Tiamidina, Tributido de Arsénico:** Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - **Antidepresivos: Maprotilína:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia; **Tricíclicos:** Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - **Antihistamínicos: Clorfeniramina:** Se ↑ efecto terapéutico; **Hidroxicina, Segunda Generación:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **AS. Carbamacepina, Fenobarbital, Prazosina, Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Amiodarona; Monitorizar terapia.
 - **BCC: Dihidropiridinas:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia; **No Dihidropiridinas:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia; **Isradipino:** Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - **Beta-Bloqueadores: Propranolol:** Se ↑ bradicardia; Considerar modificación de terapia.
 - **Ciclosporina, Digoxina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Codeína, Tramadol:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Colestiramina, Resina:** Se ↓ efecto terapéutico de Amiodarona; Considerar modificación de terapia.
 - **Derivadas de Teofilina, Lidocaina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Estatinas:** Atorvastatina, Simvastatina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; **Fluavastatina:** Se ↑ efecto terapéutico de Amiodarona; Monitorizar terapia.
 - **Fenitoína:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Se ↓ efecto terapéutico de Amiodarona; Monitorizar terapia.
 - **Inhibidores de Protease:** Se ↑ riesgo de efectos adversos peligrosos para la vida; Evitar uso conjunto.
 - **Fluconazol, Iprofeno, Indometacina, Sulfadiazina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Amiodarona; Considerar modificación de terapia.
 - **Inibidores de Protease:** Se ↑ riesgo de efectos adversos peligrosos para la vida; Evitar uso conjunto.
 - **Ibuprofeno, Isoniazida, Omeprazol, Trimetoprim con Sulfá:** Se ↑ efecto terapéutico de Amiodarona; Monitorizar terapia.
 - **Productos para la Tiroides:** Se altera función y respuesta; Monitorizar terapia.
 - **Warfarina:** Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Analgésicos Antiinflamatorios No Esteroldeos (AINES):

- **Diclofenaco Sódico, Ibuprofeno, Indometacina:**
 - **Alcaloides de la Vinca, Benzodiazepinas, Busulfano, Claritromicina, Clofentimina, Colchicina, Derivados del Ergot, Doxorubicina, Eritromicina, Etopósido, Fentanilo, Haloperidol, Imatinib, Isosorbida, Dimetato, Lidocaina, Ranitidina, Rifampicina, Sirotimus, Tacrolimus, Zolpidem:** Se ↑ riesgo de toxicidad con Diclofenaco; Considerar modificación de terapia.
 - **Aminoglicósidos:** Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Amiodarona, Carvediol:** Se ↑ riesgo de toxicidad con Ibuprofeno e Indometacina; Considerar modificación de terapia.
 - **Antiplaquetarios, Estreptoquinasa, Heparinas:** Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
 - **ASA:** Se ↓ efecto cardioprotector; Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
 - **Beta-Bloqueadores, Bloqueadores de Receptores alfa,** Adrenérgicos: Se ↓ efecto antihipertensivo; Monitorizar terapia.
 - **Ciclosporina:** Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Clotropina, Dacarbazine, Derivados de Teofilina, Fenotiazinas:** Se ↑ efecto terapéutico con Diclofenaco; Monitorizar terapia.
 - **Colestiramina, Resina:** Se ↓ efecto terapéutico de AINES; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - **Corticosteroides orales:** Se ↑ riesgo de efectos adversos G. I.; Monitorizar terapia.
 - **Dipirona con Sales Magnésicas:** Puede desplazar a los AINES de su sitio de unión a las proteínas plasmáticas; Evitar uso conjunto.
 - **Diuréticos: De Techo Elevado:** Se ↓ efecto terapéutico; **Triamtereno:** Se ↑ riesgo de fallo renal con Indometacina; Monitorizar terapia.
 - **Estatinas:** Se ↑ riesgo de rhabdomiolisis con Diclofenaco; Considerar modificación de terapia.
 - **Fenitoína, Fluoxetina, Iisosfamida, Pacilitaxel, Propofol:** Se ↑ riesgo de toxicidad con Ibuprofeno e Indometacina; Considerar modificación de terapia.
 - **Hidralazina:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **IECA(S):** Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de disfunción renal; Monitorizar terapia.
 - **Ketamina, Litio, Vancomicina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar terapia.

- modificación de terapia.
- Meloxicam: Se ↑ riesgo de toxicidad hematológica y renal; Considerar modificación de terapia.
- Pamidronato: Se ↑ riesgo de erosión y/o ulceración G. I.; Considerar modificación de terapia.
- Warfarina: Se ↑ riesgo de sangrado; Considerar modificación de terapia.

Analgésicos Narcóticos: Fentanilo, Meperidina, Morfina:

- Amiodarona, BCC No Dihidropiridína, Ciclosporina, Fluconazol, Haloperidol, Lidocaina, Meronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Fentanilo; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos. Derivados del Ergot, Dextrometorfano, Litio, Tramadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina con Meperidina; Considerar modificación de terapia.
- Diclofenaco, Doxiciclina, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Isoniazida, Itraconazol, Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Fentanilo; Considerar modificación de terapia.
- Fenotiazinas, Sulpiride: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Monitorizar terapia con Fentanilo y Morfina; Considerar modificación de terapia con Meperidina.
- MAOIs: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina con Meperidina; Evitar uso conjunto.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Morfina; Monitorizar terapia.

Anestésicos Generales: Isoflurano, Sevoflurano:

- Agonistas alfa y beta: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares; Considerar modificación de terapia.
- Agonistas beta: Salbutamol: Se ↑ riesgo de arritmias malignas; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona: Se ↑ riesgo de efectos adversos cardiovasculares; Monitorizar terapia.
- Isoniazida: Se ↑ efecto terapéutico de Anestésicos Generales; Monitorizar terapia.
- Relajantes Musculares: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Sulpiride: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
- **Antofericina B:**
 - Acetazolamida, Corticosteroides, Dicloxacina: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.
 - Aminoglicósidos: Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - Ciclosporina: Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - Relajantes Musculares, Succinilcolina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Anovulatorios Orales (Etimilestradiol/Levonorgestrel):

- Acitretina: Se ↓ efecto terapéutico de Anovulatorios Orales; Evitar uso conjunto.
- Barbitúricos, Carbamacepina, Fenitoína, Rifampicina, Topiramato: Se ↓ efecto terapéutico de Anovulatorios Orales; Considerar modificación de terapia.
- Benzodiacepinas, Corticosteroides: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Inhibidores de Proteasa, Lamotrigina: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Metformina, Sulfonilureas: Se ↑ o ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Tretinoína: Se ↑ concentración sérica de Anovulatorios Orales; Monitorizar terapia.
- Warfarina: Se ↓ efecto anticoagulante; Considerar modificación de terapia.

Antagonistas de Receptores 5-HT₃: Ondansetron, Tropisetron, Ganisetron:

- Amiodarona, Antidepresivos, Atorvastatina, BCC, No Dihidropiridinas, Carvediol, Ciclosporina, Clarithromicina, Clorpromacina, Eritromicina, Flufenazina, Haloperidol, Hidroxicina, Imatinib, Itraconazol, Lidocaína, Midazolam, Miloxicina, Neflunavir, Nifedipina, Omeprazol, Propafenona, Propranolol, Ranitidina, Ritonavir, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA, Carbamacepina, Doxorubicina, Fenitoína, Fenobarbital, Prazoxina, Rifampicina, Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Antagonistas de Receptores 5-HT₃; Monitorizar terapia.
- Corticosteroides: Dexametasona: Se ↓ efecto terapéutico de Antagonistas de Receptores 5-HT₃; Hidrocortisona: Se ↑ riesgo de

- *Warfarina:* Se ↓ absorción; Se recomienda administrar Warfarina toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - Antídotos: Aluminio y Magnesio Hidróxidos:**
 - *Ácido Ascórbico:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Antídotos (Hidróxido de Aluminio); Se recomienda separar la administración de ambos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - *Agonistas alfa y beta:* Se ↑ efecto terapéutico con Antídotos (Hidróxido de Magnesio); Monitorizar terapia.
 - *Alfacalcidol:* Se ↑ riesgo de hipermagnesemia con Antídotos (Hidróxido de Magnesio); Monitorizar terapia.
 - *Almetuzimab:* Se ↓ absorción; Se recomienda administrar antídotos por lo menos 3 horas antes de Allopurinol; Considerar modificación de terapia.
 - *ASA. Ciclosporina. Fenitoína. Inhibidores de Proteasa:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - *Corticosteroides orales. Isoniazida. Micofenolato. Penicilamina:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - *Doxiciclina. Itraconazol. Quinolonas orales:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda administrar estos fármacos por lo menos 2 horas antes o 6 horas después del Antídoto; Considerar modificación de terapia.
 - *Elamustútil:* Se ↓ efecto terapéutico con Antídotos (Hidróxido de Aluminio); Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 4 horas; Considerar modificación de terapia.
 - *Fenotiazinas. IECA's:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
 - *Polistireno Sulfonato:* Se ↑ riesgo de alcalosis metabólica; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - *Salas de Hierro orales:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos tanto como sea posible; Considerar modificación de terapia.
 - *Sulfonilureas:* Se ↑ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
 - *Digoxina:* Se ↓ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de ambos fármacos tanto como sea posible; Monitorizar terapia.
- Antibióticos Macrólidos:**
- *Azitromicina, Claritromicina, Eritromicina, Espiramicina:* *Acido Valpríaco. Benzodiacepinas. Carbamacepina. Ciclosporina. Clorapina. Corticosteroides. Derivados del Ergot. Derivados de Teofilina. Rifampicina. Tacrolimus:* Se ↑ riesgo de toxicidad con Claritromicina y Eritromicina; Considerar modificación de terapia.
 - *Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT.* *Daunorubicina. Doxorubicina. Etopósido. Idarubicina. Lidocaina. Loperamida. Metatrexato. Mitemicina. Pacífaxel. Ranitidina. Sirolimus:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Claritromicina y Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *Amiodarona. ATs. Fenotiazinas. Fluoxetina. Haloperidol. Indapamida. Octreotide. Procainamida. Quinolonas. Sulpiride. Tizanidina. Tríptido de Arsenico:* Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - *Anfistiamínicos: Clorfeniramina:* Se ↑ riesgo de toxicidad con Claritromicina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ efecto terapéutico con Eritromicina, *Hidroxicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *Antiplaqueartes: Clopidogrel:* Se ↓ efecto terapéutico con Claritromicina y Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *ASA:* Se ↓ efecto terapéutico de Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *BCC:* Se ↑ efecto terapéutico con Claritromicina y Eritromicina; Considerar modificación de terapia; *Irradiplino:* Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - *Busulfano:* Se ↑ riesgo de toxicidad con Claritromicina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ efecto terapéutico con Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *Carvediol. Midazolam. Propranolol:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - *Colchicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - *Clindamicina:* Se ↓ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - *Diclofenaco. Doxiciclina. Imaatinib. Isomazida. Propofol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Claritromicina, Eritromicina y Espiramicina; Considerar modificación de terapia.
 - *Sulpiride:* Se ↓ absorción; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos tanto como sea posible; Monitorizar terapia.

- Estatinas: Se ↑ riesgo de rabdomílisis; Considerar modificación de terapia.
 - Fenitoína, Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Claritromicina, Eritromicina y Espiramicina; Monitorizar terapia.
 - Fluconazol, Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Claritromicina, Eritromicina y Espiramicina; Monitorizar terapia.
 - Inhibidores de Proteasa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Claritromicina; Considerar modificación de terapia.
 - Itaconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad con Claritromicina y Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - Panzosina: Se ↓ efecto terapéutico de Eritromicina; Monitorizar terapia.
 - Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos:**
- Típicos (AT(s)):** Amitriptilina, Imipramina;
- Tetracíclicos:** Maprotilina;
- Agonistas alfa y beta; Acción Directa: Se ↑ presión arterial; Considerar modificación de terapia.
 - Alcaloides de la Vinca, Antagonistas de Receptores 5-HT₁, Aconzatinina, Colchicina, Damnorubicina, Dexametasona, Digoxina, Doxorubicina, Elopósido, Hidrocortisona, Idarubicina, Imatinib, Loperamida, Metotrexato, Mitomicina, Pacilitaxel, Raritina, Strofilina, Tacrolimus: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - Amiodarona: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Maprotilina; Monitorizar terapia.
 - Antibióticos Macrólidos, Indapamida, Octreotide, Procainamida, Sulpiride, Tizanidina, Trióxido de Arsénico: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto.
 - Antihistamínicos: Difenhidramina: Se ↑ efecto terapéutico de Antidepresivos; Segunda Generación: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - Barbitúricos: Se ↓ efecto terapéutico de AT(s); Considerar modificación de terapia.
 - BCC: No Dihidropiridinas, Nifedipina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia; Isradipino: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto.

- Captopril, Carvediol, Labetalol: Se ↑ efecto terapéutico con Imipramina; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de AT(s); Monitorizar terapia.
- Clorazina, Isoniazida, Lidocaina, Metimazol, Pirimetamina: Se ↑ efecto terapéutico de Antidepresivos; Monitorizar terapia.
- Codeína: Se ↓ efecto terapéutico con Imipramina; Monitorizar terapia.
- Derivados del Ergol, Dextrometorfano, Mepiperidina, Tramadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotoninina; Considerar modificación de terapia.
- Enfamiléfrina, Nafazolina: Se ↑ efecto vasopresor; Considerar modificación de terapia.
- Fenitaína: Se ↓ efecto terapéutico de Imipramina; Monitorizar terapia.
- Fenotiazinas: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto; Thoridazina: Se ↑ efecto terapéutico de Maprotilina; Monitorizar terapia.
- Fuconazol, Omeprazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Imipramina; Considerar modificación de terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Antidepresivos; Esperar por lo menos 5 semanas después de la descontinuación de Fluoxetina para iniciar Antidepresivos o viceversa; Evitar uso conjunto.
- Haloperidol: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto; Se ↑ efecto terapéutico de Maprotilina; Monitorizar terapia.
- IMAO(s): Se ↑ riesgo de crisis hipertensiva y/o Síndrome de Serotonina con AT(s); Esperar por lo menos 2 semanas después de la descontinuación de IMAO(s) para iniciar AT(s) o viceversa; Evitar uso conjunto.
- Inhibidores de Proteasa, Metilfenidato: Se ↑ riesgo de toxicidad de AT(s); Monitorizar terapia.
- Levodopa: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Metildopa: Se ↓ efecto terapéutico con AT(s); Considerar modificación de terapia.
- Productos para la Tiroides: Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas; Monitorizar terapia.
- Propofol: Se ↑ efecto terapéutico de Imipramina; Monitorizar terapia.
- Quinolonas: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con AT(s); Evitar uso conjunto; Se ↑ riesgo de toxicidad

sobre el SNC con Maprotilina; Monitorizar terapia.

- *Sulfonilureas*: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- *Efarerine*: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

Antihelmínticos:

- Albendazol, Mebendazol, Pamoato Pirantel/Oxantel, Piperazina:**
- *Carbamacepaz*: Se ↓ efecto terapéutico de Mebendazol; Considerar modificación de terapia.
 - *Fenitoína*: Se ↓ efecto terapéutico de Mebendazol; Monitorizar terapia.
 - *Hidroxicloroquina*: Se ↓ efecto terapéutico de Antihelmínticos; Monitorizar terapia.

Antihistamínicos:

Primera Generación: Clorfeniramina, Difenhidramina;

Segunda Generación: Cetirizina, Fexofenadina, Loratadina;

Ciproheptadina; Derivados de Piperacina: Hidroxicina;

Dimenhidirolinato:

- *Alcaloides de la Vinca*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación con Vinblastina; Monitorizar terapia.
- *Dimidazol*: Se ↑ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina y Antihistamínicos de Segunda Generación; Monitorizar terapia.
- *Antagonistas de Receptores 5-HT, Antihistamínicos de Segunda Generación: Clorofluoxacina, Colchicina, Desmopresato, Diurina, Elastosido, Idoxabutina, Loperamina, Metoclopramida, Mitomicina, Pacitaxel, Ranitidina, Sirolimus, Tacrolimus*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
- *Antibióticos Macrólidos; Claritromicina*: Se ↑ riesgo de toxicidad de Clorfeniramina; Considerar modificación de terapia.
- *Eritromicina*: Se ↑ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
- *Antidepresivos*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Antihistamínicos de Segunda Generación; Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Monitorizar terapia.
- *AgA: Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación; Monitorizar terapia.*
- *BCC: No Dihidropiridinas*: Se ↑ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con

- Antihistamínicos de Segunda Generación e Hidroxicina;
- Nifedipina*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Antihistamínicos de Segunda Generación e Hidroxicina; Monitorizar terapia.
- *Beta-Bloqueadores*: *Propranolol*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Antihistamínicos de Segunda Generación; Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Monitorizar terapia.
 - *Bloqueadores de Receptores alfa, Adrenérgicos: Prazosina*: Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación; Monitorizar terapia.
 - *Captopril, Carvediol, Dextrirometorfano, Labetalol, Metilfenidato, Procainamida, Progafeno, Tamoxifene*: Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Monitorizar terapia.
 - *Ciclotofamida, Diazepam, Fenitoína, Fenobarbital, Fosfamide*: Se ↑ efecto terapéutico con Loratadina; Monitorizar terapia.
 - *Cilegorgina*: Se ↑ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Antihistamínicos de Segunda Generación e Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Codelha, Tramadol*: Se ↓ efecto terapéutico con Difenhidramina; Monitorizar terapia.
 - *Corticosteroides: Dexametasona*: Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; *Hidrocortisona*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Diclofenace, Doxiciclina, Isoniacida, Fluconazol, Progesterol*: Se ↑ riesgo de toxicidad de Clorfeniramina; Considerar modificación de terapia.
 - *Doxorubicina*: Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación; Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Estatinas: Atorvastatina*: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Antihistamínicos de Segunda Generación e Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Fenotiazinas: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares; Monitorizar terapia.*
 - *Fluconazol, Metronidazol*: Se ↑ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Monitorizar terapia.
 - *Fluoxetina*: Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Se ↓ efecto terapéutico con Ciproheptadina; Monitorizar terapia.
 - *Haloperidol*: Se ↓ efecto terapéutico de Clorfeniramina; Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Monitorizar terapia.

- *Imatinib. Inhibidores de Proteasas:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Clorfeniramina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Lidocaina:* Se ↑ efecto terapéutico de Clorfentramina; Se ↑ efecto terapéutico con Difenhidramina; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Monitorizar terapia.
 - *Difenamicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidroxicina; Se ↓ efecto terapéutico de Antihistamínicos de Segunda Generación; Monitorizar terapia.
- Antitusivo de acción central, derivados opíacos (equivalente a Codeína):**
- *Amiodarona. Clorazepato. Diphenalidrina. Haloperidol. Imipramina. Isoniazida. Lidocaina. Metimazol. Pirimetonina. Ritonavir:* Se ↓ efecto terapéutico de Codeína; Monitorizar terapia.
 - *Penotiazinas:* Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
 - *Efluoxetina:* Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Monitorizar terapia.

- Antídromo Trióxido:**
- *Amiodarona. Antibióticos. Macrolídos. ATs. Fenitoina. Fluoxetina. Haloperidol. Indometacida. Irradiación. Otretricida. Procainamida. Quinolonas. Sulfitato. Transtifina:* Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.

Acetálico Ácido:

- *Aloperatina:* Se ↑ riesgo de formación de piedra en el riñón (Acidificación urinaria con grandes cantidades de Ácido Ascórbico); Monitorizar terapia.
- *Antidiácticos (Hidróxido de Aluminio):* Se ↑ riesgo de toxicidad; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- *Desferrioxamina:* Se ↑ riesgo de descompensación cardíaca; Considerar modificación de terapia.
- *Paracetamol:* Se ↓ efecto anticoagulante; Monitorizar terapia.
- *Fluconazol. Isoniazida. Oméprazol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenobarbital; Considerar modificación de terapia.
- *MAOIs:* Se ↑ efecto terapéutico de Barbitúricos; Monitorizar terapia.
- *Loratadina. Propofol:* Se ↑ efecto terapéutico de Fenobarbital; Monitorizar terapia.
- *Paracetamol:* Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de toxicidad de Aparginasa;

- Ciclofosfamida. Mercaptopurina. Prednisona. Vincristina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- *Meforazolo:* Se ↓ o neutralizan efectos sobre células malignas; Monitorizar terapia.

- Aurotonalato sódico:**
- *Penicilamina:* Se ↓ efecto terapéutico de Aurotonalato Sódico; Monitorizar terapia.
- Azatioprina:**
- *Aloperatina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Azatioprina; Considerar modificación de terapia.
 - *ECAs. Sulfasalazina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Azatioprina; Monitorizar terapia.
 - *Warfarina:* Se ↓ efecto anticoagulante; Monitorizar terapia.
- Barbitúricos: Fenobarbital, Tiopental:**
- *Acetazolamida:* Se ↑ riesgo de osteomalacia y rachitismo; Monitorizar terapia.
 - *Ácido Valproíco:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Barbitúricos; Monitorizar terapia.
 - *Alcaloides de la Vinca. Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT₂. Benzodiacepinas. Busulfano. Carvedolol. Ciclofosfamida. Clorotromicina. Clorzapina. Dacarbazine. Doxorubicina. Eflavirzen. Eritromicina. Espironicina. Estrógenos. Conivencidos Naturales de Origen Equino. Haloperidol. Ifosfamida. Imatinib. Inhibidores de Proteasa. Isosorida. Nitrograto. Nitroconazol. Lidocaina. Metrotroxosterona. Montelukast. Paclitaxel. Salbutamol. Sirolimus. Sulfadiazina. Tacrolimus. Tamoxifeno. Trimetenorim con Sulffa. Zolpidem:* Se ↓ efecto terapéutico con Fenobarbital; Monitorizar terapia.
 - *Alfacalcidol:* Se ↑ requerimientos; Monitorizar terapia.
 - *Anovulatorias Orales. ATs. BCC. Ciclosporina. Cloransfenicol. Doxiciclina. Lamotrigina. Warfarina:* Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - *Carbamacepina:* Se ↓ efecto terapéutico de Fenobarbital; Monitorizar terapia.
 - *Corticosteroides. Derivados de Teofilina. Eliazósido. Fenitoína. Fluoxetina. Prometolol:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - *Fluconazol. Isoniazida. Oméprazol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenobarbital; Considerar modificación de terapia.
 - *MAOIs:* Se ↑ efecto terapéutico de Barbitúricos; Monitorizar terapia.
 - *Loratadina. Propofol:* Se ↑ efecto terapéutico de Fenobarbital; Monitorizar terapia.
 - *Paracetamol:* Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de toxicidad de Aparginasa;

- hepatotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Piridoxina, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Barbitúricos; Monitorizar terapia.
- Sulpirida: Se antagoniza efecto anticonvulsivante de Fenobarbital; Considerar modificación de terapia.
- Benzodiacepinas, Clonazepam, Clorodiazepóxido, Diazepam, Loprazolam, Midazolam:**
 - Ácido Valproíco: Se ↑ riesgo de convulsiones de ausencia con Clonazepam; Considerar modificación de terapia.
 - Alcaloides de la Vinca, Amiodarona, Antagonistas de Receptores 5-HT, Atorvastatina, Colchicina, Domorubicina, Dexameetasona, Digoxina, Doxorubicina, Etoposido, Fludarabina, Fluorouracilo, Imatinib, Loperamida, Metotrexato, Mitomicina, Paclitaxel, Ranitidina, Sirolimus, Tacrolimus: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Midazolam; Monitorizar terapia.
 - Anovilatorios Orales, Isoniazida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; Monitorizar terapia.
 - Antibióticos Macrólidos, Claritromicina, Eritromicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; Considerar modificación de terapia.
 - Antihistamínicos: Loratadina: Se ↑ efecto terapéutico de Diazepam; Monitorizar terapia.
 - Barbitúricos: Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Benzodiacepinas; Monitorizar terapia.
 - BCC: No Dihidropiridinatos: Se ↑ efecto terapéutico de Benzodiacepinas; Considerar modificación de terapia.
 - Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de Benzodiacepinas orales; Se ↓ efecto terapéutico de Carbamacepina con uso crónico de Benzodiacepinas I.V.; Monitorizar terapia.
 - Ciclosporina, Fluoxetina, Haloperidol, Lidocaina, Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Benzodiacepinas; Monitorizar terapia.
 - Clozapina: Se ↑ riesgo de depresión respiratoria e hipotensión; Considerar modificación de terapia.
 - Derivados de Teofilina, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Benzodiacepinas; Considerar modificación de terapia.
 - Diclofenaco, Doxiciclina, Fluconazol, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Iraconazol, Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Benzodiacepinas; Considerar modificación de terapia.
 - Fenitoína: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - Quinolonas: Ciprofloxacin: Se ↑ riesgo de toxicidad de Diazepam;
- Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Midazolam; Monitorizar terapia.
- Beta- Bloqueadores:**
 - Atenolol (Selectivo B₁), Propranolol (No Selectivo):
 - Adenosina: Se ↑ depresión sobre nodos AV y SA con Propranolol; Monitorizar terapia.
 - Agonistas betas, Derivados de Teofilina: Se ↓ efecto broncodilatador; Monitorizar terapia con Atenolol; Considerar modificación de terapia con Propranolol.
 - Agonistas alfa y beta: Acción Directa: Se ↑ presión arterial; Considerar modificación de terapia.
 - ANES: Se ↓ efecto antihipertensivo; Monitorizar terapia.
 - Alcoholes de la Vinca, Antagonistas de Receptores 5-HT, Atorvastatina, Ciclosporina, Ciprofloxacina, Colchicina, Damorubicina, Dexameetasona, Doxorubicina, Eritromicina, Etoposido, Fludarabina, Idarubicina, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Loperamida, Metotrexato, Mitomicina, Paclitaxel, Ranitidina, Sirolimus, Tacrolimus: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Propranolol; Monitorizar terapia.
 - Amiodarona: Se ↑ bradicardia con Propranolol; Considerar modificación de terapia.
 - Antihistamínicos: Difenhidramina: Se ↑ efecto terapéutico de Propranolol; Segunda Generación: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Propranolol; Monitorizar terapia.
 - ASA, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Beta-Bloqueadores; Monitorizar terapia.
 - Barbitúricos, Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de Propranolol; Monitorizar terapia.
 - BCC, No Dihidropiridinatos: Se ↑ riesgo de bradicardia, hipotensión o signos de falla cardíaca; Monitorizar terapia.
 - Blockadores de Receptores alfa, adrenergicos: Se ↑ riesgo de hipotensión ortostática; Considerar modificación de terapia.
 - Digoxina: Se ↑ riesgo de bradicardia; Monitorizar terapia.
 - Fenotiazinas: Se ↑ riesgo de toxicidad con Propranolol; Monitorizar terapia.
 - Fluoxetina, Haloperidol, Hidroxicloroquina: Se ↑ efecto terapéutico de Propranolol; Monitorizar terapia.
 - Inhibidores de Acetilcolinesterasa: Se ↑ riesgo de bradicardia y/o hipotensión; Monitorizar terapia
 - Insulina, Sulfonilureas: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

- Lidocaina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Penicilinas: Ampicilina: Se ↓ efecto terapéutico de Atenolol; Monitorizar terapia.
- Proprafenona: Se ↑ riesgo de toxicidad de Propranolol; Monitorizar terapia.
- Relajantes Musculares de Acción Central: Tizanidina: Se ↑ riesgo de hipertensión de rebote; Considerar modificación de terapia.
- **Bicalutamida**:
 - Ciclosporina: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad y nefrotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- **Bleomicina**:
 - Digoxina tabletas: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- **Bloqueadores de Canales de Calcio (BCC)**:
 - **Dihidropiridinas**: Amlodipina, Isradipino, Nifedipina, Nimodipina;
 - **No Dihidropiridinas**: Diltiazem, Verapamilo:
 - Adenosina: Se ↑ depresión sobre nodos AV y SA; Monitorizar terapia.
 - Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT₃, Carvediol, Daunorubicina, Idarubicina, Imatinib, Loperamida, Metotrexato, Mitomicina, Omeprazol, Sirolinus: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con BCC No Dihidropiridinas y Nifedipina; Monitorizar terapia.
 - Amiodarona: Se ↑ efecto terapéutico de BCC Dihidropiridinas; Monitorizar terapia; Se ↑ riesgo de toxicidad de BCC No Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia; Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con Isradipino, Evitar uso conjunto.
 - Antibióticos Macrólidos: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con Isradipino; Evitar uso conjunto; Clarithromicina, Eritromicina: Se ↑ efecto terapéutico de BCC; Considerar modificación de terapia.
 - Antidepresivos: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con BCC No Dihidropiridinas y Nifedipina; Monitorizar terapia; Tricíclicos: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con Isradipino; Evitar uso conjunto.
 - Antihistamínicos: Clofentramina: Se ↑ efecto terapéutico con BCC
- **No Dihidropiridinas**; Hidroxicina, Segunda Generación: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con BCC No Dihidropiridinas y Nifedipina; Monitorizar terapia.
- Barbitúricos, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de BCC; Considerar modificación de terapia.
- Benzodiacepinas, Digoxina: Se ↑ efecto terapéutico con BCC No Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia.
- Beta-Bloqueadores: Se ↑ riesgo de bradicardia, hipotensión o signos de falla cardíaca con BCC No Dihidropiridinas; Monitorizar terapia.
- Bloqueadores de Receptores alfa, Adrenérgicos, Nitroprussato: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
- Bisulfano, Derivados del Ergot, Etofósido, Fentanilo, Isosafamida, Isosorbida Dinitrato, Ketamina, Tamoxifeno, Zolpidem: Se ↑ efecto terapéutico con BCC No Dihidropiridinas; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de BCC; Monitorizar terapia con BCC Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia con BCC No Dihidropiridinas.
- Derivados de Teofilia: Se ↑ efecto terapéutico con Amlodipina y Nifedipina; Se ↑ efecto terapéutico de Teofilina con BCC No Dihidropiridinas; Monitorizar terapia.
- Doxiciclina, Inhibidores de Proteína, Isoniazida, Itraconazol, Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de BCC; Considerar modificación de terapia.
- Estatinas, Tacrolimus: Se ↑ riesgo de toxicidad con BCC No Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia.
- Fenitoína: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Penotiazinas, Fluoxetina, Haloperidol, Indapamida, Octreotida, Procainamida, Quinolonas, Salpiride, Tizanidina, Triptido de Arsenico: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad con BCC No Dihidropiridinas; Monitorizar terapia.
- Fluconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de BCC; Monitorizar terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de toxicidad con BCC No Dihidropiridinas; Monitorizar terapia.
- Mefinformina: Se ↓ riesgo de toxicidad con BCC No Dihidropiridinas y Nifedipina; Monitorizar terapia.
- Relajantes Musculares: Se ↑ o prolonga efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

- Sales de Calcio: Se ↓ efecto terapéutico de BCC; Monitorizar terapia.
- Sulfato de Magnesio: Se ↑ riesgo de toxicidad; Se ↑ efecto hipotensor; Considerar modificación de terapia.

Bloqueadores de Receptores alfa₁ Adrenérgicos:

- Doxazosina, Prazosina, Terazosina:
 - ANES: Se ↓ efecto antihipertensivo; Monitorizar terapia.
 - Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT, Antisiásmicos de Segunda Generación. Alorvastatina. Cicloserpina. Ciprofloxacina. Colchicina. Dantorubicina. Dexamefasona. Digoxina. Doxorubicina. Eritromicina. Etopósido. Hidrocortisona. Imerubicina. Imatinib. Inhibidores de Proteasa. Lidocaina. Loperamida. Metotrexato. Mitomicina. Paclitaxel. Ranitidina. Rifampicina. Sirolimus. Tacrolimus: Se ↓ efecto terapéutico con Prazosina; Monitorizar terapia.
 - BCC: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
 - Beta-Bloqueadores: Se ↑ riesgo de hipotensión ortostática; Considerar modificación de terapia.

Busulfano:

- Amiodarona. BCC. No Dihidropiridinas. Cicloserpina. Flucosazol. Haloperidol. Lidocaina: Se ↑ efecto terapéutico de Busulfano; Monitorizar terapia.
- Antibioticos Macrólidos: Claritromicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Busulfano, Considerar modificación de terapia; Eritromicina: Se ↑ efecto terapéutico de Busulfano; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina. Fenitoína. Fenobarbital. Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Busulfano; Monitorizar terapia.
- Diclofenaco. Doxiciclina. Imatinib. Inhibidores de Proteasa. Isomizida. Meronidazol. Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Busulfano; Considerar modificación de terapia.
- Itraconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Busulfano; Monitorizar terapia.

Carbamacepina:

- Acetazolamida. Alopurinol. Fluconazol. Itraconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Carbamacepina; Monitorizar terapia.
- Ácido Valproico. Alcaloides de la Vinca. Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT, AT₂. Busulfano. Carvedilol. Ciclofosfamida. Dacarbazine. Derivados de Teoflina. Doxorubicina. Efavirenz. Estrógenos Conjugados Naturales de

- Origen Bario. Etoricoxido. Fenobarbital. Ifosfamida. Imatinib. Isosorbida. Dimirato. Lidocaina. Menifemidato. Montelukast. Omeprazol. Paclitaxel. Productos para la Tiroides. Propranolol. Rifampicina. Salbutamol. Sirolimus. Sulfadiazina. Tacrolimus. Tamoxifeno. Trifluoperazina. Trimetoprim con Sulfa. Zolpidem: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Adenosina: Se ↑ riesgo de bloqueo cardíaco; Evitar uso conjunto.
- Alfacalcidol: Se ↑ requerimientos; Monitorizar terapia.
- Anionotóxicos. Orales. Cicloserpina. Clorazepina. Doxiciclina. Haloperidol. Mebendazol. Medroxiprogesterona. Warfarina: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- BCC: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia con BCC No Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia con BCC No Dihidropiridinas.
- Benzodiacepinas: Orales: Se ↓ efecto terapéutico; I.V. (uso crónico): Se ↓ efecto terapéutico de Carbamacepina; Monitorizar terapia.
- Clarithromicina. Danazol. Eritromicina. Fluoxetina. Isoniazida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Carbamacepina; Considerar modificación de terapia.
- Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- IMAOs: Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Puede tomar hasta 2 semanas después de la descontinuación de IMAOs para que los efectos del mismo se disipen; Evitar uso conjunto.
- Inhibidores de Proteasa. Lamotriginina: Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de toxicidad de Carbamacepina; Considerar modificación de terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Paracetamol: Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Subiride: Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Considerar modificación de terapia.
- Tretinoína: Se ↓ efecto terapéutico de Carbamacepina; Monitorizar terapia

Carbapenem: Imipenem con Cilastatina, Meropenem:

- Ácido Valproico: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Cicloserpina: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad con Imipenem; Monitorizar terapia.

Carboplatino:

- **Aminoglicósidos:** Se ↑ riesgo de ototoxicidad; Monitorizar terapia.
- **Paclitaxel:** Se ↑ riesgo de mielosupresión; Se recomienda administrar Paclitaxel antes de Carboplatino; Considerar modificación de terapia.
- Carmustina:**
 - **Diosoxina tabletas:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Etopósido:** Se ↑ riesgo de disfunción hepática; Monitorizar terapia.
- Carvedilol:**
 - **Alcaloides de la Vinca, Amiodarona, Antagonistas de Receptores 5-HT, Atorvastatina, BCC No Dihidropiridinas, Ciclosporina, Ciprofloxacina, Colchicina, Dantronibicina, Dexametasona, Digoxina, Doxorubicina, Eritromicina, Etomidato, Hidrocortisona, Idoarubicina, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Lidocaina, Loperamida, Metotrexato, Mifetimicina, Nifedipina, Pacitaxel, Ranitidina, Sirolimus, Tacrolimus:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital, Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Carvedilol; Monitorizar terapia.
 - **Clozapina, Difenhidramina, Fluoxetina, Haloperidol, Imipramina, Irbesartán, Isoniazida, Metimazol, Omeprazol, Primelamina, Trimetoperim:** Se ↑ efecto terapéutico de Carvedilol; Monitorizar terapia.
 - **Fenitoína:** Clorpromacina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Carvedilol; Considerar modificación de terapia; Tioridazina: Se ↑ efecto terapéutico de Carvedilol; Monitorizar terapia.
 - **Fluconazol, Ibuprofeno, Indometacina, Sulfadiazina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Carvedilol; Considerar modificación de terapia.
- Caspofungina:**
 - **Ciclosporina:** Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Tacrolimus:** Se ↓ concentración sérica; Monitorizar terapia.
- Cefalosporinas:**
 - **Cefalexina, Cefalotina, Cefazolina, Cefixime, Cefixima, Cefotaxima, Cefotamina, Cefotitina, Cefpiroma, Cefpiroina, Ceftriaxona:** Aminoglicósidos: Se ↑ riesgo de nefotoxicidad con Cefalosporinas I.V.; Monitorizar terapia.
 - **Warfarina:** Se ↑ riesgo de sangrado con Cefalotina, Cefazolina,

Cefoxitina, Ceftriaxona; Monitorizar terapia.

- Ciclofosfamida:**
 - **Alopurinol, Asparegina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Ciclofosfamida; Monitorizar terapia.
 - **Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital, Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Ciclofosfamida; Monitorizar terapia.
 - **Digoxina tabletas:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Fluconazol, Isoniazida, Omeprazol:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Ciclofosfamida; Considerar modificación de terapia.
 - **Fluoretina, Loratadina, Propofol:** Se ↑ efecto terapéutico de Ciclofosfamida; Monitorizar terapia.
 - **Succinilcolina:** Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Ciclosporina:**
 - **Acetazolamida:** Se ↑ riesgo de nefotoxicidad y/o neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **ANES, Amfotericina B, IECA's:** Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Alcaloides de la Vinca, Benzodiacepinas, Busulfano, Derivados del Ergot, Fenitilo, Ifosfamida, Imatinib, Isosorbida, Dimetato, Ketamina, Paclitaxel, Tacrolimus, Tamoxifeno, Teofilita, Zolpidem:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Alopurinol, Amiodarona, Claritromicina, Eritromicina, Fluconazol, Hidroxicloroquina, Itraconazol:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Ciclosporina; Considerar modificación de terapia.
 - **Aminoglicosidos, Melfalano:** Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Anorilatorios Orales, Caspofungina, Danazol, Estrógenos Conjugados de Origen Equino, Testosterona:** Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Antagonistas de Recetores 5-HT, Antidepresivos, Carnedilol, Ciprofloxacina, Propranolol:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **Antiádidos, ASA, Prazinamida, Prazosina, Sulfa, Sulfadiazina:** Se ↓ efecto terapéutico de Ciclosporina; Monitorizar terapia.
 - **Antihistamínicos:** Clofeniranmina: Se ↑ efecto terapéutico; Hidroxicina, Segunda Generación: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **Barbitúricos, Carbamacepina, Fenitoína, Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Ciclosporina; Considerar modificación de terapia.

- **BCC:** Se ↑ efecto antihipertensivo; Monitorizar terapia con BCC Dihidropiridinas; Considerar modificación de terapia con BCC No Dihidropiridinas.
- **Bicarbonato:** Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad y nefrotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
- **Carbamazepin:** *Imipenem:* Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
- **Colchicina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- **Corticosteroides:** Se ↑ riesgo de toxicidad de ambos fármacos; Monitorizar terapia.
- **Digoxina. Dexaméthasina. Etoposide:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- **Estatíntezas:** Se ↑ riesgo de miopatía y rabdomiolisis; Considerar modificación de terapia.
- **Haloperidol. Lidocaina. Metronidazol. Sulfonilureas:** Se ↑ efecto terapéutico de Ciclosporina; Monitorizar terapia.
- **Mercaptopurina. Paracetamol:** Se ↑ concentración sérica de Ciclosporina; Monitorizar terapia.
- **Sirofimus:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Se recomienda administrar Sirofimus 4 horas después de Ciclosporina; Considerar modificación de terapia.
- **Platino:**
 - **Aminoglicósidos:** Se ↑ riesgo de nefrotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Diureticos:** *De Techo Elevado:* Se ↑ riesgo de ototoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Paclitaxel:** Se ↑ riesgo de mielosupresión; Se recomienda administrar Paclitaxel antes de Cisplatino; Considerar modificación de terapia.
- **Citarabina:**
 - **Aminoglicósidos. Digoxina:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Metotrexato:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Citarabina; Monitorizar terapia.
- **Clindamicina:**
 - **Eritromicina:** Se ↓ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.
 - **Relajantes Musculares. Sacomicolina:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

- **Clomifeno:**
 - **Danazol:** Se ↓ efecto terapéutico de Clomifeno; Monitorizar terapia.
- **Cloranfenicol:**
 - **Bacteriáticos. Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Cloranfenicol; Considerar modificación de terapia.
 - **Fenitoína:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Sulfonilureas:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Warfarina:** Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- **Clozapina:**
 - **Antidepresivos. Captopril. Carvediol. Dextransitorfano.**
 - **Dexaméthasina. Haloperidol. Labetalol. Metilfenidato.**
 - **Procainamida. Propafenona. Tamoxifeno:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Benzodiacepinas:** Se ↑ riesgo de depresión respiratoria e hipotensión; Considerar modificación de terapia.
 - **Carbamacepina:** Se ↓ efecto terapéutico de Clozapina; Considerar modificación de terapia.
 - **Clorofenazona. Claritromicina. Eritromicina. Flunarizina.**
 - **Lidocaina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Clozapina; Considerar modificación de terapia.
 - **Cadeña. Tramadol:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Diclofenaco. Propofol:** Se ↑ efecto terapéutico de Clozapina; Monitorizar terapia.
 - **Fenobarbital. Omeprazol. Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Clozapina; Monitorizar terapia.
 - **Fenotiazinas:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia;
 - **Triptidazina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Evitar uso conjunto.
 - **Litio:** Se ↑ riesgo de neuotoxicidad; Monitorizar terapia.
- **Colchicina:**
 - **Amiodarona. Fluconazol. Haloperidol. Lidocaina. Metronidazol:** Se ↑ efecto terapéutico de Colchicina; Monitorizar terapia.
 - **Antibioticos Macrólidas:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Colchicina; Monitorizar terapia.
 - **Antidepresivos. Carvediol.** Clorpromacina. Dexaméthasina. Eufeneramina. Hidroxicina. Midazolam. Propanolol. Tacrolimus:
 - Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

- *Aza. Prazosina, Rifamicina, Vinblastina:* Se ↓ efecto terapéutico de Colchicina; Monitorizar terapia.
- Considerar modificación de terapia.
- *Ciclosporina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- *Corticosteroides:* *Dexametasona:* Se ↓ efecto terapéutico de Colchicina; *Hidrocortisona:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- *Diotofenaco. Dexicilina, Imitinib, Inhibidores de Proteasa, Isoniazida, Itraconazol, Propofol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Colchicina; Considerar modificación de terapia.
- Colestiramina Resina:**
 - *Amiodarona:* Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - *DINES. Diuréticos De Techo Elevado, Doxiciclina, Fenofibrato Hidroclorotiazida, Indapamida:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - *Corticosteroides. Digoxina, Metotretate, Productos para la Tiroides, Warfarina:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
 - *Paracetamol:* Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 1 hora; Considerar modificación de terapia.
- Complejo Protrombínico, con un mínimo de 200 UI de Factor IX:**
 - *Acido Aminocaproíco:* Se ↑ riesgo de trombosis; Evitar uso conjunto.
- Corticosteroides:**
 - *Deflazacort, Dexametasona, Fludrocortisona, Hidrocortisona, Metilprednisolona, Prednisolona, Prednisona:*
 - *Acetazolamida, Ansotericina B:* Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar.
 - *ANSES:* Se ↑ riesgo de efectos adversos G. I. con Corticosteroides orales; Monitorizar terapia.
 - *Amiodarona:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidrocortisona; Monitorizar terapia.
 - *Antidepresivos. Atorvastatina, Cevimeline, Imitinib, Midazolam,*
- *Banitidina, Simvastatina, Propranolol, Tacrolimus:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Dexametasona e Hidrocortisona; Monitorizar terapia.
- *Anovulatorios Orales. Estrogenos Conjugados de Origen Equino.*
- *Fluconazol, Itraconazol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Corticosteroides; Monitorizar terapia.
- *Antagonistas de Recptores 5-HT, Colchicina:* Se ↓ efecto terapéutico con Dexametasona; Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidrocortisona; Monitorizar terapia.
- *Antidiácticos:* Se ↓ efecto terapéutico de Corticosteroides orales; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- *Antibióticos Macrólidos: Claritromicina, Eritromicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Corticosteroides; Considerar modificación de terapia.
- *Antihistamínicos: Hidroxicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Dexametasona e Hidrocortisona; Segunda Generación: Se ↓ efecto terapéutico con Dexametasona; Monitorizar terapia.
- *ASA:* Se ↑ riesgo de ulceración y sangrado G. I. con Corticosteroides orales; Se ↓ efecto terapéutico; El retiro abrupto de Corticosteroides sistémicos ↑ toxicidad de ASA; Monitorizar terapia.
- *Aspiraginaza:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Prednisona; Monitorizar terapia.
- *Barbitúricos. Rifampicina, Vinblastina:* Se ↓ efecto terapéutico de Corticosteroides; Monitorizar terapia.
- *Bloqueadores de Receptores alfa, Adrenérgicas: Prazosina:* Se ↓ efecto terapéutico de Dexametasona e Hidrocortisona; Monitorizar terapia.
- *Ciclosporina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de ambos fármacos; Monitorizar terapia.
- *Celestiramina Resina:* Se ↓ efecto terapéutico de Corticosteroides; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- *Davronrubicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Hidrocortisona; Se ↓ efecto terapéutico con Dexametasona; Monitorizar terapia.
- *Desmopresina:* Se ↑ respuesta con Fludrocortisona; Monitorizar terapia.
- *Inhibidores de Proteasa:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Corticosteroides inhalados; Monitorizar terapia.
- *Relajantes Musculares. Succinilcolina:* Se ↑ riesgo de miopatía con

altas dosis por períodos prolongados de Corticosteroides;
Considerar modificación de terapia.

Dacarbazine:

- *Carbamazepina, Fenobarbital, Isoniazida, Rifampicina:* Se ↓ efecto terapéutico de Dacarbazine; Monitorizar terapia.
- *Ciprofloxacina, Lidocaina:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Dacarbazine; Considerar modificación de terapia.
- *Diclofenaco, Fluoxetina, Propofol:* Se ↑ efecto terapéutico de Dacarbazine, Monitorizar terapia.

Danazol:

- *Carbamacepina:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- *Ciclosporina:* Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
- *Clomifeno:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- *Estatinas:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- *Warfarina:* Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Dauñorubíchina:

- *Amiodarona, Antidepresivos, Atorvastatina, BCC No Dihidropiridinas, Carvediol, Claritromicina, Eritromicina, Haloperidol, Hidroxina, Imatinib, Iraconezol, Lidocaina, Midazolam, Mitomicina, Nelfinavir, Nifedipina, Omegonazol, Propafenona, Propranolol, Ranitidina, Ritonavir, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- *ASA, Doxorrubicina, Prazosina, Rifampicina, Vinblastina:* Se ↓ efecto terapéutico de Daunorubíchina; Monitorizar terapia.
- *Corticosteroides:* *Hidrocortisona:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; *Dexametasona:* Se ↓ efecto terapéutico de Daunorubíchina; Monitorizar terapia.

Deferoxamina:

- *Ácido Ascórbico:* Se ↑ riesgo de descompensación cardíaca; Considerar modificación de terapia.

Derivados del Ergot: Bromocriptina, Ergotamina,

Metilergonovina:

- *Agonistas α₁ y β₂:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Bromocriptina; Monitorizar terapia.

- *Amiodarona, BCC No Dihidropiridinas, Ciclosporina, Fluconazol, Lidocaina, Metronidazol:* Se ↑ efecto terapéutico de Derivados del Ergot; Monitorizar terapia.
 - *Clarithromicina, Eritromicina, Imatinib:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Derivados del Ergot; Considerar modificación de terapia.
 - *Antidepresivos, Dextrometorfano, Fluoxetina, Litio, Meneridina, Tramadol:* Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Considerar modificación de terapia.
 - *Diclofenaco, Toxicicina, Isoniazida, Irraconazol, Propofol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Derivados del Ergot; Considerar modificación de terapia.
 - *Dopamina:* Se ↓ circulación periférica; Monitorizar terapia.
 - *Fenotiazinas:* Se ↓ efecto terapéutico con Bromocriptina; Considerar modificación de terapia.
 - *Haloperidol:* Se ↓ efecto terapéutico con Bromocriptina; Considerar modificación de terapia. Se ↑ efecto terapéutico de Ergotamina y Metilergonovina; Monitorizar terapia.
 - *Inhibidores de Proteasa:* Se ↑ riesgo de efectos adversos peligrosos para la vida; Evitar uso conjunto.
 - *Nitroglicerina:* Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - *Sulpirida:* Se antagoniza efecto terapéutico de Bromocriptina; Monitorizar terapia.
- Derivados de Teofilina: Aminofilina, Teofilina:**
- *Adenosina, Benzodiacepinas:* Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - *Dlopurinol, Amiodarona, Interferones, Pentoxifilina, Propafenona:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Derivados de Teofilina; Monitorizar terapia.
 - *Barbitúricos, Carbamacepina, Inhibidores de Proteasa, Productos para la Tiroides:* Se ↓ efecto terapéutico de Derivados de Teofilina; Monitorizar terapia.
 - *BCC: Amlodipina, Nifedipina:* Se ↑ efecto terapéutico de Derivados de Teofilina; Monitorizar terapia.
 - *Beta- Bloqueadores:* Se ↓ efecto broncodilatador; Monitorizar terapia con Atenolo; Considerar modificación de terapia con Propranolol.
 - *Ciclosporina, Fluconazol, Haloperidol, Metronidazol:* Se ↑ efecto terapéutico de Teofilina; Monitorizar terapia.
 - *Clarithromicina, Eritromicina, Isoniazida, Lidocaina, Quinolonas:*

- Se ↑ riesgo de toxicidad de Derivados de Teofilina; Considerar modificación de terapia.
- Diclofenaco, Fluoxetina, Propofol: Se ↑ efecto terapéutico de Derivados de Teofilina; Monitorizar terapia.
- Digoxina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Doxiciclina, Imatinib, Itraconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Teofilina; Considerar modificación de terapia.
- Fenitoína, Litio: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Desmopresina:**
 - Corticosteroides: Fludrocortisona: Se ↑ respuesta de Desmopresina; Monitorizar terapia.
 - Litio: Se ↓ respuesta de Desmopresina; Monitorizar terapia.
- Dextrometorfano:**
 - Aniódaron, Disenhidramina, Clorazepata, Haloperidol, Isoniazida, Lidocaina, Metimazol, Pirimetamina: Se ↑ efecto terapéutico de Dextrometorfano; Monitorizar terapia.
 - Antidepresivos, Derivados del Ergot, Fluoxetina, Litio, Meperidina, Tramadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Considerar modificación de terapia.
 - MMAQ: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Evitar uso conjunto.

Desmopresina:

- Azetazolamida, Anfotericina B: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.
- Adenosina: Se ↑ depresión sobre nodos AV y SA; Monitorizar terapia.
- Agonistas alfa y beta: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares; Considerar modificación de terapia.
- Alfacalcidol: Se ↑ riesgo de hipercalcemia; Monitorizar terapia.
- Aniódaron, Antidiáureticos, Macrólidos: Hidroxicina, Ciclosporina:
- Hidroxicitrato de Magnesio, Itraconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Digoxina; Considerar modificación de terapia.
- Antidepresivos, Aiorvastatina, Carvediol, Hidroxicina, Midazolam, Ranitidina, Simvastatina, Tacrolimus: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA, Ciltarabina, Doxiciclina, Pravastatina, Sulfasalazina: Se ↓ efecto terapéutico de Digoxina, Monitorizar terapia.
- BCC: No Didropiridinas: Se ↑ efecto terapéutico de Digoxina; Considerar modificación de terapia.
- Beta-Bloqueadores: Se ↑ riesgo de bradicardia; Monitorizar terapia.

- Bleomicina, Carmustina, Ciclofosfamida, Doxorubicina, Melfalano, Metotrexato, Procarbázina, Rifampicina, Vincristina: Se ↓ efecto terapéutico de Digoxina tabletas; Monitorizar terapia.
- Colestiramina Resina: Se ↓ efecto terapéutico de Digoxina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- Derivadas de Teofilina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Digoxina; Monitorizar terapia.
- Diuréticos: De Techo Elevado, Hidroclorotiazida, Indapamida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Digoxina; Retenedores de Potasio: Se ↓ efecto terapéutico de Digoxina; Monitorizar terapia.
- Inhibidores de Protezog: Se ↑ efecto terapéutico de Digoxina; Monitorizar terapia.
- Psilium: Se ↓ efecto terapéutico de Digoxina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Relajantes Musculares, Sales de Calcio I.V., Succinilcolina: Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas; Monitorizar terapia.
- Dinoprostone:**
 - Oxitocina: Se ↑ efecto terapéutico; Se recomienda esperar 6-12 horas después de administrar Dinoprostone para iniciar Oxitocina.
- Dipirona con Sales Magnésicas:**
 - ANES, Sulfato, Sulfadiazina, Sulfonilureas: Puede desplazarlos de su sitio de unión a las proteínas plasmáticas; Evitar uso conjunto.
 - Fenotiazinas: Clorpromacina: Se ↑ riesgo de hipotermia intensa; Evitar uso conjunto.
 - Heparinas, Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.
 - Lepirudina: Se ↑ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.
 - Litio: Puede ↑ concentración plasmática de equilibrio. Monitorizar concentraciones plasmáticas de Litio durante y después del uso simultáneo con Dipirona.
 - Metotrexato: Puede ↑ concentraciones plasmáticas hasta niveles potencialmente tóxicos; Monitorizar y ajustar dosis de Metotrexato a partir de signos de toxicidad por Metotrexato y/o por la función renal.
- Diuréticos:**
 - De Techo Bajo EXCL, Tiazídicos: Indapamida;
 - De Techo Elevado: Furosemida, Bumetanida;
 - Tiazídicos: Hidroclorotiazida;

Retenedores de Potasio: Espirinolactona, Triamtereno:

- Acerazolamida, Agonistas beta: Se ↑ riesgo de hipocalcemia con Diuréticos De Techo Elevado, Hidroclorotiazida e Indapamida; Monitorizar terapia.
- ANES: Se ↓ efecto terapéutico de Diuréticos de Techo Elevado; Indometacina: Se ↑ riesgo de fallo renal con Triamtereno; Monitorizar terapia.
- Afalcacidol: Se ↑ riesgo de hipercalciemia con Hidroclorotiazida e Indapamida; Monitorizar terapia.
- Alazurinol: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad con Hidroclorotiazida; Monitorizar terapia.
- Amantadina: Se ↑ riesgo de toxicidad con Hidroclorotiazida, Indapamida y Triamtereno; Monitorizar terapia.
- Aminoglicósidas: Se ↑ riesgo de toxicidad con Diuréticos De Techo Elevado; Monitorizar terapia.
- Amiodarona, Antibióticos Macrólidos, ATs, Fenotiazinas, Flunarizina, Haloperidol, Isradipino, Octreotide, Procainamida, Quinolonas, Salicílate, Tizanidina, Triptido de Arsetina: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con Indapamida; Evitar uso conjunto.
- Cisplatino: Se ↑ riesgo de ototoxicidad con Diuréticos De Techo Elevado; Monitorizar terapia.
- Colestiramina, Resina: Se ↓ efecto terapéutico de Diuréticos De Techo Elevado, Hidroclorotiazida e Indapamida; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Digoxina: Se ↑ riesgo de toxicidad con Diuréticos De Techo Elevado, Hidroclorotiazida e Indapamida; Se ↓ efecto terapéutico con Diuréticos Retenedores de Potasio; Monitorizar terapia.
- Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Diuréticos de Techo Elevado; Monitorizar terapia.
- IECA's: Se ↑ riesgo de hipotensión postural; Se ↑ riesgo de disfunción renal con Diuréticos De Techo Elevado, Hidroclorotiazida e Indapamida; Se ↑ riesgo de hipercalciemia con Diuréticos Retenedores de Potasio; Monitorizar terapia.
- Ibuprofén: Se ↑ riesgo de hipercalciemia con Diuréticos Retenedores de Potasio; Monitorizar terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de toxicidad con Hidroclorotiazida e Indapamida; Se producen cambios en la concentración sérica y efecto terapéutico con Diuréticos Retenedores de Potasio; Considerar modificación de terapia.
- Pyllium: Se ↓ efecto terapéutico de Diuréticos Retenedores de

Potasio; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

- Relajantes Musculares, Succinilolina: Se ↑ o ↓ efecto terapéutico con Diuréticos De Techo Elevado; Monitorizar terapia.
- Soles de Calcio: Se ↑ riesgo de toxicidad con Hidroclorotiazida e Indapamida; Monitorizar terapia.
- Soles de Potasio: Se ↑ riesgo de hipercalciemia con Diuréticos Retenedores de Potasio; Considerar modificación de terapia.

Dobutamina:

- Soles de Calcio I.V.: Se ↓ efecto terapéutico de Dobutamina; Monitorizar terapia.

Dopamina:

- Derivadas del Ergot: Se ↓ circulación periférica; Monitorizar terapia.
- Fenitoína: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.

Doxiciclina:

- Alcaloides de la Vinca, Atorvastatina, BCC, Benzodiazepinas, Busulfano, Clorotromicina, Clorfenviramina, Colchicina, Derivados del Ergot, Doxorubicina, Eritromicina, Espiramicina, Etopósido, Fentanilo, Haloperidol, Hastaflamida, Imatinib, Isosorbida Dinitrato, Ketamina, Lidocaina, Pacilitaxel, Ranitidina, Rifamicina, Simvastatina, Sirofimex, Tacrolimus, Tamoxifeno, Teofilina, Zolpidem: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Antidiádicos, Sales de Hierro orales: Se ↓ efecto terapéutico de Doxiciclina; Se recomienda administrar Doxiciclina por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de estos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- Barbitúricos, Carbamacepina, Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Doxiciclina; Considerar modificación de terapia.
- Colestiramina, Resina, Pyllium: Se ↓ efecto terapéutico de Doxiciclina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Digoxina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Metotrexato, Warfarina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Penicilinas: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

- Tretinoína: Se ↑ riesgo de pseudotumor cerebral (vértigo, disoja, cefalea); Considerar modificación de terapia.

Doxorubicina:

- Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT₁, Ciprofloxacina, Corticosteroides, Doxorubicina, Digoxina, tabletas Elionósido, Idarubicina, Imatinib, Inhibidores de Proteasa, Ketamina, Lidocaina, Loperamida, Metotrexato, Propofol, Ranitidina, Sirolimus: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Amiodarona, Clozapina, Fluconazol, Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Doxorubicina; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos, Atorvastatina, Carvediol, Claritromicina, Colchicina, Eritromicina, Haloperidol, Itraconazol, Midazolam, Mifomicina, Oméprazol, Propafenona, Propanolol, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Antihistamínicos: Difenhidramina: Se ↑ efecto terapéutico de Doxorubicina; Hidroxicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Segunda Generación: Se ↓ riesgo de toxicidad sobre el SNC; ASA, Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital, Prazosina.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Doxorubicina; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina, Diclofenaco, Doxiciclina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Doxorubicina; Considerar modificación de terapia.
- Inhibidores de Transcripción Inversa Nucleótido: Estavudina: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Paclitaxel: Se ↑ riesgo de toxicidad de Doxorubicina (falla congestiva cardíaca); Considerar modificación de terapia.

Efavirenz:

- Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Efavirenz; Monitorizar terapia.
- Inhibidores de Proteasa: Neftinavir, Ritonavir: Se ↑ riesgo de toxicidad; Indinavir: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Paclitaxel: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Efavirenz; Considerar modificación de terapia.

Estreptoquinasa:

- Ácido Aminocapróico: Se ↓ efectividad de Estreptoquinasa; Monitorizar terapia.

- ANES, Antiplaguettarios, ASA, Heparinas, Warfarina: Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.

Estrógenos Conjugados Naturales de Origen Equino:

- Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Estrógenos Conjugados Naturales de Origen Equino; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Corticosteroides: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Productos para la Tiroides: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Etambutol:

- Antídotos (Hidróxido de Aluminio): Se ↓ efecto terapéutico de Etambutol; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 4 horas; Considerar modificación de terapia.

Etopósido:

- Amiodarona, BCC No Dihidropiridinas, Fluconazol, Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Etopósido; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos: Atorvastatina, Carvediol, Claritromicina, Eritromicina, Haloperidol, Hidroxicina, Lidocaína, Midazolam, Mifomicina, Oméprazol, Propafenona, Propranolol, Ranitidina, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA, Barbitúricos, Carbamacepina, Doxorubicina, Fenitoína, Prazosina, Rifampicina, Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Etopósido; Monitorizar terapia.
- Carmustina: Se ↑ riesgo de disfunción hepática; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina, Diclofenaco, Doxiciclina, Imaatinib, Inhibidores de Proteasa, Isomizida, Itaconazol, Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Etopósido; Considerar modificación de terapia.
- Warfarina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Fenilefrina:

- Antidepresivos: Se ↑ riesgo de vasopresor; Considerar modificación de terapia.

Fenitoína:

- Acetazolamida: Se ↑ riesgo de osteomalacia y rachiñismo; Monitorizar terapia.

- Monitorizar terapia.**
- **Ácido Fólico:** Se ↓ concentración de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT₂.**
 - **Bisulfato. Carvedilol. Ciclofosfamida. Clorimomicina. Diuréticos de Techo Elevado. Doxorubicina. Eflornitina. Eritromicina. Espiramicina. Estógenos Contingados Naturales de Origen Erario. Etoperido. Imitin. Imirumina. Isosorbida. Nitroato. Mebendazol. Monelukast. Pacíficos. Productos para la Tiroides. Selbutamol. Tamoxifeno. Zolpidem:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Afácalcidol:** Se ↑ requerimientos; Monitorizar terapia.
 - **Amiodarona:** Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **Anestésicos. Anestésicos Orales. Ciclosporina. Toxicídica. Estatinas. Itaconazol. Lamotrigina:** Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - **Anfetínicos. Barbitúricos. Derivados de Teofilina. Piridoxina:** Se ↓ efecto terapéutico de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **BCC. Cloranfenicol. Fluconazol. Fluoxetina. Iuprofeno. Indometacina. Isoniazida:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenitoína; Considerar modificación de terapia.
 - **Benzodiacepinas. Metifenidato. Omeprazol. Sulfadiazina. Tencrolimus. Trimocorim con Sulfir:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **Carbamacepína:** Se ↓ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
 - **Diazamina:** Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
 - **Imunoglobulinas:** Se ↑ riesgo de efectos adversos de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **Ibuprofén. Loratadina:** Se ↑ efecto terapéutico de Fenitoína; Monitorizar terapia.
 - **Litio:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Paracetamol:** Se ↓ efecto terapéutico; Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Monitorizar terapia.
 - **Rifampicina:** Se ↓ efecto terapéutico de Fenitoína; Considerar modificación de terapia.
 - **Sulpiride:** Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Considerar modificación de terapia.
 - **Topiramato:** Se ↓ concentración sérica; Monitorizar terapia.
 - **Warfarina:** Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Fenotiazinas:

- **Clorpromacina. Flufenazina. Decanoato. Levomepromazina. Perichacina. Trifluoperazina. Tioridazina:**
- **Antagonistas alfa y beta. Amiodarona. Antibióticos Macrolídos. Fluoxetina. Haloperidol. Indapamida. Isradipino. Octreotide. Procainamida. Quinolonas. Sulpiride. Tizanidina. Tríptido de Argénico:** Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- **Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT₂. Atorvastatina. Colchicina. Inhibidores de Proteasa. Sirolinus. Tacrolimus:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Clorpromacina y Flufenazina; Monitorizar terapia.
- **Amantadina. Bromocriptina:** Se ↓ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- **Analgésicos Narcóticos:** Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
- **Antibióticos:** Se ↓ efecto terapéutico de Fenotiazinas; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- **Antidepresivos: Maprotilina:** Se ↑ efecto terapéutico con Tioridazina; Monitorizar terapia; Tricíclicos: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- **Antihistamínicos:** Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares; Monitorizar terapia.
- **Carbamacepína:** Se ↓ efecto terapéutico de Trifluoperazina; Monitorizar terapia.
- **Carvediol:** Se ↑ riesgo de toxicidad con Clorpromacina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ efecto terapéutico con Tioridazina; Monitorizar terapia.
- **Clozapina:** Se ↑ efecto terapéutico de Fenotiazinas; Monitorizar terapia; Se ↑ riesgo de toxicidad de Tioridazina; Evitar uso conjunto.
- **Codetox:** Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.
- **Diclofenaco. Isomazida. Metimazol. Propranolol:** Se ↑ efecto terapéutico de Fenotiazinas; Monitorizar terapia.
- **Digirona con Sales Magnésicas:** Se ↑ riesgo de hipotensión intensa con Clorpromacina; Evitar uso conjunto.
- **Hidroxicloroquina. Propranolol:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Fenotiazinas; Monitorizar terapia.
- **IECA:** Captopril: Se ↑ riesgo de toxicidad con Clorpromacina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ efecto terapéutico con Tioridazina; Monitorizar terapia.

- Levodopa: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Lifite: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Metildopa: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Fibratos Micronizados: Fenofibrato:

- Colestiramina Resina: Se ↓ efecto terapéutico de Fenofibrato; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por 10 menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Estatinas: Se ↑ riesgo de rabdomiolisis; Evitar uso conjunto.
- Sulfonilureas: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Warfarina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.

- Fitomenadiona (Vitamina K):
- Warfarina: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Fluconazol:

- Alcaloides de la Vinca, Bisulfato, Clorfenamicina, Clorfeniramina, Colchicina, Derivados del Ergot, Doxorubicina, Eritromicina, Espiramicina, Etoposido, Fentanilo, Haloperidol, Imatinib, Irbesartán, Isosorbida, Dinitrato, Lidocaína, Sirofílumus, Sulfonilureas, Theoflina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Amiodarona, Benzodiazepinas, Carvediol, Ciclofesfamida, Ciclosporina, Fenitoína, Fenobarbital, Fluoxetina, Isofármida, Imipramina, Ketamina, Pactilare, Propofol, Tacrolímus, Tamoxifeno, Warfarina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- BCC, Carbamacepina, Corticosteroides, Zolpidem: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Estatinas: Se ↑ riesgo de rabdomiolisis; Considerar modificación de terapia.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Fluconazol; Monitorizar terapia.

Fluorouracilo:

- Gemcitabina: Se ↑ efecto terapéutico de Fluorouracilo; Monitorizar terapia
- Metronidazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Fluorouracilo;

- Levoflopia: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Fluoxetina:

- Amiodarona, Antibioticas Macrólidas, Fenotiazinas, Haloperidol, Indanamida, Isradipino, Octratide, Procainamida, Quinolonas, Spiride, Tizanidina, Triptido de Arénico: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- Analgésicos Narcóticos: Se ↑ riesgo de Síndrome de Sertonina; Monitorizar terapia con Fentanilo y Morfina; Considerar modificación de terapia con Meperidina.
- Antidepresivos: Se ↑ riesgo de toxicidad; Esperar por lo menos 5 semanas después de la descontinuación de Fluoxetina para iniciar Antidepresivos o viceversa; Evitar uso conjunto.
- Antihistamínicos: Difenhidramina: Se ↑ efecto terapéutico de Fluoxetina;
- Ciproheptadina: Se ↓ efecto terapéutico de Fluoxetina; Monitorizar terapia.
- Barbitúricos, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Fluoxetina; Monitorizar terapia.
- Benzodiacepinas, Carvediol, Ciclofesfamida, Descarboxolina, Derivados de Teofilina, Isofármida, Progranolol, Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Captopril, Carbamacepina, Clozapina, Fenitoína, Labetalol, Lidocaina, Metilefridato, Procainamida, Proprafenona, Tamoxifeno: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Codelina: Se ↑ riesgo de Síndrome de Sertonina; Monitorizar terapia.
- Derivados del Ergot, Dextrometorfano, Litio, Tramadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Sertonina; Considerar modificación de terapia.
- Fluconazol, Ibuprofeno, Indometacina, Inhibidores de Proteasa, Sulfadiazina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Fluoxetina; Considerar modificación de terapia.
- MAOIs: Se ↑ riesgo de Síndrome de Sertonina; Esperar por lo menos 5 semanas después de la descontinuación de MAOIs para iniciar Fluoxetina o viceversa; Evitar uso conjunto.
- Irbesartán, Isoniazida, Metimazol, Omeprazol, Piritometamina, Timeloprin con Sulfur: Se ↑ riesgo de toxicidad de Fluoxetina; Monitorizar terapia.

Fólico ácido:

- *Fenitoína:* Se ↓ concentración; Monitorizar terapia.
- **Ganciclovir, Valganciclovir:**
 - *Inhibidores de Transcriptasa Inversa Nucleotídida:* *Didanosina, Lamivudina, Zidovudina:* Se ↑ riesgo de toxicidad hematológica; Considerar modificación de terapia.
- **Gemcitabine:**
 - *Efluorouracilo:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- **Gliceril Trinitrato (Nitroglicerina):**
 - *Derivadas del Ergot:* Se ↓ efecto terapéutico de Nitroglicerina; Considerar modificación de terapia.
- **Haloperidol (Halofluoperidol):**
 - *Alcaloides de la Vinca, Antagonistas de Receptores 5-HT₃, Atoxylatina, Dexamorficina, Doxorrubicina, Etoposido, Idarubicina, Lideocaina, Loperamida, Metorexato, Mitomicina, Paclitaxel, Ranitidina, Sirolimus, Tacrolimus:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - *Amanadina, Levodopa:* Se ↓ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
 - *Amiodarona, Antibióticos Macrólidos, Fenotiazinas, Fluoxetina, Indapamida, Isradipino, Octreotide, Procainamida, Quinidina, Sulfidrile, Tizandina, Trióxido de Arsenio:* Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - *Antidepresivos: Maprotilina:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia;
 - *Tricíclicos:* Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
 - *Antihistamínicos:* *Clorfeniramina:* Se ↑ efecto terapéutico; *Difenidramina:* Se ↓ efecto terapéutico de Haloperidol; Monitorizar terapia.
 - *Benzodiacepinas, Busulfano, Captoril, Carvedilol, Ciclosporina, Colchicina, Dexrometorfano, Fenitilina, Flosfamida, Isosorbida Dinitrato, Ketamina, Labetalol, Metilfenidato, Propafenona, Propranolol, Tamoxifeno, Teofilina, Zolpidem:* Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - *Carbamacepina:* Se ↓ efecto terapéutico de Haloperidol; Considerar modificación de terapia.
 - *Clozapina, Fluconazol, Metimazol, Metronidazol, Pirimetamina:* Se ↑ efecto terapéutico de Haloperidol; Monitorizar terapia.
 - *Codeína, Tramadol:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

- *Derivados del Ergot:* Se ↓ efecto terapéutico con Bromocriptina; Considerar modificación de terapia; Se ↑ efecto terapéutico de Ergotamina y Metilergonovina; Monitorizar terapia.
- *Diclofenaco, Dorziciclina, Imatinib, Inhibidores de Proteína Kinasa, Itraconazol, Propofol:* Se ↑ riesgo de toxicidad de Haloperidol; Considerar modificación de terapia.
- *Fenobarbital, Rifampicina:* Se ↓ efecto terapéutico de Haloperidol; Monitorizar terapia.
- *Litio:* Se ↑ riesgo de síntomas extrapiramidales; Monitorizar terapia.
- **Heparinas:**
 - *AINS, Antiplaquetarios, ASA, Estreptogramina, Warfarina:* Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
 - *Dipirona con Sales Magneéticas:* Se ↑ efecto terapéutico de Heparinas; Evitar uso conjunto.
- **Hidralazina:**
 - *AINS:* Se ↓ efecto terapéutico de Hidralazina; Monitorizar terapia.
- **Hidroxicloroquina:**
 - *Anihelminticos:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - *Beta-Bloqueadores: Propranolol:* Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - *Ciclosporina, Digozina:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - *Fenotiazinas:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - *Metotrexato:* Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- **Idarubicina:**
 - *Amiodarona, Antidepresivos, Atenzapatina, BCC, No Dihidropiridinas, Carvedilol, Clorotromicina, Eritromicina, Haloperidol, Hidroxicicina, Imatinib, Itraconazol, Lidocaina, Midazolam, Milomicina, Nelfinavir, Nifedipina, Omegazeol, Propafenona, Propranolol, Ranitidina, Ritonavir, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - *ASA, Doxorubicina, Prazosina, Rifampicina, Vinblastina:* Se ↓ efecto terapéutico de Idarubicina; Monitorizar terapia.
- **Ifosfamida:**
 - *Amiodarona, BCC No Dihidropiridinas, Ciclosporina, Fluoxetina, Haloperidol, Ibuprofén, Isomarcida, Lidocaina, Loratadina,*

- Metronidazol, Omeprazol, Pirimetamina, Trimetoprim con Sulfis.
- Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico de Ifosfamida; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina, Fenobarbital, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Ifosfamida; Monitorizar terapia.
- Doxiciclina, Fluconazol, Ibuprofeno, Imatinib, Indometacina, Inhibidores de Proteasa, Itraconazol, Propofol, Sulfadiazina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Ifosfamida; Considerar modificación de terapia.

Imatinib:

- Alcaloides de la Vinca, Benzodiacepinas, Busulfana, Clartromicina, Colchicina, Derivados del Ergot, Eritromicina, Espiramicina, Etopósido, Fentanilo, Haloperidol, Ifosfamida, Isosorbida Dinitrato, Ketamina, Teofilina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona, Antagonistas de Receptores 5-HT₁, Antidepresivos, Atorvastatina, BCC, No Dihidropiridinas, Carvediol, Ciprofloxacina, Daunorubicina, Dexameetasona, Hidrocortisona, Idarubicina, Midazolam, Mitomicina, Nifedipina, Omeprazol, Progfenona, Propranolol, Ranitidina, Simvastatina, Tacrolimus, Tamoxifeno, Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Antihistamínicos: Clorfeniramina: Se ↑ riesgo de toxicidad modificación de terapia; Hidroxicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA, Carbamacepina, Doxornubicina, Fenitoina, Fenobarbital, Prazosina, Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Imatinib; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina, Fluconazol, Lidocaina, Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Imatinib; Monitorizar terapia.
- Diclofenaco, Doxiciclina, Inhibidores de Proteasa, Isoniazida, Itraconazol,
- Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Imatinib; Considerar modificación de terapia.
- Beta-Bloqueadores: Se ↑ riesgo de bradicardia y/o hipotensión; Monitorizar terapia.
- Relajantes Musculares: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Succinilcolina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Inhibidores de la Enzima Convertidora de Angiotensina (IECAs):

- Captopril, Lisinopril, Perindopril, Ramipril:

- Adenosina: Se ↑ depresión sobre nodos AV y SA; Monitorizar terapia.
- ANES: Se ↓ efecto terapéutico de IECA(s); Se ↑ riesgo de disfunción renal; Monitorizar terapia.
- Albúmina Humana: Se ↑ riesgo de reacciones atípicas (hipotensión, rubor); Se recomienda suspender los IECA(s) por lo menos 24 horas antes del intercambio del plasma al administrar grandes volúmenes de albúmina.
- Alomitrinol: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona, Clozapina, Difenhidramina, Haloperidol, Imipramina, Isoniazida, Lidocaina, Metimazol: Se ↑ efecto terapéutico de Captopril; Monitorizar terapia.
- Antídotos: Se ↓ efecto terapéutico de IECA(s); Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- ASA: Se ↓ efecto terapéutico de IECA(s); Monitorizar terapia.
- Azatioprina, Sales de Hierro I.V.: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Ciclesporina: Se ↑ riesgo de nefrotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Diuréticos: De Techo Elevado, Hidroclorotiazida, Indapamida: Se ↑ riesgo de hipotensión postural; Se ↑ disfunción renal; Retenedores de Potasio: Se ↑ riesgo de hipercaliemias; Monitorizar terapia.
- Fenotiazinas: Clorpromacina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Captopril; Considerar modificación de terapia; Tioridazina: Se ↑ efecto terapéutico de Captopril; Monitorizar terapia.
- Fluoxerina, Ritonavir: Se ↑ riesgo de toxicidad de Captopril; Considerar modificación de terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Sales de Potasio, Trimetoprim: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.
- Salpiride: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.

Inhibidores de HMG-Co A reductasa (Estatinas):

- Atorvastatina, Fluvastatina, Simvastatina:

- Alcaloides de la Vinca, Antagonistas de Receptores 5-HT₁:

Ciprofloxacina. Daunorubicina. Dexametasona. Dizoxina.**Doxorubicina. Etopósido. Hidrocortisona. Idarubicina. Imatinib:**

Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Atorvastatina y Simvastatina; Monitorizar terapia.

Amiodarona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Atorvastatina y Simvastatina; Se ↑ efecto terapéutico con Fluvastatina; Monitorizar terapia.

Antibióticos Macrólidos. Diclofenaco. Fluconazol. Inhibidores de Proteasa. Iracanazol: Se ↑ riesgo de rabdomiólisis; Considerar modificación de terapia.

Antidepresivos. Antihistamínicos de Segunda Generación. Carvedilol. Clorpromacina. Flufenacina. Haloperidol. Hidroxicina. Midazolam. Proprianol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Atorvastatina; Monitorizar terapia.

Antiplaquetarios: *Clopidogrel:* Se ↓ efecto terapéutico con Atorvastatina; Monitorizar terapia.

ASA. Prazosina: Se ↓ efecto terapéutico de Atorvastatina; Monitorizar terapia.

BCC. No Dihidropiridinas: Se ↑ riesgo de toxicidad de Estatinas; Considerar modificación de terapia.

Ciclosporina: Se ↑ riesgo de miopatía y rabdomiólisis; Considerar modificación de terapia.

Danazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Estatinas; Monitorizar terapia.

Doxiciclina. Isotiazida. Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Atorvastatina, Simvastatina; Considerar modificación de terapia.

Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Estatinas; Considerar modificación de terapia.

Fenofibrato: Se ↑ riesgo de rabdomiólisis; Evitar uso conjunto.

Inhibidores de Monoamina Oxidasa (MAO(s)):

Limezolid, Procarbazina:

Δagonistas alfa y beta. Metilfenidato: Se ↑ presión arterial; Puede tornar hasta 2 semanas después de la descontinuación de MAO(s) para que los efectos del mismo se disipen; Evitar uso conjunto.

Antidepresivos: *Tricíclicos:* Se ↑ riesgo de crisis hipertensiva y/o Síndrome de Serotonina; Esperar por lo menos 2 semanas después de la descontinuación de MAO(s) para iniciar AT(s) o viceversa; Evitar uso conjunto.

Barbitúricos. Metildopa: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Carbamacepina: Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Puede tomar hasta 2 semanas después de la descontinuación de MAO(s)

para que los efectos del mismo se disipen; Evitar uso conjunto.

Dextrometorfano. Meperidina: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Evitar uso conjunto.

Digoxina. Tabletas: Se ↓ efecto terapéutico con Procarbazina; Monitorizar terapia.

Fluoxetina: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Esperar por lo menos 5 semanas después de la descontinuación de MAO(s) para iniciar Fluoxetina o viceversa; Evitar uso conjunto.

Levodopa: Se ↑ riesgo de efectos adversos de MAO(s); Considerar modificación de terapia.

Litio: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia

Tramadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Considerar modificación de terapia.

Inhibidores de Proteasa: Indinavir, Nelfinavir, Ritonavir:

Δagonistas alfa y beta de Acción Indirecta. AT(s). Facilitaxel. Sirofimol: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

Alcaloides de la Vinca. BCC. Benzodiazepinas. Busulfano. Clartromicina. Colchicina. Etopósido. Fenotilino. Fluoxetina. Haloperidol. Ifosfamida. Imatinib. Isosorbida. Diminato. Ketamina. Tacrolimus. Zolpidem: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.

Amiodarona. Derivados del Ergot: Se ↑ riesgo de efectos adversos peligrosos para la vida; Evitar uso conjunto.

Δesmololitos. Orales. Risampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Inhibidores de Proteasa; Considerar modificación de terapia.

Antagonistas de Receptores 5-HT. Ciprofloxacina. Daunorubicina. Idarubicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Nelfinavir y Ritonavir; Monitorizar terapia.

Anitacídicos. ASA. Doxorrubicina. Fenobarbital. Prazosina. Ranitidina: Se ↓ efecto terapéutico de Inhibidores de Proteasa; Monitorizar terapia.

Antihistamínicos: *Clorfeniramina:* Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia; *Hidroxicina:* Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

Carbamacepina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Se ↓ efecto terapéutico de Inhibidores de Proteasa; Considerar modificación de terapia.

Carvediol. Clorpromacina. Flufenacina. Propafenol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

Cadeing: Se ↓ efecto terapéutico con Ritonavir; Monitorizar terapia.

Corticosteroides inhalados: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar

- Terapia.
- Derivados de Teofilina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Digoxina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Efavirenz: Se ↑ riesgo de toxicidad de Nelfinavir y Ritonavir; Se ↓ efecto terapéutico de Indinavir; Considerar modificación de terapia.
- Estatinas: Se ↑ riesgo de rabdomílosis; Considerar modificación de terapia.
- IECA's: Captopril: Se ↑ riesgo de toxicidad con Ritonavir; Considerar modificación de terapia.
- Omeprazol: Se ↓ efecto terapéutico de Indinavir; Monitorizar terapia.

Inhibidores de Transcriptasa Inversa Nucleosido:

- Didanosina, Estavudina, Lamivudina, Zidovudina:
- Aciclovir: Se ↑ depresión sobre el SNC (letargia y fatiga); Monitorizar terapia.
 - Agonistas alfa y beta: Acción Indirecta: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - Alopurinol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Didanosina; Considerar modificación de terapia.
 - Doxorubicina: Se ↓ efecto terapéutico de Estavudina; Considerar modificación de terapia.
 - Estavudina: Se ↑ riesgo de acidosis láctica con Didanosina; Se ↓ efecto terapéutico con Zidovudina; Considerar modificación de terapia.
 - Ganciclovir-Valganciclovir: Se ↑ riesgo de toxicidad hematológica con Didanosina, Lamivudina y Zidovudina; Considerar modificación de terapia.
 - Itraconazol: Se ↓ efecto terapéutico con Didanosina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
 - Quinolonas orales: Se ↓ efecto terapéutico con Didanosina; Se recomienda administrar Quinolonas orales por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de Didanosina; Considerar modificación de terapia.
 - Ritavirina: Se ↑ riesgo de acidosis láctica; Considerar modificación de terapia; Se ↓ efecto terapéutico de Estavudina; Evitar uso conjunto.
 - Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Zidovudina; Considerar modificación de terapia.

- Trimetoprim con Sulfa: Trimetoprim: Se ↑ riesgo de toxicidad de terapia.
- Lamivudina: Monitorizar terapia.

Inmunoglobulina:

- Fenitoína: Se ↑ riesgo de efectos adversos; Monitorizar terapia.

Insulinas: Lenta, NPH, Regular:

- Agonistas alfa y beta: Acción Directa: Se ↓ efecto terapéutico de Insulinas; Monitorizar terapia.
- Beta-Bloqueadores: Se ↓ efecto terapéutico de Insulinas; Monitorizar terapia.
- Interferón alfa 2a o 2b:
- Derivados de Teofilitina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

Irbesartán:

- Amiodarona, Carvediol, Fenitoína, Ifosfamida, Ketamina:
- Paclitaxel, Propofol, Tamoxifeno, Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Diuréticos Retenedores de Potasio, Sales de Potasio: Se ↑ riesgo de hipercaliemia; Monitorizar terapia.
- Fluconazol: Se ↓ efecto terapéutico de Irbesartán; Monitorizar terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Irbesartán; Monitorizar terapia.

Isoniazida:

- Alcaloides de la Vinca, Atorvastatina, BCC, Busulfano, Carbamacepina, Ciclofosfamida, Claritromicina, Clorfeniramina, Colchicina, Derivados del Ergot, Derivados de Teofilina, Eritromicina, Espiramicina, Etoposido, Fenitoína, Fenobarbital, Fentanilo, Haloperidol, Imatinib, Isosorbinida Dinitrato, Ketamina, Simvastatina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona, Anestésicos Generales, Antidepresivos, Captopril, Carvediol, Dextrometorfano, Fenotiazinas, Ifosfamida, Iabetatol, Pacitaxel, Propofol, Tamoxifeno, Warfarin: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Antiácidos: Se ↓ efecto terapéutico de Isoniazida; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas.
- Rifavirina: Se ↓ riesgo de acidosis láctica; Considerar modificación de terapia; Se ↓ efecto terapéutico de Estavudina; Evitar uso conjunto.
- Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Zidovudina; Considerar modificación de terapia.

- horas; Considerar modificación de terapia.
- Benzodiacepinas. Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Cadeña. Dicarbazine: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Icosorbida Dinitrato:**
 - Amiodarona. BCC No Dihidropiridinas. Ciclosporina. Fluconazol. Haloperidol. Lidocaina. Metronidazol: Se ↑ efecto terapéutico de Icosorbida Dinitrato; Monitorizar terapia.
 - Carcinaceptina. Fenitoína. Fenobarbital. Rifamicina: Se ↓ efecto terapéutico de Icosorbida Dinitrato; Monitorizar terapia.
 - Diclofenaco. Toxicicilina. Imatinib. Inhibidores de Proteasa. Isoniazida. Itraconazol. Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Icosorbida Dinitrato; Considerar modificación de terapia.
- Itraconazol:**
 - Alcaloides de la Vinca. BCC. Benzodiazepinas. Ciclosporina. Clorfenamina. Colchicina. Derivados del Ergot. Diazaina. Flujoside. Fentanilo. Haloperidol. Isotretinina. Imatinib. Iosorbida Dinitrato. Sirofilita. Tacrolimus. Tegafolina. Warfarina. Zolpidem: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - Antineoplásicos: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT. Ciprofloxacina. Demorubicina. Idarubicina. Isotretinina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - Antidiádidas: Se ↓ efecto terapéutico de Itraconazol; Se recomienda administrar Itraconazol por lo menos 2 horas antes o 6 horas después del Antidiádido; Considerar modificación de terapia.
 - Antibióticos Macrólidos: Claritromicina. Eritromicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Itraconazol; Monitorizar terapia.
 - Bustifano. Carbamacepina. Corticosteroides: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - Estatinas: Se ↑ riesgo de rabdomiolisis; Considerar modificación de terapia.
 - Fenitoína. Ranitidina. Rifaxipicina: Se ↓ efecto terapéutico de Itraconazol; Considerar modificación de terapia.
 - Fenobarbital. Sacrafato: Se ↓ efecto terapéutico de Itraconazol; Monitorizar terapia.
 - Inhibidores de Transcripción Inversa Nucleótido. Didanosina: Se ↓ efecto terapéutico de Itraconazol; Se recomienda separar la

- administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Ketamina:**
- AINEs. Doxiciclina. Fluconazol. Imatinib. Inhibidores de Proteasa. Isoniazida. Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Ketamina; Considerar modificación de terapia.
 - Amiodarona. BCC No Dihidropiridinas. Ciclosporina. Haloperidol. Ibuprofén. Lidocaina. Metronidazol. Oméprazol. Pirimetamina. Trimetoprim con Sulfa. Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico de Ketamina; Monitorizar terapia.
 - Doxorubicina: Se ↓ efecto terapéutico de Ketamina; Monitorizar terapia.
- Labetalol:**
- Amiodarona. Clorzapina. Difenhidramina. Haloperidol. Imipramina. Isoniazida. Lidocaina. Metronidazol. Pirimetamina: Se ↑ efecto terapéutico de Labetalol; Monitorizar terapia.
 - Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Labetalol; Considerar modificación de terapia.
- Lamotrigina:**
- Acido. Valproílico: Se ↑ riesgo de toxicidad de Lamotrigina; Considerar modificación de terapia.
 - Anizolactonas. Orales. Barbitúricos. Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Lamotrigina; Considerar modificación de terapia.
 - Carbamacepina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Se ↓ efecto terapéutico de Lamotrigina; Considerar modificación de terapia.
- Lefunomida:**
- Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Lepirudina:**
- ASA: Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
 - Digitena con Sales. Monacáceas: Se ↑ efecto terapéutico de Lepirudina; Evitar uso conjunto.
- Levodopa con Carbidiopa:**
- Antidepresivos: Se ↓ efecto terapéutico de Levodopa; Monitorizar terapia.
 - Fenotiazinas: Se ↓ efecto terapéutico de Levodopa; Considerar modificación de terapia.
 - Haloperidol: Se ↓ efecto terapéutico con Levodopa; Considerar

modificación de terapia.

- MAO's: Se ↑ riesgo de efectos adversos con Levodopa; Considerar modificación de terapia.
- Soles de Hierro orales: Se ↓ efecto terapéutico de Levodopa con Carbidiopa; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Lignocaina (Lidocaína):

- Alcaloides de la Vinca, Antidepresivos, Benzodiacepinas, Busulfano, Captopril, Ciclosporina, Colchicina, Derivadas del Ergot, Dextrometorfano, Fenotilo, Fosfamida, Imatinib, Inosorbida Dinitrato, Ketamina, Labetalol: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Amiodarona, Beta-Bloqueadores: Se ↑ riesgo de toxicidad de Lidocaína; Monitorizar terapia.
- Antagonistas de Receptores 5-HT, Carvediol, Cleritromicina, Dexamorubicina, Eritromicina, Etoxarizo, Haloperidol, Idarubicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Antihistamínicos: Clofenviramina: Se ↓ efecto terapéutico; Difenhidramina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

- Carbamacepina, Doxorubicina, Fenobarbital, Prazosina: Se ↓ efecto terapéutico de Lidocaína; Hidroxicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Clozapina, Darcarbazina, Derivados de Teofiflina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Codéina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Diclofenaco, Doxiciclina, Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Lidocaína; Considerar modificación de terapia.
- Fluconazol: Se ↓ efecto terapéutico de Lidocaína; Monitorizar terapia.

Litio carbonato:

- Acetazolamida: Se ↑ excreción de Litio; Monitorizar terapia.
- ANES, IECA's, Irbesartán: Se ↓ riesgo de toxicidad de Litio;

- Considerar modificación de terapia.

- Antidepresivos, BCC, No Dihidropiridinas, Carbamacepina, Clozapina, Fenotiazinas, MAO's, Olanzapina: Se ↑ riesgo de neurotoxicidad; Monitorizar terapia.

- Derivados del Ergot, Dextrometorfano, Fluoxetina, Meperidina, Warfarina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Tremadol: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Considerar modificación de terapia.

- Derivados de Teofilina, Sales de Sodio: Se ↓ efecto terapéutico de Litio; Monitorizar terapia.

Desmogresina: Se ↓ respuesta; Monitorizar terapia.

- Dipirona con Sales Magnésicas: Puede ↑ concentración plasmática de equilibrio de Litio. Monitorizar concentraciones plasmáticas de Litio durante y después del uso simultáneo con Dipirona.

Diuréticos: Hidroclorotiazida, Indapamida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Litio; Retenedores de Potasio: Se producen cambios en la concentración sérica y efecto terapéutico de Litio; Considerar modificación de terapia.

- Ezenitoína, Metildopa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Litio; Monitorizar terapia.

Diuréticos: Haloperidol: Se ↑ riesgo de síntomas extrapiimentales; Monitorizar terapia.

Loperamida:

- Amiodarona, Antidepresivos, BCC, No Dihidropiridinas, Carvediol, Clorotromicina, Eritromicina, Haloperidol, Hidroxicina, Midazolam, Nifedipina, Propranolol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

- ASAs, Doxorubicina, Prazosina, Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Loperamida; Monitorizar terapia.

Magnesio Sulfato:

- Aminoácidos: Se ↑ riesgo de depresión respiratoria; Monitorizar terapia.

- BCC: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sulfato de Magnesio; Se ↑ efecto hipotensor; Considerar modificación de terapia.

- Relajantes Musculares: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Melfalano:

- Ciclosporina: Se ↑ riesgo de nefotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Digoxina tabletas: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Mercaptopurina:

- Allopurinol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Mercaptopurina; Considerar modificación de terapia.

- Aspirina, Sulfasalazina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Mercaptopurina; Monitorizar terapia.

- Warfarina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Metformina:

- agonistas alfa y beta de Acción Directa. BCC: Se ↓ efecto terapéutico de Metformina; Monitorizar terapia.
- Anovulatorias Orales: Se ↑ o ↓ efecto terapéutico de Metformina; Monitorizar terapia.

Metildopa:

- Agonistas alfa y beta: Acción Directa: Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Acción Indirecta: Se ↑ riesgo de hipertensión; Considerar modificación de terapia.
- Amitriptilina: Se ↑ riesgo de efectos adversos extrapiramidales; Monitorizar terapia.
- ATs. Fenotiazinas: Se ↓ efecto terapéutico de Metildopa; Considerar modificación de terapia.
- IMAOs: Se ↑ efecto terapéutico de Metildopa; Monitorizar terapia.
- Litio: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Sales de Hierro orales: Se ↓ efecto terapéutico de Metildopa; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Metilfenidato:

- Amiodarona. Clorzapina. Difenhidramina. Haloperidol: Se ↑ efecto terapéutico de Metilfenidato; Monitorizar terapia.
- ATs. Fenitoína: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de Metilfenidato; Monitorizar terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Metilfenidato; Considerar modificación de terapia.
- IMAOs: Se ↑ presión arterial; Puede tomar hasta 2 semanas después de la discontinuación de IMAOs para que los efectos del mismo se disipen; Evitar uso conjunto.

Metoclopramida:

- Amitriptilina: Se ↑ riesgo de efectos adversos extrapiramidales; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↑ concentración sérica; Monitorizar terapia.

Metotrexato:

- Acitretina: Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Evitar uso conjunto.
- ANSES: Se ↑ riesgo de toxicidad hematológica y renal; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona. Antidepresivos. BCC No. Dihidropiridinas. Claritromicina. Carvedilol. Haloperidol.

Hidroxicina. Midazolam. Nifedipina. Propranolol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

- ASA. Sulfadiazina. Trimetoprim con Sulfa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Metotrexato; Considerar modificación de terapia.
- Asparaginasa: Se ↓ o neutralizan efectos sobre células malignas; Monitorizar terapia.
- Citarrabina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Colestituramina. Retina: Se ↓ efecto terapéutico de Metotrexato; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- Digoxina tabletas: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Dipirona con Sales Magnésicas: Puede ↑ concentraciones plasmáticas hasta niveles potencialmente tóxicos; Monitorizar y ajustar dosis de Metotrexato a partir de signos de toxicidad por Metotrexato y/o por la función renal.
- Doxiciclina. Penicilinas: Se ↑ riesgo de toxicidad de Metotrexato; Monitorizar terapia.
- Doxorrubicina. Hidroxicloroquina. Prazosina. Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Metotrexato; Monitorizar terapia.

Metronidazol:

- Alcaloides de la Vinca. Benzodiacepinas. Ciclosporina. Clariromicina. Clofentixina. Colchicina. Derivados del Ergot. Doxorubicina. Eritromicina. Espiramicina. Etopósido. Fentanilo. Haloperidol. Iodosamida. Imatinib. Isosorbida. Dimutato. Ketamina. Teoflina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Bustifano: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Fluorouracilo: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Micofenolato mofetilo:
- Antídidos. Sales de Hierro orales: Se ↓ efecto terapéutico de Micofenolato; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Mitomicina:

- Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT. Antidepresivos. BCC. No. Dihidropiridinas. Carvedilol. Ciprofloxacina. Clariromicina. Daunorubicina. Doxorubicina. Eritromicina. Etopósido. Haloperidol. Hidroxicina. Idarubicina. Imatinib. Midazolam. Nifedipina. Propranolol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.

- ASA. Prazosina. Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Mitomicina; Monitorizar terapia.
- **Modulador Hemorreológico, tipo Pentoxifilina:**
 - Derivadas de Teofilina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - Quinolonas: Ciprofloxacina: Se ↑ riesgo de efectos adversos de Pentoxifilina; Monitorizar terapia.
- **Montelukast:**
 - Carbamacepina. Fenitoína. Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Montelukast; Monitorizar terapia.

Muciloides hidrofílicos derivados de Plantaginaceae (Psyllium):

- ASA. Digoxina. Diuréticos. Refendores de Potasio. Doxiciclina.
- Nitrofurantoina: Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Nafazolina:

- Antidepresivos: Se ↓ efecto vasopresor; Considerar modificación de terapia.

Nitrofurantoina:

- Psyllium: Se ↓ efecto terapéutico de Nitrofurantoina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Nitroprusiato sódico:

- BCC: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.

Otreotide:

- Amiodarona. Antibíticos. Macrólidos. ATsO. Fenotiazinas.
- Fluoxetina.
- Haloperidol. Indometacina. Iridopirina. Procainamida. Quinolonas.
- Sulpiride. Tizanidina. Triptido de Arsénico: Se ↑ riesgo de erritmas ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.

Olanzapina:

- Liflo: Se ↑ riesgo de Neurotoxicidad; Monitorizar terapia.

Omeprazol:

- Alcaloides de la Vinca. Antagonistas de Receptores 5-HT. BCC No Dihidropiridinas. Ciprofloxacina. Damnorubicina. Doxorubicina.

- Etopósido. Idarubicina. Imatinib. Nifedipina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Amiodarona. Carvediol. Fluoxetina. Ketamina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de Omeprazol; Monitorizar terapia.
- Clorazepina. Indinavir: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Fenitoína. Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Fenobarbital. Ciclofosfamida. Imipramina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.

Oxitocina sintética:

- Dinoprostone: Se ↑ efecto terapéutico de Oxitocina; Se recomienda esperar 6-12 horas después de administrar Dinoprostone para iniciar Oxitocina.

Paclitaxel:

- Amiodarona. Ciclosporina. Irbesartán. Isoniazida: Se ↑ efecto terapéutico de Paclitaxel; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos. Carvediol. Clariotromicina. Eritromicina.
- Haloperidol. Hidroxicina. Midazolam. Propromojo: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA. Carbamacepina. Fenitoína. Fenobarbital. Prazosina.
- Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Paclitaxel; Monitorizar terapia.
- Carboplatino: Se ↑ riesgo de mielosupresión; Se recomienda administrar Paclitaxel antes de Carboplatino; Considerar modificación de terapia.
- Cisplatino: Se ↑ riesgo de mielosupresión; Se recomienda administrar Paclitaxel antes de Cisplatino; Considerar modificación de terapia.
- Doxiciclina. Fluconazol. Improfeno. Indometacina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Paclitaxel; Considerar modificación de terapia.
- Doxorubicina: Se ↑ riesgo de toxicidad (falla congestiva cardíaca); Considerar modificación de terapia.
- Eflavirenz. Inhibidores de Proteasa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Paclitaxel; Monitorizar terapia.

Pamidronato sódico:

- Aminoglicósidos: Se ↑ riesgo de hipocalcemia; Monitorizar terapia.
- ANSES: Se ↑ riesgo de erosión y/o ulceración G. I.; Considerar modificación de terapia.

Paracetamol (Acetaminofén):

- Barbitúricos, Carbamacepina, Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Paracetamol; Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Colestiramina Resina: Se ↓ efecto terapéutico de Paracetamol; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 1 hora; Considerar modificación de terapia.

Penicillamina:

- Antácidos, Sales de Hierro orales: Se ↓ efecto terapéutico de Penicillamina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.
- Aurotioromalato Sódico: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Penicilinas:

- Amoxicilina, Ampicilina, Clavulanato, Dicloxacilina, Fenoximeticilicina, Oxacilina, Penicilina G Benzotínica, Penicilina G Procaínica, Piperacilina-Tazobactam: Allopurinol: Se ↑ riesgo de reacciones de hipersensibilidad (rash en la piel) con Amoxicilina y Ampicilina; Monitorizar terapia.
- Aminoglicósidas: Se ↓ concentración sérica con Penicilina I.V.; No mezclar conjuntamente en la misma línea I.V.; Considerar modificación de terapia.
- Beta-Bloqueadores: Atenolol: Se ↓ efecto terapéutico con Ampicilina; Monitorizar terapia.
- Doxicilina: Se ↓ efecto terapéutico de Penicilinas; Considerar modificación de terapia.
- Metotrexato: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Warfarina: Se ↓ efecto anticoagulante con Dicloxacilina; Monitorizar terapia.

Prazinamida:

- Ciclosporina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Pridoxina (Vitamina B₆): Barbitúricos, Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Primetamina:

- Amiodarona: Se ↑ efecto terapéutico de Pirimetamina; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos: Carvediol, Dextrometorfano, Haloperidol,

Iofosfamida,

- Ketamina, Labetalol: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Cadeína: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

Polistireno Sulfonato:

- Antidiáfrasicos: Se ↑ riesgo de alcalosis metabólica; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

Polimixina B:

- Relajantes Musculares: Se ↑ efecto terapéutico (parálisis respiratoria); Considerar modificación de terapia.

Procaínamida:

- Amiodarona, Antibióticos Macrólidos, ATC, Fenotiazinas, Fluoxetina, Haloperidol, Indapamida, Isordipino, Octreotide, Quinolonas, Sulpiride, Tizanidina, Trióxido de Arsénico: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- Clozapina, Difenhidramina: Se ↑ efecto terapéutico de Procaínamida; Monitorizar terapia.
- Fluoxetina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Procainamida; Considerar modificación de terapia.

Productos para la Tiroides: Levotiroxina, Liotiroxina:

- Amiodarona: Se altera función y respuesta de Productos para la Tiroides; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos: Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina, Esterogenos Conjugados Naturales de Origen Equino, Fenitoína: Se ↓ efecto terapéutico de Productos para la Tiroides; Monitorizar terapia.
- Colantitamina Resina: Se ↓ altera función de Productos para la Tiroides; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- Derivados de Teofilina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Sales de Calcio orales: Se ↓ efecto terapéutico de Productos para la Tiroides; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 4 horas; Considerar modificación de terapia.

Progestágenos: Medroxiprogesterona, Megestrol:

- Acetretina: Se ↓ efecto terapéutico de Progestágenos; Evitar uso conjunto.
- Barbitúricos: Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Medroxiprogesterona; Monitorizar terapia.
- Medroxiprogesterona; Monitorizar terapia.
- Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico de Medroxiprogesterona; Considerar modificación de terapia.

Propafenona:

- Alcaloides de la Vinca. Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT₃. Daunorubicina. Doxorubicina. Etopósido. Idarubicina. Imatinib: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Clozapina. Difenhidramina. Haloperidol: Se ↑ efecto terapéutico de Propafenona; Monitorizar terapia.
- Derivados de Teofilina. Digoxina. Propranolol: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Derivados de Teofilitina. Digoxina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- Efloretina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Propafenona; Considerar modificación de terapia.

Propofol:

- Alcaloides de la Vinca. Alovastatina. BCC. Benzodiacepinas. Busulfano. Clorfeniramina. Clorhicina. Derivados del Ergot. Eritromicina. Espiramicina. Etopósido. Fentanilo. Haloperidol. Ifosfamida. Imatinib. Isosorbida. Dinitrato. Ketamina. Simvastatina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Amiodarona. Irbesartán. Isoniazida: Se ↑ efecto terapéutico de Propofol; Monitorizar terapia.
- Ciclofosfamida. Clozapina. Dacarbazine. Derivados de Teofilina.
- Fenobarbital. Fenotiazinas. Imipramina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Doxorubicina: Se ↓ efecto terapéutico de Propofol; Monitorizar terapia.
- Fluconazol. Ibuprofeno. Indometacina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Propofol; Considerar modificación de terapia.

Quinolonas: Ciprofloxacina, Levofloxacina:

- Amiodarona. Antibióticos Macrólidos. Fenotiazinas. Fluoxetina. Haloperidol. Indanamida. Isradipino. Octreotide. Procainamida. Sulpiride. Tizanidina. Triptido de Arsenico: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- Antídacticos. Didanosina. Sales de Calcio y Hierro orales.

Sucralfato: Se ↓ efecto terapéutico de Quinolonas orales; Se recomienda administrar Quinolonas orales por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de estos fármacos; Considerar modificación de terapia.

Anidrepsivos: Maprotilina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia; Tricíclicos: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.

• ASA. Doxorubicina. Prazosina. Rifampicina. Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Ciprofloxacina; Monitorizar terapia.

• Benzodiacepinas: Diazepam: Se ↑ riesgo de toxicidad con Ciprofloxacina; Midazolam: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Ciprofloxacina; Monitorizar terapia.

• Atorvastatina. Carvediol. Ciclosporina. Hidroxicina. Imatinib. Itraconazol. Mitomicina. Neftinib. Omeprazol. Propranolol. Ranitidina. Ritonavir. Simvastatina. Tacrolimus. Tamoxifeno. Testosterona: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC con Ciprofloxacina; Monitorizar terapia.

• Ciprofloxacina. Clozapina. Dacarbazine: Se ↑ riesgo de toxicidad con Ciprofloxacina; Considerar modificación de terapia.

• Clozapina. Diclofenac. Digoxina. Flunarizina. Imatinib. Propranolol. Derivados de Teofilina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.

• Fenitoína: Se ↑ riesgo de efectos adversos con Ciprofloxacina; Monitorizar terapia.

• Warfarina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

Ranitidina:

- Amiodarona. Antagonistas de Receptores 5-HT₃. Antidepresivos. Carvediol. Ciprofloxacina. Claritromicina. Daunorubicina. Dexameetasona. Digoxina. Etopósido. Haloperidol. Hidrocortisona. Hidroxicina. Imatinib. Midazolam. Propranolol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA. Doxorubicina. Prazosina. Vinblastina: Se ↓ efecto terapéutico de Ranitidina; Monitorizar terapia.

Ciclosporina: Se ↑ concentración sérica; Monitorizar terapia.

• Diclofenaco. Doricicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Ranitidina; Considerar modificación de terapia.

• Inhibidores de Proteasa: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

• Itraconazol: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.

Relajantes Musculares: Atracurio. Rocuronio:

- Dinoglicidios: Se ↑ riesgo de depresión respiratoria; Monitorizar terapia.
 - Anestésicos Generales. Anfotericina B. Clindamicina. Sulfato de Meznesio: Se ↑ efecto terapéutico de Relajantes Musculares; Monitorizar terapia.
 - BCC: Se ↑ o prolonga efecto terapéutico de Relajantes Musculares;
 - Corticosteroides (altas dosis por períodos prolongados): Se ↑ riesgo de miopatia; Considerar modificación de terapia.
 - Digoxina: Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas; Monitorizar terapia.
 - Diuréticos: De Techo Elevado: Se ↑ o ↓ efecto terapéutico de Relajantes musculares; Monitorizar terapia.
 - Inhibidores de Aceficolinesterasa: Se ↓ efecto terapéutico de Relajantes Musculares; Monitorizar terapia.
 - Polidimixina B: Se ↑ efecto terapéutico de Relajantes Musculares (parálisis respiratoria); Considerar modificación de terapia.
- Relajantes Musculares de Acción Central: Baclofeno, Tizanidina:**
- Amiodarona. Antibióticos Macrólidos. ATs. Fenotiazinas. Fluoxetina. Haloperidol. Indapamida. Isradipino. Ociptreotide. Procainamida. Quinolonas. Sulpiride. Triptido de Argén: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida con Tizanidina; Evitar uso conjunto.
 - Beta Bloqueadores: Se ↑ riesgo de hipertensión de rebote con Tizanidina; Considerar modificación de terapia.
- Ribavirina:**
- Inhibidores de Transcritasa Inversa Nucleosídeos: Se ↑ riesgo de acidosis láctica; Considerar modificación de terapia; Estaravudina: Se ↓ efecto terapéutico; Evitar uso conjunto.

Rifampicina:

- Alcaloides de la Vinca. Amiodarona. ATs. Antagonistas de Receptores 5-HT. Barbitúricos. Beta Bloqueadores. Bisulfato. Carvedilol. Ciclofosfamida. Ciprofloxacina. Clozapina. Colchicina. Corticosteroides. Dacetazima. Dexamorfina. Diroxina tabletas. Naturales de Origen Equino. Etoposido. Fluconazol. Flunarizina. Haloperidol. Idarubicina. Ifosfamida. Imatinib. Irbesartán. Isosorbida. Dinitrato. Morfina. Salbutamol. Sulfonilureas: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Anomulatorios Orales. BCC. Benzodiacepinas. Cicloserpina.

- Clorfenicol. Estavirenz. Fenitoína. Inhibidores de Proteasa. Itraconazol. Zidovudina: Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- Clarithromicina. Diclofenaco. Doxiciclina. Eritromicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Rifampicina; Considerar modificación de terapia.
- Antihistamínicos: Hidroxicina: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Segunda Generación: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Antiplaquetarias: Cloplodogrel: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- ASA. Carbamacepina. Proazasina: Se ↓ efecto terapéutico de Rifampicina; Monitorizar terapia.
- **Sales de Calcio (Carbonato, Gluconato):**
 - BCC: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Digoxina: Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas especialmente con Sales de Calcio IV; Monitorizar terapia.
 - Diuréticos: Hidroclorotiazida. Indapamida: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sales de Calcio; Monitorizar terapia.
 - Dobutamina: Se ↓ efecto terapéutico especialmente con Sales de Calcio IV; Monitorizar terapia.
 - Productos para la Tireoide: Se ↓ efecto terapéutico con Sales de Calcio orales; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 4 horas; Considerar modificación de terapia.
 - Quinidolonas orales: Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda administrar estos fármacos por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de Sales de Calcio orales; Considerar modificación de terapia.
- **Sales de Hierro:**
 - Ferroso Fumarato, Hierro (Sal Ferrosa), No Dextrán, Polimaltosa:
 - Anticálcicos: Se ↓ efecto terapéutico de Sales de Hierro orales; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos tanto como sea posible; Considerar modificación de terapia.
 - Doxiciclina: Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda administrar Doxiciclina por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de Sales de Hierro orales; Considerar modificación de terapia.
 - IECAs: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sales de Hierro I.V.; Monitorizar terapia.
 - Levodopa con Carbidiopsa. Metildopa. Micofenolato. Penicillamina:

Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Considerar modificación de terapia.

- Quinolonas orales: Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda administrar Quinolonas orales por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de sales de hierro orales; Considerar modificación de terapia.

Sales de Potasio: (Cloruro, Fosfato, Gluconato):

- Diuréticos. Retenedores de Potasio: Se ↑ riesgo de hipercaliemia; Considerar modificación de terapia.
- IECA/SI. Irbesartán: Se ↑ riesgo de hipercaliemia; Monitorizar terapia.

Sales de Sodio: (Bicarbonato, Cloruro):

- Lito: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Sirolimus:

- Amiodarona. Fluconazol: Se ↑ efecto terapéutico de Sirolimus; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos. BCC. No. Diltidropiridinas. Carbenditol. Claritromicina. Clorpromacina. Eritromicina. Flufenamicina. Haloperidol. Hidroxicina. Midazolam. Nifedipina. Propofol: Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- ASA. Carbamacepina. Doxorubicina. Fenobarbital. Prozamina. Vinblastine: Se ↓ efecto terapéutico de Sirolimus; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sirolimus; Se recomienda administrar Sirolimus 4 horas después de Ciclosporina; Considerar modificación de terapia.
- Diclofenaco. Doxiciclina. Itraconazol: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sirolimus; Considerar modificación de terapia.
- Inhibidores de Proteasa: Se ↑ riesgo de toxicidad de Sirolimus; Monitorizar terapia.

Sucralfato:

- Itraconazol: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Quinolonas orales: Se ↓ efecto terapéutico; Se recomienda administrar Quinolonas orales por lo menos 2 horas antes o 6 horas después de Sucralfato; Considerar modificación de terapia.

Sulfadiazina:

- Amiodarona. Carbenditol. Fluoretina. Ifosfamida. Metotrexate: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.

riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.

- Carbamacepina. Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Sulfadiazina; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Dipirona con Sales Magnésicas: Puede desplazar a Sulfadiazina de su sitio de unión a las proteínas plasmáticas; Evitar uso conjunto.
- Fenitoína: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Sulfonilureas: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.

Sulfasalazina:

- Azatioprina. Mercaptopurina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- Digoxina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Warfarina: Se ↓ efecto anticoagulante; Monitorizar terapia.

Sulfonilureas: Glibenclamida (Glyburide). Gliclazida:

- Agonistas alfa y beta de Acción Directa. Rifampicina: Se ↓ efecto terapéutico de Sulfonilureas; Monitorizar terapia.
- Anomulatarios Orales: Se ↑ o ↓ efecto terapéutico de Sulfonilureas; Monitorizar terapia.
- Antidiádicos: Se ↑ efecto terapéutico de Sulfonilureas; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
- Antidepresivos. ASA. Beta-Bloqueadores. Clorfenicol. Enefibrato. Fluconazol. Sulfadiazina. Sulfá: Se ↑ efecto terapéutico de Sulfonilureas; Monitorizar terapia.
- Ciclosporina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- Dipirona con Sales Magnésicas: Puede desplazar a Sulfonilureas de su sitio de unión a las proteínas plasmáticas; Evitar uso conjunto.
- Warfarina: Se ↑ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.

Suplitrile:

- Amantadina: Se ↑ riesgo de efectos adversos extrapiramidales; Monitorizar terapia.
- Antidiádicos. Antibióticos. Macrólidos. ATs. Fenotiazinas. Fluoxetina. Haloperidol. Indapamida. Isradipino. Octreotide. Prostatinumida. Quinolonas. Tizanidina. Tríptido de Arsénico: Se ↑ riesgo de arritmias ventriculares peligrosas para la vida; Evitar uso conjunto.
- Analgésicos. Narcóticos. Anestésicos Generales. IECA/s: Se ↑ riesgo de hipotensión; Monitorizar terapia.

- Antíácidos: Se ↓ absorción de Sulpiride; Se recomienda separar la administración de ambos fármacos tanto como sea posible; Monitorizar terapia.
- Derivados del Eser: **Bromocriptina:** Se antagoniza efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
- **Carbamacepina:** Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Considerar modificación de terapia.
- **Fenitoína, Fenobarbital:** Se antagoniza efecto anticonvulsivante; Considerar modificación de terapia.

Suxametonilo (succinilcolina):

- **Aminoglucósidos:** Se ↑ riesgo de depresión respiratoria; Monitorizar terapia.
- **Anfotericina B, Inhibidores de Acetilcolinesterasa:** Se ↑ efecto terapéutico de Succinilcolina; Monitorizar terapia.
- **Ciclofosfamida:** Se ↑ efecto terapéutico de Succinilcolina; Considerar modificación de terapia.
- **Clinandimicina:** Se ↑ efecto terapéutico de Succinilcolina; Monitorizar terapia.
- **Corticosteroides (alas, dasis por períodos prolongados):** Se ↑ riesgo de miopatia; Considerar modificación de terapia.
- **Digoxina:** Se ↑ riesgo de arritmias cardíacas; Monitorizar terapia.
- **Diuréticos:** *De Techo Elevado:* Se ↑ o ↓ efecto terapéutico de Succinilcolina; Monitorizar terapia.

Tacrolimus:

- **Amiodarona, Ciclosporina:** Se ↑ efecto terapéutico de Tacrolimus; Monitorizar terapia.
- **Antagonistas de Receptores 5-HT, Antidepresivos, Carvediol, Ciprofloxacina, Clorpromacina, Colechicina, Daunorubicina, Decametasona, Digeoxina, Doxorubicina, Etopósido, Flufenazina, Haloperidol, Hidrocortisona, Hidroxicina, Imatinib, Midazolam, Propranolol:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
- **AS1, Carbamacepina, Fenobarbital, Prazosina, Vinblastina:** Se ↓ efecto terapéutico de Tacrolimus; Monitorizar terapia.
- **BCC, No Dihidropiridinas, Claritromicina, Diclofenaco, Doxiciclina, Eritromicina, Fluconazol, Inhibidores de Proteasa, Itraconazol:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Tacrolimus; Considerar modificación de terapia.
- **Caspofungina:** Se ↓ concentración sérica de Tacrolimus; Monitorizar terapia.

- **Fenitoína:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- **Tamoxifeno:**
 - **Alcaloides de la Vinca, Antagonistas de Receptores 5-HT, Ciprofloxacina, Daunorubicina, Doxorubicina, Etopósido, Idarubicina, Imatinib:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **Amiodarona, BCC, No Dihidropiridinas, Ciclosporina, Clorzapina, Desmhidramina, Haloperidol, Ibragertol, Isoniazida:** Se ↑ efecto terapéutico de Tamoxifeno; Monitorizar terapia.
 - **Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital:** Se ↓ efecto terapéutico de Tamoxifeno; Monitorizar terapia.
 - **Doxiciclina, Fluconazol, Fluoxetina, Ibuprofeno, Indometacina:** Se ↑ riesgo de toxicidad de Tamoxifeno; Considerar modificación de terapia.
- **Testosterona:**
 - **Alcaloides de la Vinca, Amiodarona, Antagonistas de Receptores 5-HT, Ciprofloxacina, Daunorubicina, Doxorubicina, Etopósido, Idarubicina, Imatinib:** Se ↑ riesgo de toxicidad sobre el SNC; Monitorizar terapia.
 - **Ciclosporina:** Se ↑ riesgo de hepatotoxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - **Warfarina:** Se ↑ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
- **Tiamazol (Metimazol):**
 - **Antidepresivos, Catepsitol, Carvediol, Dextransorfina, Fenotiazinas, Haloperidol, Labetalol:** Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Codina:** Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - **Fluoxetina:** Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
- **Topiramato:**
 - **Acetazolamida:** Se ↑ riesgo de nefrolisis y/o hipertensión; Monitorizar terapia.
 - **Antipiráticos, Oreges:** Se ↓ efecto terapéutico; Considerar modificación de terapia.
 - **Fenitoína:** Se ↓ concentración sérica de Topiramato; Monitorizar terapia.
- **Tramadol:**
 - **Amiodarona, Clorzapina, Disentidatamina, Haloperidol:** Se ↓ efecto

- terapéutico de Tramadol; Monitorizar terapia.
 - Antidepresivos. Derivados del Ergot. Dextrometorfanó.
 - Efluoxetina. MAO's Lito. Menietina: Se ↑ riesgo de Síndrome de Serotonina; Considerar modificación de terapia.
- Tretinoína:**
- Anovulatorios Orales: Se ↑ concentración sérica; Monitorizar terapia.
 - Carbamacepina: Se ↓ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Doxiciclina: Se ↑ riesgo de pseudonumor cerebral (vertigo, dispepsia, cefalea); Considerar modificación de terapia.
- Trihexifenidilo:**
- Amitriptilina: Se ↑ riesgo de efectos adversos extrapiramidales; Monitorizar terapia.
 - Trimetoprim con sulfá (Cotrimoxazol):
- Amitriptilina. Laminidina: Se ↑ riesgo de toxicidad con Trimetoprim; Monitorizar terapia.
 - Amiodarona. Carvediol. Ifosfamida. Ketamina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Carbamacepina. Fenobarbital: Se ↓ efecto terapéutico de Trimetoprim con sulfá; Monitorizar terapia.
 - Ciclosporina: Se ↓ efecto terapéutico con Sulfa; Monitorizar terapia.
 - Dipirona con Sales Magnésicas: Puede desplazar a la Sulfa de su sitio de unión a las proteínas plasmáticas; Evitar uso conjunto.
 - Fenitoína. Fluoretina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.
 - IECA's: Se ↑ riesgo de hipercaliemia con Trimetoprim; Monitorizar terapia.
 - Metocarbamato: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
 - Sulfonilureas: Se ↑ efecto terapéutico con Sulfa; Monitorizar terapia.
- Valprílico Ácido:**
- ASA: Se ↑ riesgo de toxicidad de Ácido Valprílico; Monitorizar terapia.
 - Antibióticos Macrólidos: Clarithromicina. Eritromicina: Se ↑ riesgo de toxicidad de Ácido Valprílico; Considerar modificación de terapia.
 - Barbitúricos: Se ↑ riesgo de toxicidad; Monitorizar terapia.

- Benzodiacepinas: Clonazepam: Se ↑ riesgo de convulsiones de ausencia; Considerar modificación de terapia.
 - Carbamacepina. Carbamem: Se ↓ efecto terapéutico de Ácido Valprílico; Monitorizar terapia.
 - Lamotrigina: Se ↑ riesgo de toxicidad; Considerar modificación de terapia.
- Vancomicina:**
- Alves: Se ↑ riesgo de toxicidad de Vancomicina; Considerar modificación de terapia.
 - Aminoglicósidas: Se ↑ riesgo de nefrotoxicidad; Monitorizar terapia.
- Warfarina sódica:**
- Ácido Ascórbico. Azatioprina. Dicloxacilina: Se ↓ efecto anticoagulante; Monitorizar terapia.
 - AlNES. ASA: Se ↑ riesgo de sangrado; Considerar modificación de terapia.
 - Aloperinol. Amiodarona. Bicalutamida. Clorfenicol. Dantrol.
 - Efinitiota. Testosterona: Se ↑ riesgo de efecto terapéutico de Warfarina; Considerar modificación de terapia.
 - Anovulatorios Orales: Se ↓ efecto anticoagulante; Considerar modificación de terapia.
 - Antiácidos: Se ↓ absorción de Warfarina; Se recomienda administrar Warfarina por lo menos 6 horas antes o 2 horas después del antiácido; Monitorizar terapia.
 - Antibióticos Macrólidos. Etiopósido. Fluroquinacilo. Fluoresina. Ibratardán. Isoniazida. Leflunomida: Se ↑ efecto terapéutico de Warfarina; Monitorizar terapia.
 - Antidepresivo. Doxiciclina. Quinolonas: Se ↑ riesgo de toxicidad de Warfarina; Monitorizar terapia.
 - Barbitúricos. Carbamacepina. Filomenadiona: Se ↓ efecto terapéutico de Warfarina; Considerar modificación de terapia.
 - Carvediol. Ifosfamida. Ketamina: Se ↑ efecto terapéutico; Monitorizar terapia.
 - Cefalotina. Cefazolina. Cefixima. Ceftriaxona. Estreptogramina.
 - Heparinas: Se ↑ riesgo de sangrado; Monitorizar terapia.
 - Colestiramina. Resina: Se ↓ efecto terapéutico de Warfarina; Se recomienda separar la administración de estos fármacos por lo menos 2 horas; Monitorizar terapia.
 - Dipirona con Sales Magnésicas: Se ↑ efecto terapéutico de Warfarina; Evitar uso conjunto.

ANEXOS

- ***Fenofibrato, Fluconazol, Itraconazol:*** Se ↑ riesgo de toxicidad de Warfarina; Considerar modificación de terapia.
 - ***Mercaptopurina:*** Se ↓ efecto terapéutico de Warfarina; Monitorizar terapia.
 - ***Sulfonilureas:*** Se ↑ efecto terapéutico de ambos fármacos; Considerar modificación de terapia.
- Zolpidem:**
- ***Amiodarona, BCC No Dihidropiridinas, Ciclosporina, Halcoperidol:*** Se ↑ efecto terapéutico de Zolpidem; Monitorizar terapia.
 - ***Carbamacepina, Fenitoína, Fenobarbital:*** Se ↓ efecto terapéutico de Zolpidem; Monitorizar terapia.
 - ***Diclofenaco, Doxiciclina, Inhibidores de Proteasa, Itraconazol:*** Se ↑ riesgo de toxicidad de Zolpidem; Considerar modificación de terapia.
 - ***Fluconazol:*** Se ↑ riesgo de toxicidad de Zolpidem; Monitorizar terapia.
1. **FORMULARIOS**
 - A. Formulario de Solicitud y Despacho de Medicamento Regulado.
 - B. Solicitud de Inclusión
 - C. Solicitud de Exclusión
 - D. Solicitud de Re-Inclusión
 - E. Solicitud de Modificación
 - F. Notificación de Reacciones Adversas, Suspchas de Fallas Terapéuticas y Farmacéuticas

**CAJA DE SEGURO SOCIAL
DIRECCIÓN GENERAL
COMISIÓN DE MEDICAMENTOS**

FORMULARIO DE SOLICITUD DE EXCLUSIÓN DE MEDICAMENTO

Fecha: Día _____ Mes _____ Año _____

1. Nombre Genérico:

2. Grupo Terapéutico: (según Cuadro Básico de Medicamentos)

3. Forma Farmacéutica: Tableta Cápsula Gragea Jardete Solución

Suspensión Crema Ungüento Supositorios Óvulos Emulsión Pólos

Aerosoles Otros (especifique): _____

4. Vía de administración:

5. Potencia / Concentración:

6. Indicación o Terapéutico en que se basa la propuesta:

7. Fundamento Terapéutico en que se basa la propuesta:

8. Exclusión solicitada por:
Departamento: _____

Servicio: _____

Unidad Ejecutora: _____

Observaciones: _____

PP _____
Médico Jefe del Departamento, Servicio o
de la Unidad Ejecutora

Nº total de Médicos del Servicio que respondan la solicitud y que prescriben el medicamento _____

Recibido (Fecha y Firma): _____

COMISIÓN DE MEDICAMENTOS

Aprobado _____ No Aprobado _____

Fecha: _____

Reglamento para la Selección de Medicamentos

Artículo 4:

4.1. Formulario de Solicitud de Exclusión:

Debió llenarse y estar firmado por el Jefe de Departamento, de Servicio o Unidad Ejecutora de la Caja de Seguro Social y por la mitad más una de los funcionarios médicos encargados de recetar el medicamento. En éste deberán indicarse los criterios técnicos y científicos. Este formulario para la Solicitud de Exclusión será elaborado por la Comisión de Medicamentos y revisado cada dos años.

**DIRECCIÓN GENERAL
COMISIÓN DE MEDICAMENTOS
FORMULARIO DE SOLICITUD DE MODIFICACIÓN DE RENGLÓN/Errror Marcado no definida.
DEL FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTO**

Fecha: Día _____ Mes _____ Año _____

1. Renglón a modificar:

2. Motivos para la modificación:

3. Describir la modificación solicitada (completo)

Concentración: _____

Forma farmacéutica: _____

Vía de administración: _____

Presentación: _____

Volúmen: _____

Restricciones para uso: _____

4. El renglón quedaría así:

Adjunte material científico que respalte la solicitud (Mínimo 2 estudios clínicos) Correo electrónico

Modificación solicitada por:

Departamento _____

Servicio _____

Unidad Ejecutora _____

Observaciones: _____

PP _____
Médico Jefe del Departamento, Servicio o
de la Unidad Ejecutora

Nº total de Médicos del Servicio que respondan la solicitud y que prescriban el medicamento _____

Recibido (Fecha y Firma): _____

COMISIÓN DE MEDICAMENTOS

Aprobado _____ No Aprobado _____

Fecha: _____

Modificación final del renglón: _____

MINISTERIO DE SALUD
SISTEMA NACIONAL DE FARMACOVIGILANCIA
FORO DE AÑO DE SUSPENSIÓN DE LAS FARMACÉUTICAS Y TERAPÉUTICAS

CONFIDENTIAL
PRODUCCIÓN SUSPENSOS (Aplica a todos los tipos de fallas)

17

LLEVAR SOLO PARA NOTIFICACIÓN DE SUSPENSIÓN DE FÁRMACO

Comentarios de la Falla farmacéutica (escriba cualquier información que quiera comentar y la cantidad de producto que tiene con el problema)

LETRAN SOLICITA NOTIFICACIÓN DE SUSPIRA DE FALLA TERAPÉUTICA		
Nombre del Particular: _____ Por qué sospecha que el producto es ineficaz (añage sus comentarios de la falla e incluya entre sus razones: los dosis utilizadas para alcanzar el efecto terapéutico deseado, por cuánto tiempo lo ha tomado el paciente y la fecha de diagnóstico de la falla):	Edu: _____ Serie: _____	Edu: _____ Serie: _____
(Un o más) medicamento(s) forma en que se administró:	Indique el diagnóstico principal e incluya otras patologías concomitantes	
	Ameritox Cambio del Producto <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> No	Ameritox Cambio de la Terapia <input type="checkbox"/> Sí <input checked="" type="checkbox"/> No

110

અનુભૂતિ

SOCIAL TRENDS

Nombre de la Comisión de Farmacovigilancia de la Comisión de Medicamentos de la Caja de Seguro Social, teléfonos: 236.1122 o 236-4976

ALERTA! LA SOSPECHA ES SUFFICIENTE



CA DE SEGURO SOCIAL
CONSEJO NACIONAL DE INSTITUCIONES DE FORMACION
Y VENCIMIENTO

Revista de Medicamentos
Sistem Integrador de Farmacovigilancia
Caja de Seguro Social

REVIEWS

DATOS DE UTILIDAD

Medidas de peso:	Ozas a gramos	Multiplicar por	28
	Libras a kilogramos		0.45

Medidas de volumen:	Cucharaditas a mililitros	Multiplicar por	5
	Cucharadas a mililitros		15
	Galonnes a litros		3.8

Medidas de longitud:	Pulgadas a centímetros	Multiplicar por	2.5
	Pies a centímetros		30
	Yardas a metros		0.9

Temperatura:

$$\text{Fahrenheit a Centígrado: } (\text{°F} - 30) / 2 = \text{°C}$$

$$\text{Centígrado a Fahrenheit: } (1.8 \times \text{°C}) + 32 = \text{°F}$$

Factor de riesgo: CINTURA / CADERA = Obesidad Abdominal
 Hombres – CC > 102 cm.
 Mujeres – CC > 88 cm.

IMC (Índice Masa Corporal)	Peso en Kg. / Talla en metros al cuadrado =	
*	< 18.9	Bajo Peso
*	18.9 - 24.9	Normal
*	25 - 29.9	Sobrepeso o Pre-Obeso
*	30.0 - 34.9	Obesidad I (Moderada)
*	35.0 - 39.9	Obesidad II (Severa)
*	> 40	Obesidad III
		(Obesidad Mórbida)

En pacientes con sospecha de disminución de la función renal utilizar la fórmula de Cockcroft-Gault para cálculo de la depuración de creatinina:

$$\text{Cx calculado} = \frac{(140 - \text{edad (años)} \times \text{peso corporal (Kg.)}}{\text{Creatinimuria (mg/dl)} \times 72$$

Valores normales = 100ml/min. Para una persona con 1.73m² de superficie corporal.

Las cifras por debajo de este valor indican reducción de la filtración glomerular y reflejan patología renal. Los valores inferiores a 60ml/min, son indicativos de insuficiencia renal moderada; niveles de 20ml/min, reflejan insuficiencia renal importante.

Conversión de creatinina de mg/dL a umol/L multiplicar por 76.3

Regla para dosis en lactantes y niños:

1. Regla de Young: $\frac{\text{Edad (años)}}{\text{Edad (años)} + 12} \times \text{Dosis adulto} =$
2. Regla de Clark: $\frac{\text{Peso (libras)}}{150} \times \text{Dosis adulto} =$
3. Regla de Fried: $\frac{\text{Edad (meses)}}{150} \times \text{Dosis adulto} =$
4. Superficie corporal:
 a. $\frac{\text{Área corporal niño}}{\text{Área corporal adulto}} \times \text{Dosis adulto} =$
 b. $\frac{\text{Área corporal niño (m}^2\text{)}}{1.73} \times \text{Dosis adulto} =$

Dosisificación en niños:

Se puede calcular la dosis pediátrica sobre la base de la dosificación en el adulto usando la edad, peso corporal, o área de superficie corporal, o con una combinación de estos factores. Los métodos más confiables se basan en el área de superficie corporal:

La tabla presenta una relación de la edad con el peso corporal (en kilogramos y en libras), la estatura (en centímetros y pulgadas), área de superficie corporal (en metros cuadrados) y el correspondiente porcentaje de la dosis de adulto.

1 nanogramo	0,001 microgramos
1 pulgada	2,54 centímetro
1 pie	30,480 centímetros 0,914 metros
1 yarda	1609,344 metros
1 milla	1,609 kilómetros
1 milla	0 grado Centígrados
32 Fahrenheit	22 grados Centígrados
70 Fahrenheit	27 grados Centígrados
80 Fahrenheit	32 grados Centígrados
90 Fahrenheit	38 grados Centígrados
100 Fahrenheit	

Edad	Peso Corporal	Estatura	Superficie	Porcentaje dosis adulto
Recién nacido*	3.4 kg	7.5 lb	50 Cm pulg	m ²
1 mes*	4.2 kg	9 lb	55 20	0.23 12.5
3 meses*	5.6 kg	12 lb	59 23	0.26 14.5
6 meses	7.7 kg	17 lb	67 26	0.40 18
1 año	10 kg	22 lb	76 30	0.47 22
3 años	14 kg	31 lb	94 37	0.62 25
5 años	18 kg	40 lb	108 42	0.73 33
7 años	23 kg	51 lb	120 47	0.88 33
12 años	37 kg	81 lb	148 58	1.25 40
Adulto				
Varón	68 kg	150 lb	173 68	1.8 50
Mujer	56 kg	123 lb	163 64	1.6 100

- Estas cifras se refieren a neonatos a término y no a prematuros, los cuales pueden requerir dosis menores según su condición clínica.

Otros datos para ayudarles a convertir los pesos, medidas y temperaturas.

1/4 cucharadita	1,25 mililitros
1/2 cucharadita	2,5 mililitros
1 cucharadita	5 mililitros
1 onza fluida	30 mililitros
1 onza (de peso)	28 gramos
1/4 libra (= 4 onzas)	114 gramos
1 libra (= 16 onzas)	454 gramos
1 cuarto	0,946 litros
1 galón	3,785 litros
1 libra	0,4536 kilos
1 metro	1,1 yardas
1 centímetro	0,3937 pulgadas
1 metro	3,28 pies
1 metro	39,37 pulgadas
1 metro	1,1 yardas
1 kilómetro	0,6213 millas
1 litro	1,06 cuarto (líquido)
1 kilogramo	2,2 libras
1 microgramo	1,000 nanogramos

ABREVIATURAS

A.C.	Acción corta
A.P.	Acción prolongada
Amp.	Ampolla
AV	Auriculo-ventricular
Cap.	Cápsula
b.i.d	Dos veces al día
cm.	Centímetro
Compr.	Comprimido
C.S.S.	Caja de Seguro Social
Foo.	Frasco
g.	Gramo
G.I.	Gastrointestinal
h.s.	A la hora de acostarse
I.M.	Intramuscular
IV.	Intravenoso
Kg.	Kilogramo
L.A.	Larga acción
l.	Litro
lb.	Libra
M.	Metro cuadrado
mcg o μ g	Microgramo
mEq.	Miliequivalente
ml.	Militrilo
mg.	Miligramo
Oft.	Oftalmico
OMS	Organización Mundial de la Salud
OPS	Organización Panamericana de la Salud
p.c.	Después de comida
ped	Pediátrico
PO	Vía oral, por boca
plg	Pulgada
PRN	Cuando sea necesario
q.i.d.	Cuatro veces al día
q.d.	Una vez al día

S.A.	Sinoauricular
S.C.	Subcutáneo
SNC	Sistema Nervioso Central
sol	Solución
sup.	Suppositorio
Susp.	Suspensión
tab.	Tableta
t.i.d.	Tres veces al día
U.	Unidad
UI	Unidades Internacionales
USP	Farmacopea de los Estados Unidos de Norte América
Ung.	Ungüento
Vit.	Vitaminina
Vol.	Volumen
↑	Aumento/Incremento
↓	Descenso/Disminución

Referencias**Bibliografías**

Archivos de la Comisión de Medicamentos

American Hospital Formulary Service American Society of Health-System Pharmacists American Society of Health-System Pharmacists, Customer Service Dept- 7272 Wisconsin Ave. Bethesda, MD 20814

American Society of Health- System Pharmacists® Drug Information. ISBN: 1-58528-117-4. USA. 2005.

Bachmann Kenneth; Lewis, Jeffrey y col. Drug Interactions Handbook. The New Standard for Drug and Herbal Interactions. ISBN: 1-59195-089-9. 2nd Edition. Lexi-comp. USA. 2004.

Base de Datos de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas 18-11-05

British Medical Association and Royal Pharmaceutical Society of Great Britain. British National Formulary (BNF.org.). ISBN: 0 85369 635 7. Great Britain. 2003, 2005, 2006.

British Pharmacopoeia. ISBN 0 11 321543 6. Printed in the United Kingdom for HMSO, 1993.

Clinical Toxicology of Commercial Products, Gleason M. Gosselin R. Hodge H, Smith Williams & Wilkins C.

Charles F. Lacy y col. Drug Information Handbook. A Comprehensive Resource for all Clinicians and Healthcare Professionals. ISBN: 1-59195-129- 1. 14th Edition. American Pharmacists Association (Apha). Lexi-comp. USA. 2006.

Del Pino, B, Martinez, A.I; Imunosupresión ligada a rechazo en un trasplante cardíaco; Farm Hosp 1997; 21 (4) :232-234.

Diccionario Médico Enciclopedia Taber's, Editorial El Manual Moderno, S.A. de C.V. de Mexico.

Dictionnaire Vidal Editions du Vidal 11, Rue Quentin-Bauchart 75384 Paris Cedex 08

Drug Facts and Comparisons; ISBN 1-57439-135-6; 57TH Edition, Facts and Comparisions St . Louis; A Wolters Kluver Company 2003.

Drug Information for the the Health Care Professional. USP DI-Volumen 1. ISBN: 1-56363-429-5. 23rd Edition. Micromedex. USA. 2003.

European Pharmacopoeia

Farmacología Integrada ISBN: 84-8174-340-2 Page C/Curtis M, Sutter M/Walker M, Hoffman B

Formulario Modelo de la OMS 2004; Organización Mundial de la Salud, ISBN 92-4-154631-X PHARMA EDITORES.

Gennaro Alfonso. Remington: The Science and Practice of Pharmacy. ISBN: 0-683-306472. 20th Edition. Lippincott Williams & Wilkins. USA. 2000.Gennaro Alfonso. Remington: Ciencia y Práctica de la Farmacia Tome 1 y 2. ISBN: 950-06-5034-7 (Tomos 1 y 2, obra completa).19th Edición. Editorial Médica Panamericana. Argentina. 1998.

Glosario de términos especializados para medicamentos. Dr. Tomás Arias. Última edición Universidad de Panamá

Guías de Intervención en Promoción y Prevención en Salud. Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas. Caja de Seguro Social. Panamá. 2006.

Internacional Nonproprietary names (INN) for Pharmaceutical Substances; ISBN 92 4 056016-5; World Health Organization 1996.

Jacques Wallach M.D., Interpretation of Diagnostic Tests, Sixth edition. Little, Brown and Company. USA, 1,996.

Killion Kenneth y col. Drug Facts and Comparisons. ISBN: 1-57439-135-6. Facts and Comparisons®. USA. 2003.

Kimble MA and Lloyd YY (Eds); Applied Therapeutics: The Clinical Use of Drugs. ISBN: 0781748453. Lippincott Williams & Wilkins. USA. 2000.

Martindale. Guía Completa de Consulta Farmacoterapéutica. ISBN: 84-95993-00-7. Primera edición española de la trigésimo tercera edición de la

obra original inglesa Martindale: The Complete Drug Reference, Publicada por Pharmaceutical Press de Londres. Traducción: Pharma Editores. España. 2003.

Martindale. The Complete Drug Reference. ISBN: 0 853369 550 4. Thirty-four edition. Pharmaceutical Press. Great Britain. 2005.

Management Drug Supply, The Selection, Procurement, Distribution, and Use of Pharmaceuticals. Management Sciences for Health in collaboration with the World Health Organization action Programme on Essential Drugs. Kumarian Press.

Normas de Atención de los Servicios de Urgencias. II Nivel de Atención. Dirección Nacional de Servicios y Prestaciones Médicas. Caja de Seguro Social. Panamá. 2006.

Organización Mundial de la Salud. El Suministro de Medicamentos. ISBN: 0913723-07-X. Serie PALTEX para ejecutores de programas de salud. Nº 1.

Organización Panamericana de la Salud. Glosario de Medicamentos. Desarrollo, Evaluación y Uso. ISBN: 92 75 32305 4. Primera Edición.1999.

Real Academia Española. Diccionario de la Lengua Española Tome I y II. ISBN: 84-239-9416-3. Vigésima Primera Edición.1992.

The Merck Index Susan Budavari et al Merck & Co. Inc Rahway New Jersey, USA

Therapeutic Drugs second edition; ISBN 0443 05 488 (2 volúmenes) Churchill Livingstone, 1999.

Thomas Clayton y col. Diccionario Médico Enclopédico. ISBN: 968-426-584-0. Primera edición en español traducida de la decimoséptima edición en inglés. El Manual Moderno, S.A. Mexico.1997.

USP 24 NF 19; UNITED STATES PHARMACOPEAL CONVENTION INC. ISBN 1-889788-03-1 2000.

World Health Organization. International Nonproprietary Names (INN) for Pharmaceutical Substances. Cumulative List No 9. ISBN: 92 4 056016 5. 1996.

World Health Organization. Anatomical Therapeutic Chemical (ATC) classification index with Defined Daily Doses (DDDs).2002.

En Internet:

www.medscape.com/druginfo
www.hsmq.cl/farmaciadefarm
www.fda.com
www.nlm.nih.gov
www.agened.es
www.igb.es
www.bnf.org
www.agenet.es/index.htm
www.boletinfarmacos.org
www.eMEA.europa.eu/
www.c-medicum.com
www.eurodrugs.com
www.cifavaria.cs
www.fisitem.com/material/medicamentos/cnlsearch.asp
www.asifunciona.com
www.cribapediatría.com/fundamental.htm
www.whocc.no/atcddd
www.diseope.com/pac
www.utm.es/BUCM/revistas/meat/11130414/articulos/CLUR9999110367A.PDF

INDICE GENERAL

A**A-01 TRACTO ALIMENTARIO Y METABOLISMO****ABREVIATURAS**

Acetaminofen.....	
Acetato de aluminio.....	
Acetazolamida.....	
Acetato de amonio.....	
Acetilcolina cloruro.....	
Acetilsalicílico ácido.....	
Aciclovir.....	
Aciclovir 3%, ungüento oftálmico	
Ácido Fólico y derivados.....	
Ácido folínico	
Ácido retinoico	
Acimetrina.....	
Actinomicina D.....	
Adenosina.....	
Aditivos a soluciones intravenosas	
Adrenalina	
Adrenérgicos para uso Sistémico	
Adrenérgicos, inhalantes	
Agente antagonista de potasio	
AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E INMUNOMODULADORES	
Agentes Antiplaquetarios	
Agentes Antitrombóticos	
Agentes colorantes	
Agentes de diagnóstico	
Agentes dopamínérgicos	

Agentes inmunostimulantes**Agentes Inmunosupresores****Agentes Modificadores de lípido en suero****Agentes que actúan sobre la leishmaniasis y la tripanosomiasis****Agua estéril****AINES****interacciones****Albendazol****interacciones****Albúmina Humana****interacciones****Albúmina humana pobre en sodio****interacciones****Alenuzumab****interacciones****Alfacalcidol****interacciones****Alopurinol****interacciones****Alquitrán de hulla con corticoide****interacciones****Aluminio acetato ácido****interacciones****Aluminio acetato con ácido ácido****interacciones****Aluminio y magnesio hidróxidos****interacciones****Amantadina****interacciones****Ammoniude, crema****interacciones****Amoxicilina****interacciones****Amoxicilidos cristalinos****interacciones****Amoxicáprico ácido****interacciones****Amoxicáprico Ácido****interacciones****Amiodarona****interacciones****Amiflolina****interacciones****Amirtiptilina****interacciones****Amlodipina****interacciones****Amoxicilina****interacciones****Amoxicilina + ácido clavulánico****Amoxicilina**

Analgésicos.....	Antihemorrágicos
Análogo de hormona liberadora de gonadotropina	Antihemorroidal con corticoides y anestésico local
Androgénos.....	Antihemorroidales para uso tópico
Anestésico para uso tópico	Antihiperteriosivos
Anestésicos Generales	Antihistamínico con descongestionantes nasales
Anestésicos locales	Antihistamínico de uso sistémico
Anféricoles	Antihistamínicos
Amoxicilina B	Antihistamínicos interacciones
Anovulatorio oral	Antiinfecciosos óticos
interacciones	Antiinfecciosos y antisépticos ginecológicos
Anxiolíticos	Antiinflamatorios Antimicrobianos Intestinales
Antagonista (Tranquilizante Menor)	Antimaláricos
Antagonista alfa-receptores	Antimicobacterianos
Antagonista de Angiotensina II solo	Antimicóticos para uso sistémico
Antagonistas de receptores 5-HT ₃	Antiméticos para uso tópico
Antagonistas de receptores H ₂	Antineoplásicos
Antagonistas de Vitamina K	Anti-Parkinson
Anti-estrógenos	Antipropulsivos
ANTI INFECCIOSOS GENERALES PARA USOS SISTÉMICO	Antiprotozoarios
Antiácidos	Antipurifico incluyendo antihistamínico, anestésicos etc
antidiárticos excluyendo corticoides	Antipsicóticos (Tranquilizantes Mayores)
Antidiárticos	Antirreumáticos Y Antiflamaratorios no esteroides
Antiarritmico clase Ia	Antiséptico y Desinfectante
Antiarritmico clase Ib	Antisoriáticopara uso sistémico
Antiarritmico clase III	Antisoriáticos para uso tópico
Antiarritmico, clase IC	Antitetanica
Antibacteriano para uso sistémico	Antitusivo de acción central
Antibacterianos beta-lactámicos, penicilinas	Antitusivo de Acción Central
Antibióticos citotóxicos y sustancias relacionadas	interacciones
Antibóticos para uso tópico	Antivirales para uso sistémico
Antibóticos y esteroides oftálmicos en combinación	Arsénico
Anticolinérgico	Arsénico trióxido
Anticonceptivos hormonales para uso sistémico	Ascórbico ácido
Anticuerpos Monoclonales	interacciones
Antidepresivos	Asparaginasa
Antidiarreicos	interacciones
Antidoto	Aspirina
antieméticos	Atenolol
Antieméticos antinauseantes y antivertiginosos	interacciones
Antiepilepticos	Atorvastatina
Antiespasmodicos urinarios	Atracurio
Antifibrinolíticos	interacciones
Antihelmínticos	

Atropina sulfato
Atropina sulfato, 1%, oftálmica
Aurodiomalato
interacciones
Autoridades de la Caja de Seguro Social
Azatoprina
interacciones
Azelastina
Axitromicina
interacciones

B

B-02 SANGRE Y ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS
Baclofeno.....
interacciones
Balsamo mentol compuesto
Barbitúricos
Barbitúricos y derivados
Basiliximab
Beclometasona dipropionato, 50mcg/inhalación
Beclometasona, nasal
Belladona y derivados
Bencilo benzoato
Bencilpenicilina benzatínica
Bencilpenicilina procaina
Bencilpenicilina sódica
Benzoilo peróxido
Betabloqueantes
Beta-lactámicos
Betametasona Dipropionato, crema
Betametasona valerato, crema
Betametasona valerato, loción capilar
Betaxolol
Bibliografía
Bicalutamida
interacciones
Biguanidas
Bipendeno
Eleomicina
interacciones
Bloqueadores de los canales de calcio

C

C-03 SISTEMA CARDIOVASCULAR
Calamina
Calcio
interacciones
Calcio comprimido
Calcio líquido
Calcio, gluconato, ampolla
Calcipotriol
Capicitabina
Captopril
interacciones
Carbachol
Carbamacepina
interacciones
Carbamazepina
Carbapenems
Carboplatino
interacciones
Carmustina
interacciones
Carvediol
interacciones
Caspofungina
interacciones
Cefalexina
Cefalosporina de Cuarta Generación
Cefalosporina de Segunda Generación
Cefalosporina de Tercera Generación
Cefalosporinas
interacciones
Cefalosporinas de Primera Generación

Bloqueadores de los receptores Alfa 1 adrenérgicos
Brimonidina
Bromocriptina
interacciones
Budesonida, nasal
Bumetanida
Busulfano
interacciones

Cefalotina	Cloranfenicol 1%, ungüento
Cefazolina	Clorfeniramina (clorfenamina), interacciones .
Cefepime	Clorodiazepóxido interacciones .
Cefotaxima	Clorpromacina
Cefoxitina	Cloruro de potasio.
Cefpiroma	Clotrimazol o Isoclonazol o Miconazol, crema o jalea vaginal
Ceftriaxona	Clotrimazol, crema
Centro Institucional de Farmacovigilancia	Clotrimazol, solución
Cetirizina	Cloxacilina.....
interacciones	Clozapina.....
Cianocobalamina	Colchicina.....
Ciclofosfamida	Colchicina.....
interacciones	Colchicina.....
Ciclopentolato, 1%	Colestiramina.....
Ciclosporina	Colosperil palmitato o fosfolípido
interacciones	Comités de Farmacoterapéutica
Cinacalcet	Complejo Protrombínico.....
Ciprofloxacina	Complejo vitamina B
interacciones	Compuestos antimoniáticos
Ciproheptadina	Condroitina sulfato sódico 40 mg/ Hialuronato sódico
interacciones	Corticoide de baja potencia loción
Cisplatino	Corticoide de baja potencia no fluorinado.
interacciones	Corticoide fluorinado potencia media, crema
Cisteína hidrocloruro	Corticoide potencia alta crema.....
Citarabina	Corticoide potencia media loción capilar
interacciones	Corticoide super potente crema.....
Cladrubrina	Corticosteroides con Antimicrobiano
Claritromicina	Corticosteroides interacciones
interacciones	Corticosteroides para uso sistémico
Clasificación Anatómica Terapéutica Química (ATC)	Cotrimoxazol
Clindamicina	Cromoglicato sódico, 0.8-1 mg/inhalación, aerosol
interacciones	Cromoglicato sódico, 2%, oftálmico
Clobetazol , crema	Cromoglicato, nasal
Clomifeno	Cuadro de Interacciones
interacciones	
Clonazepam	
interacciones	
Clopidogrel	
interacciones	
Clorambucil	
Cloranfenicol	
interacciones	

D

Difenhidramina	
interacciones	
Digoxina	
interacciones	
Diltiazem	
interacciones	
Dimenihidrato	
interacciones	
Dinoprostone	
interacciones	
Dipirona con sales magnésicas	
interacciones	
Diuréticos	
interacciones	
Dobutamina	
interacciones	
Docetaxel	
Dopamina	
interacciones	
Dorzolamida	
Doxazosina	
interacciones	
Doxiciclina	
interacciones	
Doxorubicina	
interacciones	
DSS (diacetil sulfosuccinato sódico) y sorbitol	

E

Econazol, solución	
Ectoparasitidas incluyendo Escabiciidas	
Edetato (versenato, EDTA)	
Efavirenz	
interacciones	
Efedrina	
interacciones	
Emolientes y Protectores	
Emulsión de grasa	
Enemas	
Epoetina (Eritropoyetina)	
Ergotamina / Cafeína	

Ergotamina	
interacciones	
Eritromicina	
interacciones	
Enitromicina	
interacciones	
Eritropoetina	
Escopolamina	
Estreptomicina	
interacciones	
Espironolactona	
Estavudina	
interacciones	
Esteroides tópicos de uso nasal	
Estimulantes cardíacos	
Estreptomicina	
interacciones	
Estreptocinasa	
Estrógenos conjugados naturales	
interacciones	
Estrógenos y Andrógenos Combinados	
Eambutol	
interacciones	
Eanercept	
Etopósido	
interacciones	
Expectorante sin azúcar	
Expectorantes	
Fenobarbital	
interacciones	
Fenofibrato	
interacciones	
Fenoximetilpenicilina	
Fentanilo	
interacciones	
Ferroso fumarato	
Rexofenadina	
interacciones	
Fibratos	
Filgrastim	
Finasterida	
Fitomenadiona	
interacciones	
Fluconazol	
interacciones	
Fludarabina	
Fluorocortisona	
interacciones	
Flufenazina	
interacciones	
Flumazenil	
Fluocinolona acetonita , potencia media, crema	
Fluocinolona acetonita, potencia alta, crema	
Fluorescina	
Fluorouracilo	
interacciones	
Fluoxetina	
interacciones	
Flurbiprofen 0.03%	
Fluticasona, nasal	
Fluvastatina	
Fólico Ácido	
interacciones	
Formoterol	
interacciones	
Formoterol fumarato, (eformoterol)	
FORMULARIO DE SOLICITUD DE EXCLUSIÓN DE MEDICAMENTO	
FORMULARIO DE SOLICITUD DE INCLUSIÓN DE MEDICAMENTO	
FORMULARIO DE SOLICITUD DE MODIFICACIÓN DE RENGLÓN	



F

Factor estimulante de colonias de granulocitos (G-CSF): Filgrastim

Factor VIII

Factor VIII rico en Factor V von Willebrand

Factores de coagulación sanguínea

Fármaco oral para disminuir glucosa en sangre

Fármacos Anti-Parkinson

Farmacovigilancia

Fenilefrina

interacciones

Fenilefrina, 10%

interacciones

FORMULARIO DE SOLICITUD DE REINCLUSIÓN DE MEDICAMENTOS EN EL CUADRO BÁSICO DE MEDICAMENTOS

FORMULARIO DE SOLICITUD Y DESPACHO DE MEDICAMENTO REGULADO

FORMULARIO NOTIFICACIÓN DE FARMACOVIGILANCIA

FORMULARIO OFICIAL DE MEDICAMENTOS 2007

FORMULARIOS

Furosemida

Fusidato sódico

Fusidato sódico, gasa

G

G-05 SISTEMA GÉNITO-URINARIO Y HORMONAS SEXUALES

Gabeptina

Ganciclovir

Interacciones

Ganistron

Interacciones

Gemcitabina

Interacciones

Gemtuzumab ozogamicina

Interacciones

Gentamicina

Interacciones

Gentamicina sulfato ungüento

Gestrinona

Glibenclamida

Gliceril Trinitrato

Interacciones

Gliceril trinitrato (nitroglicerina),

Glicizida

Globulina anti-D humana

Glucoestídos Digitalícos

Gonadotropinas y otros estimulantes de la ovulación

Goserelina

GRADO U

GRADOS

Granisetron

Grupos Anatómico-Terapéutico-Químico (ATC)

Gua-yacolato de glicerilo

H

H-06 PREPARADOS HORMONALES SISTÉMICOS, EXCLUYEN HORMONAS SEXUALES E INSULINA

Halcionida, crema

Haloperidol

Interacciones

Heparina

Heparina bajo peso molecular

Heparinas

Interacciones

Hialuronato sódico

Hialurazina

Interacciones

Hidralazina

Hidrato de cloral

Hidrocortisona con triamtereno

Hidrocortisona

Interacciones

Hidrocortisona succinato sódico

Hidrocortisona, crema

Hidroxicarbamida (hidroxures)

Hidroxicina

Interacciones

Hidroxicloroquina

Interacciones

Hidróxido de aluminio y magnesio

Hierro

Interacciones

Hierro (sal ferrosa)

Hierro no dextran

Hierro polimaliosa

Hipnóticos y sedantes

Hiposulfito

Hormatropina metilbromuro

Homeostasis calcica

Hormonas hipotalámicas

Hormonas pituitarias e hipotalámicas y análogos

Ibuprofeno

Interacciones

I

171

Idarubicina	interacciones	Inhibidores de la agregación plaquetaria	INSTRUCCIONES DE MEDICAMENTOS.
Ifosfamide	interacciones	Inhibidores de la enzima convertidora de la angiotensina	
Imatinib	interacciones	Inhibidores directos de trombina	
Imidazoles derivados	interacciones	Inhibidores Selectivos de la recepción de serotoninas	
Imipenem con Cilastatina	interacciones	Immunoglobulina	
Imipramina	interacciones	INSTRUCTIVO	
Indapamida	interacciones	Insulina Lenta	
INDICE GENERAL DE MATERIA	interacciones	Insulina NPH	
Indinavir	interacciones	Insulina Regular	
Indometacina	interacciones	Insulinas	
Infliximab	interacciones	INTERACCIONES DE MEDICAMENTOS.	
Inhibidor de bomba de protones	interacciones	Interferón alfa 2 _a o alfa 2 _b	
Inhibidores de la 3 Hidroxi-3 metilglutaril Coenzima A reductasa (HMG-CoA)	interacciones	Interferón beta 1 _a 30 mcg	
Inhibitores de la angiogenesis	interacciones	Interferón beta 1 _b 250 mcg	
Inosfamide	interacciones	Interferón pegilado alfa 2	
Inotecan	interacciones	Interferones	
Isoniazida	interacciones	INTRODUCCIÓN	
Isoconazol, crema	interacciones	Ipécahuana	
Iosulfuroano	interacciones		
Isoxizida	interacciones		
Isoproterenol, Isosorbide comprimido	interacciones		
Isosorbide, sublingual	interacciones		
Isosorbida	interacciones		
Isosorbida	interacciones		
Itraconazol	interacciones		
Itralox	interacciones		
J	K	L	

Ipratropio, nasal u oral	interacciones	J-07 ANTINFECTIOSOS GENERALES PARA USO SISTÉMICO	
Irbesartan	interacciones	Ketamina	
Inotecean	interacciones	interacciones	
Isoconazol, crema	interacciones	Ketoconazol, crema	
Iosulfuroano	interacciones		
Isoniazida	interacciones		
Isoproterenol, Isosorbide comprimido	interacciones		
Isosorbide, sublingual	interacciones		
Isosorbida	interacciones		
Isosorbida	interacciones		
Itraconazol	interacciones		
Itralox	interacciones		
J	K	L	

Lamotrigina	
interacciones	
Latanoprost	
Laxantes.....	
Leflunomida.....	
interacciones	
Lepirudina.....	
interacciones	
Letrozol	
Leucovorina cárctica (Ácido folínico),.....	
Leuprolerina (leuprolide	
Levobumolol.....	
Levobupivacaína.....	
Levodopa	
Levodopa con Carbidopa	
interacciones	
Levofloxacina	
interacciones	
Levomepromazina	
interacciones	
Levosimendan.....	
Levotiroxina.....	
interacciones	
Lignocaína (lidocaína).....	
Lignocaína (Lidocaína), aerosol.....	
Lignocaína (Lidocaína), 2% vial.....	
Lignocaína	
interacciones	
Lincosamidas	
Lindano (hexacloruro gammabenceno),.....	
Linezolid.....	
interacciones	
Liotironina	
Lisinopril	
interacciones	
Litio	
interacciones	
Loperamida.....	
interacciones	
Lopinavir / Ritonavir	
Loprazolam.....	
interacciones	
Loratadina.....	

interacciones

M

M-09 SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO
Macrólidos y Lincosamidas
Magnesio Sulfato, ampolla
interacciones
Manitol
Maprotilina
interacciones
Mebendazol
interacciones
Medicamentos Antigota
Medicamentos Beta Bloqueador Ocular
amentos de Control Narcótico y otras Sustancias Controladas....
amentos inhalados para Enfermedades Obstructivas de Vías
piratorias
oxiprogesterona comprimido y L.A.....
oxiprogesterona, comprimido y L.A.....
eraciones
Megestrol
interacciones
Meglumina antimoníato
Melfalano
interacciones
MENSAJE DEL SEÑOR DIRECTOR
Mentol compuesto
Meperidina
interacciones
Mercaptopurina
interacciones
Meropenem
interacciones
Mesna
Mesterolona
Metacresolsulfónico ácido con Formaldehído
Metformina
interacciones
Metildopa
interacciones
Metilergonovina

interacciones
Metilfenidato
interacciones
Metilprednisolona succinato sódico I.V.
Metilprednisolona, ampolla o vial, intraarticular o intralesional
interacciones
Metimazol
Metoclopramida
interacciones
Metotrexato
interacciones
Metronidazol
interacciones
Metronidazol, óvulo
Micofenolato mofetilo
interacciones
Miconazol, crema
Miconazol, solución
Midazolam
interacciones
Midriáticos y ciclopélicos
Milrinona
Minoxidil
Mitomicina
interacciones
Mitoxantrona
Mometasona, crema
Mometasona, nasal
Montelukast
interacciones
Morfina
interacciones
Muciloides hidrofílicos
Multivitaminas gotas
Multivitaminas y minerales
Multivitaminas, ampolla,
Multivitaminas, pediátricas, ampolla,
Mupirocin

N

Nafazolina clorhidrato	1
Naloxona.....	
NARCOTICOS Y ESTUPEFACIENTES POR TIPO DE RECETA.....	
Nelfinavir.....	
interacciones	
Neostigmina.....	
interacciones	
Nifedipina	
interacciones	
Nimodipina.....	
interacciones	
Nistatina.....	
Nitrofurantoína	
interacciones	
Nitroglicerina.....	
Nitroprusiato	
Norepinefrina.....	
interacciones	
NORMAS PARA PRESCRIBIR Y DISPENSAR MEDICAMENTOS ..	

O

Obidoxina	
Octreotide	
interacciones	
Ofloxacina	
Oftalmológicos	
Olanzapina.....	
interacciones	
Oligoelementos o elementos trazas para adulto	
Oligoelementos o elementos trazas para pediatría.....	
Omeprazol inyectable	
Omeprazol	
interacciones	
Ondansetron	
interacciones	
Opiáceos	
ÓRGANOS DE LOS SENTIDOS	
Otológicos.....	
Otros Analgésicos y antipiréticos.....	
Oxacilina.....	
Oxibutinina	

Oxitóxicos
Oxitocina
interacciones

P**P-11 PRODUCTOS ANTIPARASITARIOS, INSECTICIDAS Y
REPELENTE**S.....

Paclitaxel
interacciones
Pamidronato sódico
interacciones
Pamoato Pirantel/Oxantel
interacciones
Papaverina
Paracetamol (acetaminofen),.....
Paracetamol con codeína fosfato.....
Paracetamol (Acetaminofén) interacciones
Parasimpaticomiméticos
Paricalcitol
Passiflora
Pasta al agua
Penicilamina interacciones
Penicilina antipseudomónica con inhibidor de la betalactamasa
Penicilinas interacciones
Penicilinas resistentes a beta lactamasa.....
Penicilinas sensibles a beta-lactamasa
Pentoxifilina.....
Periciacina interacciones
Periciacina (propericiacina)
Perindopril
interacciones
Peróxido de benzoilo
Personal Técnico y Administrativo
Petidina (meperidina).....
Pilocarpina
Pipacetato
Piperacilina 4 g con tazobactam 500mg.....

Piperazina
interacciones
Pirantel pamoato / Oxantel.....
Pirazinamida
Pridostigmina.....
interacciones
Piridoxina (Vitamina B ₆)
Pirimetamina.....
interacciones
Pleno de la Comisión de Medicamentos
Policresuleno
Polimixina B
Polimixina B, Neomicina, Hidrocortisona
Polistireno.....
interacciones
Potasio
interacciones
Potasio cloruro, ampolla
Potasio fosfato
Potasio gluconato, solución oral
Pralidoxina.....
Prasterona enantato/Estradiol.....
Prazosina.....
interacciones
Prednisolona
interacciones
Prednisolona acetato, oftálmico
Prednisona o Prednisolona.....
Prednisona
interacciones
Preparaciones antiglaucoma y Mióticas
Preparaciones antimigraña
Preparaciones de hierro oral
Preparaciones de hierro parenteral
Preparaciones Dermatológicas de Corticosteroides.....
Preparaciones Nasales.....
Preparaciones para la tos y resfriados
Preparados Anti-Acné para uso tópico
Preparados Antianémicos.....
PREPARADOS HORMONALES SISTÉMICOS, EXCLUYEN HORMONAS SEXUALES E INSULINA.....
Procainamida
interacciones

Procarbazina
interacciones

Productos antiinflamatorios y antirreumáticos

PRODUCTOS ANTIPARASITARIOS, INSECTICIDAS Y REPELENTE\$

Progestágenos

Propafenona

interacciones

Propofol

interacciones

Propranolol

interacciones

Propulsivos

Protamina

Proximetacaína (Proparacaína)

Pseudefedrina

interacciones

Psicoanalépticos

Psicoestimulantes y medicamentos para ADHD

Psicolépticos (Psicotrópicos)

Psyllium

interacciones

Q

Quimioterapéuticos para uso tópico

Quinolonas

R

R-12 SISTEMA RESPIRATORIO

Ramipril

interacciones

Ranitidina clorhidrato

Ranitidina

interacciones

Reactivadores de la acetilcolinesterasa

Relajante muscular de acción central

Relajantes musculares de acción periférica

Reticulado de Decisiones

Ribavirina
Rifampicina
interacciones
Rifampicina con Isoniazida.....
Rifampicina con Isoniazida con Pirazimida
Ringer Lactato
Ritonavir
interacciones
Rituximab
Rivastigmina
interacciones
Rocuronio
interacciones
Ruibarbo y sodio.....

S

I3 ÓRGANOS DE LOS SENTIDOS
Ibutamol sulfato, nebulización
Ibutamol, aerosol.....
Ibutamol, comprimido.....
Jalbutamol, jarabe
interacciones
Sales de rehidratación oral
Sangre y Órganos Hematopoyéticos
Secuestrador de ácido biliar
Sevelamer
Sevoflurano.....
interacciones
Simvastatina.....
Sirolimus.....
interacciones
Sistema Cardiovascular.....
Sistema de análisis VEN modificado (VEN-M).....
SISTEMA GÉNITO URINARIO Y HORMONAS SEXUALES
SISTEMA MÚSCULO-ESQUELÉTICO
SISTEMA NERVIOSO CENTRAL
SISTEMA RESPIRATORIO.....
Sodio bicarbonato solución hipertónica
Sodio bifosfato/sodio fosfato
Sodio cloruro
Sodio cloruro solución 0.9%

Sodio cloruro solución hipertónica
Solución Cardioléjica.....
Solución salina balanceada
Soluciones Electrolíticas.....
Soluciones Intravenosas.....
Sucralfato.....
Suero antiosídico, antibiótico polivalente
Suero inmune e inmunoglobulinas
Sulfadiazina
interacciones
Sulfadiazina de plata.....
Sulfas, oftálmicas.....
Sulfasalazina
interacciones
Sulfato de magnesio, ampolla
Sulfonamidas y trimetoprin.....
Sulpirida
interacciones
Suplementos Minerales.....
Suprofen 1%,
Surfactante pulmonar
Sustitutos de plasma y Soluciones de Perfusion.....
Suxametonio (succinilcolina).....
interacciones

T

Tacrolimús
interacciones
Talidomida.....
Tamoxifeno.....
interacciones
Teicoplanina
Teofilina
interacciones
Terapia Antidiabética.....
Terapia cardiaca.....
Terapia endocrina
Terapia tiroidea.....
Terazosina.....
interacciones
Testosterona.....

interacciones
Tetracaína (Amethocaína).....
Tetraciclinas.....
Tiamazol (Metimazol)
interacciones
Tiamazol (Metimazol),
Tiamina (Vitamina B₁),.....
Timolol
Tioconazol,crema.....
Tiomersal Tintura
Tiopental.....
interacciones
Tioridazina.....
interacciones
Tiosulfato de sodio
Tirofiban
interacciones
Tizanidina
interacciones
Topiramato
interacciones
Toxina Botulínica, tipo A
Toxoide tetánico
Tracto Alimentario y Metabolismo
Tramadol.....
interacciones
Tranquilizante Menor
Tranquilizantes Mayores
Trastuzumab
Tretinoína
interacciones
Tretinoína (ácido retinoico)
Triamcinolona acetonita, crema.....
Triamcinolona, ampolla o vial
Trifluoperazina
interacciones
Trihexifenidilo
Trimetazidina.....
Trimetoprim con sulfa (Cotrimoxazol)
interacciones
Trimetoprin con sulfa.....
Triple vacuna DPT.....
Trivitaminas ADC

Tropicamida, 1%.....
Tropisetron
 interacciones
Tuberculosis.....

U

Unna bota, vendaje
Urológicos

V

V-14 VARIOS
Vacuna antineumocóccica
Vacuna anti-sarampión
Vacunas

Valganciclovir
 interacciones

Valpróico ácido.....
 interacciones

Vancomicina.....
 interacciones

VARIOS

Vasodilatadores

Vasodilatadores Periféricos.....
Vasopresina

Vasoprotectores

Vendaje Medicado

Verapamilo

 interacciones

Vinblastina.....
 interacciones

Vincristina

interacciones
Violeta genciana
Vitamina B₁
Vitamina B₁₂ y Ácido Fólico
Vitamina B₆
Vitamina C
Vitamina D y Análogos
Vitamina K
Vitaminas

W

Warfarina
interacciones

Y

Yodo tintura

Z

Zidovudina

interacciones

Zinc óxido

Zinc óxido y Urea

Zoledrónico

Zolpidem

interacciones