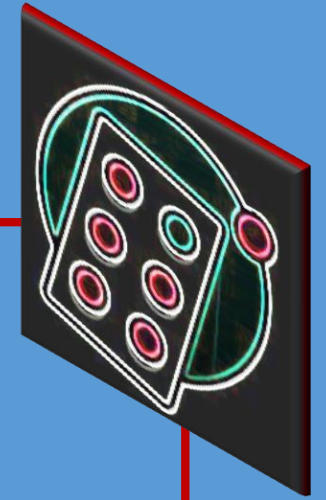
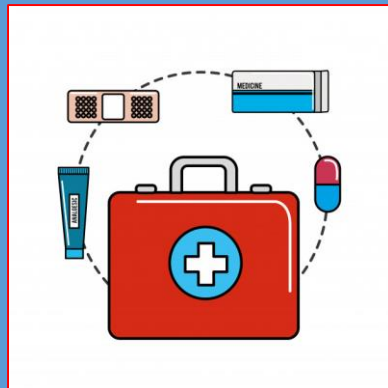


Medicamentos



Parte 1



Enfermería 
BUENOS AIRES



Listado de fármacos en este PowerPoint:

- Alprazolam
- Amlodipina
- Aspirina
- Benzocaína niños
- Benzocaína adultos
- Clorhexidina
- Clopidogrel
- Enalapril
- Glicazida

ALPRAZOLAM

El alprazolam es un ansiolítico, antifóbico y antipánico que se indica para el tratamiento de los desórdenes de la ansiedad y para el alivio a corto plazo de sus síntomas. También se utiliza para el manejo conjunto de la ansiedad asociada con depresión mental y para el tratamiento de los desórdenes de pánico, con o sin agorafobia.

El alprazolam pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como benzodiazepinas que actúan como depresoras del sistema nervioso central produciendo desde sedación leve a hipnosis o coma, dependiendo de la dosis. La acción del alprazolam como ansiolítico y sedante-hipnótico se debería a que este fármaco estimula a los receptores del ácido gamma-amino butírico (GABA) en el sistema de activación reticular ascendente. Teniendo en cuenta que la acción inhibitoria neurotransmisora del GABA, la estimulación de los receptores aumentaría la inhibición y el bloqueo tanto cortical como límbico posterior a la estimulación de la formación reticular del tallo cerebral.

Este medicamento se presenta en forma de comprimidos, comprimidos de liberación prolongada y comprimidos sublinguales.



Dosis y Administración:

En el tratamiento se deben seguir estrictamente las indicaciones del médico.

La dosis se debe ajustar individualmente en función de la respuesta clínica y la tolerancia de cada paciente. Es recomendable comenzar con dosis bajas y elevar progresivamente hasta alcanzar la dosis de mantenimiento adecuada.

Se debe tener en cuenta que el tratamiento debe ser lo más corto posible y en general la duración global del mismo no debe ser superior a 8 a 12 semanas. Sin embargo, en ciertas situaciones puede ser necesaria una extensión del período de tratamiento, la que será evaluada por el médico tratante.

Trastornos de ansiedad:

Adultos:

Como dosis inicial: se recomienda 0.25 – 0.5 mg, 3 veces por día, ajustando las dosis a las necesidades del paciente.

Grupo de pacientes especiales (pacientes con insuficiencia hepática avanzada, pacientes debilitados o ancianos): La dosis inicial es de 0,25 mg 2 o 3 veces por día, aumentando la dosis según necesidad y tolerancia.

La dosis terapéutica máxima recomendada para los adultos no debe superar los 4 mg/día.

Trastornos de pánico:

Adultos:

La dosis inicial es de 0,5 mg, 3 veces por día, aumentando la dosis según necesidad y tolerancia.

La dosis máxima diaria total es de 10 mg.

Enfermería
BUENOS AIRES

Alprazolam

Dosis y Administración:

En el tratamiento se deben seguir estrictamente las indicaciones del médico.

La dosis se debe ajustar individualmente en función de la respuesta clínica y la tolerancia de cada paciente. Es recomendable comenzar con dosis bajas y elevar progresivamente hasta alcanzar la dosis de mantenimiento adecuada.

Se debe tener en cuenta que el tratamiento debe ser lo más corto posible y en general la duración global del mismo no debe ser superior a 8 a 12 semanas. Sin embargo, en ciertas situaciones puede ser necesaria una extensión del período de tratamiento, la que será evaluada por el médico tratante.

Trastornos de ansiedad:

Adultos:

Como dosis inicial: se recomienda 0.25 – 0.5 mg, 3 veces por día, ajustando las dosis a las necesidades del paciente.

Grupo de pacientes especiales (pacientes con insuficiencia hepática avanzada, pacientes debilitados o ancianos): La dosis inicial es de 0,25 mg 2 o 3 veces por día, aumentando la dosis según necesidad y tolerancia.

La dosis terapéutica máxima recomendada para los adultos no debe superar los 4 mg/día.

Trastornos de pánico:

Adultos:

La dosis inicial es de 0,5 mg, 3 veces por día, aumentando la dosis según necesidad y tolerancia.

La dosis máxima diaria total es de 10 mg.

Trastornos de angustia:

Adultos:

Los trastornos por angustia tienen una duración global media de 3 meses.

La supresión del tratamiento se lleva a cabo disminuyendo lentamente las dosis de acuerdo a la respuesta clínica. Se indica que las reducciones diarias del fármaco no excedan los 0.5 mg cada 3 días, pudiendo requerirse en algunos casos, una reducción más lenta.

Se debe tener en cuenta que no se ha establecido la eficacia y la seguridad del uso del alprazolam tanto como ansiolítico como antipánico en pacientes de hasta 18 años de edad.

Reacciones adversas:

Los efectos adversos del alprazolam suelen generalmente observarse al comienzo del tratamiento y habitualmente desaparecen en su transcurso. El paciente tratado con alprazolam puede presentar efectos secundarios como: somnolencia y aturdimiento.

En orden decreciente podemos mencionar que las reacciones adversas informadas fueron: somnolencia, leve pesadez de cabeza, sequedad bucal, depresión, dolor de cabeza, constipación, diarrea, confusión, náuseas, vómitos e insomnio. En algunos pacientes se han observado raramente palpitaciones, taquicardia, congestión nasal, visión borrosa, nerviosismo, hipotensión, rigidez y/o temblor muscular, alergia, vértigo, aumento o pérdida de peso, incremento de la salivación.

Se debe tener en cuenta que la dosificación de alprazolam se deberá disminuir gradualmente para evitar la posible aparición de efectos indeseables como distonía, irritabilidad, dificultad de concentración, anorexia, amnesia transitoria o deterioro de la memoria, pérdida de coordinación, fatiga, lenguaje entrecortado, sedación, debilidad musculoesquelética, diplopía, incontinencia y retención urinaria.

Enfermería
BUENOS AIRES

Alprazolam



Precauciones y advertencias:

Informar al médico y al farmacéutico si es alérgico al alprazolam o a cualquier componente de la forma farmacéutica.

Se advierte que los pacientes sensibles a una benzodiazepina pueden ser sensibles a cualquiera de las otras, presentando lo que se conoce como sensibilidad cruzada.

El uso simultáneo de alcohol y otros medicamentos que produzcan depresión del sistema nervioso central puede aumentar los efectos depresores, por lo que se recomienda precaución y reducción de la dosis de los mismos.

Los pacientes con antecedentes de convulsiones o epilepsia no deben discontinuar abruptamente el alprazolam, sino que requieren una reducción gradual de la dosis del fármaco bajo supervisión médica.

Se debe advertir a los pacientes que están recibiendo alprazolam que deben ser precavidos en la realización de tareas peligrosas o actividades que requieran una alerta mental total como la operatividad con máquinas o la conducción de vehículos.

También se les debe recomendar a los pacientes que durante el tratamiento con alprazolam se debe evitar el consumo de bebidas alcohólicas o el uso concomitante de otros depresores del sistema nervioso central.

Los pacientes propensos a la adicción –como los alcohólicos– deberán estar bajo estricta vigilancia cuando reciban alprazolam u otros fármacos psicotrópicos debido a la predisposición de dichos pacientes al acostumbramiento y a la dependencia.

Enfermería
BUENOS AIRES



<https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

Alprazolam

Interacciones:

El alprazolam produce efectos depresores adicionales sobre el Sistema Nervioso Central (SNC) cuando se co-administran con otros psicotrópicos, anticonvulsivantes, antihistamínicos, alcohol u otras drogas depresoras del SNC.

La administración conjunta de fluoxetina y alprazolam aumenta las concentraciones plasmáticas máximas de alprazolam en un 46%, mientras disminuye el clearance en un 21% y el rendimiento psicomotor, pero aumenta la vida media del fármaco en un 17%.

Se han notificado aumentos del 31% y del 20% en las concentraciones plasmáticas de imipramina y desipramina respectivamente cuando se administran juntamente con al-prazolam en dosis de 4 mg diarios.

Se debe tener en cuenta que la carbamazepina puede incrementar el metabolismo del alprazolam y disminuir sus niveles plasmáticos.

La administración simultánea de propoxifeno y alprazolam reduce la concentración plasmática de alprazolam en alrededor del 6%, retarda la eliminación en un 38% y aumenta la vida media del mismo en un 58%.

La administración conjunta de los anticonceptivos orales con alprazolam incrementa la concentración plasmática máxima de alprazolam en un 18%, disminuye la eliminación en alrededor de un 22% y aumenta la vida media en un 29%.

Se ha observado que el uso simultáneo de nefazodona y alprazolam o de fluvoxamina y alprazolam duplica la concentración máxima del alprazolam con cualquiera de las dos drogas mencionadas. Sin embargo, la fluvoxamina disminuye en un 49% la eliminación de alprazolam aumentando la vida media de este fármaco, reduciendo también el rendimiento psicomotor.

Cabe mencionar que drogas como diltiazem, disulfiram, isoniazida, antibióticos macrólidos como eritromicina y claritromicina, así como el jugo de pomelo pueden potencialmente interactuar con alprazolam.

No se recomienda la combinación de alprazolam con el ketoconazol o el itraconazol u otros antifúngicos azólicos, ya que estos últimos incrementan las concentraciones plasmáticas del alprazolam 3.98 y 2.70 veces respectivamente.

Las interacciones entre los inhibidores de las proteasas del HIV (ritonavir) y el alprazolam son complejas y tiempo dependientes. Se ha observado que bajas dosis de ritonavir han dado como resultado grandes alteraciones en el clearance del alprazolam, una prolongada eliminación por aumento de la vida media del compuesto así como un incremento de los efectos clínicos de dicha medicación. Sin embargo, cuando se producen exposiciones prolongadas al ritonavir, el complejo de inducción CYP3A compensa esta inhibición. Esta interacción podría requerir un ajuste de dosis o suspender el tratamiento con alprazolam.

Contraindicaciones:

El alprazolam está contraindicado en aquellos pacientes con hipersensibilidad conocida a este fármaco o a otras benzodiazepinas.

No debe administrarse en pacientes con insuficiencia respiratoria severa, síndrome de apnea del sueño, insuficiencia hepática severa o miastenia gravis.

Si bien el alprazolam está contraindicado en pacientes con glaucoma agudo de ángulo estrecho, puede emplearse en aquellos con glaucoma de ángulo abierto sometidos a una terapia adecuada.

Sobredosificación:

Los síntomas de una sobredosis o intoxicación varían sensiblemente de una persona a otra según la edad, el peso y la respuesta individual. Las manifestaciones incluyen somnolencia, confusión, trastornos de coordinación, alteración en el habla, coma y depresión respiratoria. No se han observado secuelas serias, excepto cuando se administran otras drogas o alcohol en forma concomitante con alprazolam. Se aconseja concurrir al centro asistencial más cercano.



Alprazolam

Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



NOMBRE	PRINCIPIO ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
ALPLAX	Alprazolam	Comprimidos	Gadof
ALPLAX XR	Alprazolam	Comp. de lib. prolongada	Gadof
ALPRAZOL	Alprazolam	Comprimidos	Casasco
ALPRAZOLAM DENVER FARMA	Alprazolam	Comprimidos	Denver Farma
ALPRAZOLAM KLONAL	Alprazolam	Comprimidos	Klonal
ALPRAZOLAM LUAR	Alprazolam	Comprimidos	Química Luar
ALPRAZOLAM MICROSULES	Alprazolam	Comprimidos	Micosules Atg.
ALPRAZOLAM NORTHIA	Alprazolam	Comprimidos	Northia
AMZIAx	Alprazolam	Comprimidos	Soubeifan Chobet
ANSIELIX	Alprazolam	Comprimidos	Craveri
BECEDE 0.5	Alprazolam	Comprimidos	Vannief
BECEDE 1	Alprazolam	Comprimidos	Vannief
BECEDE 2	Alprazolam	Comprimidos	Vannief
BESTROL	Alprazolam	Comprimidos	Cetus
CALMOL	Alprazolam	Comprimidos	Temis-Lastaló
DIOXOL	Alprazolam	Comprimidos masticables	Lab. Bernabó
EMERAL	Alprazolam	Comprimidos	Nova Argentinia
FADA ALPRAZOLAM	Alprazolam	Comprimidos	Fada Pharma
ISOPROXAL	Alprazolam	Comprimidos	Lazaf
KRAMA	Alprazolam	Comprimidos	Duncan
NIVELAN-N	Alprazolam	Comprimidos	Lafedar

NOMBRE	PRINCIPIO ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
NOVAZOLAM 0.50 MG	Alprazolam	Comprimidos	Monseffat
NOVAZOLAM 1 MG	Alprazolam	Comprimidos	Monseffat
NOVAZOLAM 2 MG	Alprazolam	Comprimidos	Monseffat
PIRVAL	Alprazolam	Comprimidos	Fada Pharma
PLASEDAN	Alprazolam	Comprimidos	Eufarma
PRENADONA	Alprazolam	Comprimidos	Ariston
PRINOX	Alprazolam	Comprimidos	Andrómaco
PTA	Alprazolam	Comprimidos	Sidus
RAZOLAM	Alprazolam	Comprimidos	Savant Retail
RELAXTEN	Alprazolam	Comprimidos	Biotenk
RILOW	Alprazolam	Comprimidos sublinguales	Indeco
RILOW	Alprazolam	Comprimidos	Indeco
ROSPAZ	Alprazolam	Comprimidos	Rospaw
SILARTEN	Alprazolam	Comprimidos	Roux Ocea
TENSJUM SL	Alprazolam	Comprimidos sublinguales	Baliarda
TENSJUM	Alprazolam	Comprimidos	Baliarda
THIPRASOLAN	Alprazolam	Comprimidos	Lepetit
TRANQUINAL	Alprazolam	Comprimidos sublinguales	Bagó
TRANQUINAL	Alprazolam	Comprimidos	Bagó
XANAX	Alprazolam	Comprimidos	Pfizer

www.cofa.org.ar



Enfermería 
BUENOS AIRES

 <https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

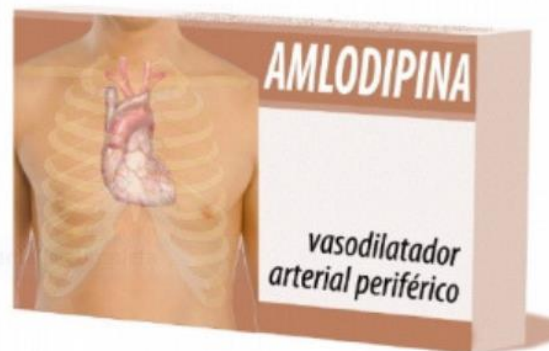
Amlodipina

AMLODIPINA

La amlodipina es un vasodilatador arterial periférico que actúa directamente sobre el músculo liso vascular reduciendo la resistencia vascular periférica y por consecuencia la presión sanguínea. Este fármaco que es un antagonista de los canales de calcio perteneciente al grupo de las dihidropiridinas, impide el paso de los iones de calcio a través de la membrana hacia el músculo liso y cardíaco.

La amlodipina está indicada en el tratamiento de la hipertensión y de la angina estable o de la angina vasoespástica.

Este medicamento se presenta en comprimidos.



Dosis y Administración:

Tratamiento de la hipertensión:

Dosis: En los adultos: iniciar con 5mg/día y como máximo 10 mg/día.

En los ancianos: iniciar con 2.5 mg/día, ajustándose luego de acuerdo a la respuesta de cada paciente.

14 días para que el médico pueda evaluar la respuesta del paciente, si bien se puede realizar antes si el médico lo considera necesario.

Cabe señalar que en los pacientes con insuficiencia hepática, la dosis inicial se debe reducir en un 50%, es decir a 2.5 mg/día y ésta es la dosis que también debe emplearse cuando se combina con otras terapias antihipertensivas. En general se debe considerar un ajuste de la dosis entre los 7 y 14 días para que el médico pueda evaluar la respuesta del paciente, si bien se puede realizar antes si el médico lo considera necesario.

Tratamiento de la angina estable o de la angina vasoespástica:

Dosis: En los adultos: iniciar con 5mg/día y como máximo 10 mg/día. La dosis de mantenimiento suele ser de 10 mg/día.

En los ancianos: iniciar con 2.5 mg/día ajustándose luego de acuerdo a la respuesta de cada paciente.

En los pacientes con insuficiencia hepática la dosis inicial debe ser de 2.5mg/día.

Reacciones adversas:

Por lo general, la amlodipina es bien tolerada en dosis de hasta 10 mg/día. Sin embargo se han observado reacciones adversas ligeras o moderadas casi siempre relacionadas con los efectos vasodilatadores periféricos del fármaco. Los dos efectos secundarios más frecuentes son el edema y las jaquecas. En algunos pacientes se puede observar: debilidad, mareos, sofocos y palpitaciones, que suelen estar relacionados con la dosis. Otros efectos secundarios poco frecuentes son angioedema, reacciones alérgicas y eritema multiforme. También se han reportado varios casos de intenso prurito asociado a la amlodipina que desaparece al discontinuar el tratamiento.

Enfermería
BUENOS AIRES

Amlodipina



Precauciones y advertencias:

Informar al médico y al farmacéutico si es alérgico a la amlodipina o a otras dihidropiridinas o a otros medicamentos. Se aconseja que sea empleada con precaución en pacientes con bradicardia severa o falla cardíaca (especialmente cuando se la asocia con un betabloqueante), porque cabe la posibilidad de que derive en un shock cardiogénico debido a sus propiedades inotrópicas negativas y a su potente efecto hipotensor. Aquellos pacientes con disfunción del ventrículo izquierdo que estén tomando amlodipina para el tratamiento de la angina, tienen que estar estrechamente controlados para comprobar que este fármaco no empeora la insuficiencia cardíaca. Se debe ajustar la dosis en aquellos pacientes con insuficiencia hepática, ya que la amlodipina es metabolizada en el hígado y por lo tanto la vida media de su eliminación plasmática está prolongada, considerándose de aproximadamente 56 horas. De ahí que se deba reducir la dosis. Si la paciente está embarazada o está amamantando debe informar al médico antes de tomar este medicamento, ya que la amlodipina está clasificada dentro de la categoría C de riesgo en el embarazo.

Interacciones:

Es conveniente consultar al paciente si está tomando otros medicamentos, ya que la amlodipina puede presentar interacciones con otros principios activos. Este medicamento se puede administrar con seguridad junto con diuréticos tiazídicos, alfa y beta bloqueantes, inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina, nitratos de acción prolongada, nitroglicerina sublingual, digoxina, warfarina, antiinflamatorios no esteroides e hipoglucemiantes orales. Como la rifampicina, la ributina, la carbamazepina, el fenobarbital y/o la fenitoína pueden inducir el metabolismo de los antagonistas de calcio dependientes del citocromo P450, reduciendo su biodisponibilidad, puede ser necesario que se deba aumentar la dosis de amlodipina en los pacientes tratados con estos fármacos. Los productos a base de la hierba espino blanco pueden reducir la resistencia vascular y cuando se usa combinada con fármacos antihipertensivos puede ocasionar disminuciones adicionales de la presión arterial. Se aconseja no tomar la amlodipina con jugo de pomelo, ya que se ha demostrado una mayor absorción con otras dihidropiridinas.

Contraindicaciones:

La amlodipina está contraindicada en aquellos pacientes con hipersensibilidad a la droga a otras dihidropiridinas y/u otro componente de la formulación. No debe administrarse en pacientes con una presión sistólica < 90 mm Hg, porque este fármaco es un potente hipotensor. La amlodipina está relativamente contraindicada en pacientes con estenosis aórtica avanzada, ya que puede empeorar el gradiente de presión anormal asociado a esta condición. No se recomienda su uso durante el período de lactancia, ya que se desconoce si la amlodipina se excreta en la leche materna.

Sobredosificación:

Los síntomas de una sobredosis de amlodipina son: excesiva vasodilatación periférica con una marcada hipotensión y posiblemente taquicardia refleja. En caso de una sobredosis masiva, se debería monitorear la actividad cardíaca y respiratoria, y se aconseja concurrir al centro asistencial más cercano.



Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Amlodipina

NOMBRE	MONODROGA	PRESENTACION	LABORATORIO	NOMBRE	MONODROGA	PRESENTACION	LABORATORIO
ABLOOM	amlodipina	10 mg comp.x 30	Duncan	ARTERIOSAN	amlodipina	Comprimidos	Laboratorios Ber
ABLOOM 5	amlodipina	5 mg comp.x 30	Duncan	CALPRES	amlodipina	Comprimidos	Temis-Lostaló
AMBENA	amlodipina	Comprimidos	Northia	CARBOPLEX	amlodipina	Comprimidos	LXM
AMBISAN	amlodipina	Comprimidos	Volpino	CARDIOREX	amlodipina	Comprimidos	Bagó
AMLOC	amlodipina	Tabletas	Pfizer	CARDIVAS	amlodipina	Comprimidos	Sidus
AMLODICORD 10	amlodipina	Comprimidos Ranurados	Géminis Farmacéutica	COROVAL	amlodipina	Comprimidos	Nova Argentina
AMLODICORD 5	amlodipina	Comprimidos Ranurados	Géminis Farmacéutica	COROVAL	amlodipina	Comprimidos	Sandoz
AMLODINE	amlodipina	Comprimidos	Eurofarma	DRONALDEN	amlodipina	Comprimidos	Denver Farma
AMLODIPINA	amlodipina	Comprimidos	ISA	FABOCEF	amlodipina	Comprimidos	Fabop
AMLODIPINA DENVER FARMA	amlodipina	Comprimidos	Denver Farma	FADA AMLODIPINA	amlodipina	Comprimidos	Fada Pharma
AMLODIPINA ELVETIUM	amlodipina	Comprimidos	Elvetium	HIPERTENSAL	amlodipina	Comprimidos	Finadlet
AMLODIPINA ILAB	amlodipina	Comprimidos	Inmunolab	ILDUC	amlodipina	Comprimidos	Baliarda
AMLODIPINA L.B.A.	amlodipina	Comprimidos	GP Pharm	MITOKOR	amlodipina	Comprimidos	Biotenk
AMLODIPINA NORTHIA	amlodipina	Comprimidos	Northia	NEUTIC	amlodipina	Comprimidos	Bristol
AMLODIPINA PHARMA	amlodipina	Comprimidos	Pharma del Plata	NEXOTENSIL 10	amlodipina	Comprimidos	Nexo Pharmaceuti
AMLODIPINA PUNTANOS	amlodipina	Comprimidos	Laboratorios Pun	NEXOTENSIL 5	amlodipina	Comprimidos	Nexo Pharmaceuti
AMLODIPINA RICHET	amlodipina	Comprimidos	Richet	NIKOR	amlodipina	Comprimidos	Indeco
AMLODIPINA TECHSPERE	amlodipina	Comprimidos	Techsphere	PELMEC	amlodipina	Comprimidos	Casasco
AMLODIPINA VANNIER	amlodipina	Comprimidos	Vannier	PULTEX	amlodipina	Comprimidos	Permatec
AMLOPAW	amlodipina	Comprimidos	Rospaw	SINOP	amlodipina	Comprimidos	Craveri
AMLOTENS	amlodipina	Comprimidos	Klonal	SINORG	amlodipina	Comprimidos	Denver Farma

3

Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Amlodipina

AMLODIPINA RICHET	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Richet	NIKOR	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Indeco
AMLODIPINA TECHSPERE	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Techsphere	PELMEC	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Casasco
AMLODIPINA VANNIER	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Vannier	PULTEX	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Permatec
AMLOPAW	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Rospaw	SINOP	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Craveri
AMLOTENS	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Klonal	SINORG	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Denver Farma
AMZE	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Penn Pharmaceuti	TENSIMED	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Lepetit
ANEXA	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Microsules Arg.	TERLOC	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Ivax Arg.
ANGIOFILINA	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Fabra	TERVALON	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Lazar
ANGIPEC	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Lepetit	ZUNDIC	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Raffo
APO-AMLODIPINA	<i>amlodipina</i>	<i>Comprimidos</i>	Apotex				



Enfermería
BUENOS AIRES

4

ASPIRINA

Ud. está llevando un
MEDICAMENTO de VENTA LIBRE

La aspirina es un antiinflamatorio, analgésico, antipirético y antitrombótico. Está indicado para aliviar procesos dolorosos, inflamaciones de distinto tipo y estados febriles. Se lo utiliza para tratar numerosas condiciones inflamatorias y autoinmunes como la artritis juvenil, la artritis reumatoidea y la osteoartritis. También en otras situaciones que cursan con inflamación no reumática y dolor, como lesiones deportivas, esguinces musculares, torceduras, tendinitis, etc. Como antitrombótico se lo utiliza para prevenir y tratar trombosis venosas y arteriales. También se lo indica para prevenir y reducir el riesgo de infarto de miocardio y de situaciones isquémicas.



Es importante tener en cuenta:

- ✓ No tomar más comprimidos por día de los indicados.
- ✓ Tomar este medicamento con las comidas o después de las comidas.
- ✓ No lo tome nunca con alcohol.
- ✓ No utilice este medicamento si tiene antecedentes de úlcera péptica o duodenal u otra enfermedad inflamatoria intestinal.
- ✓ No utilice este medicamento si tiene hemorragias o tendencia al sangrado.
- ✓ No utilice este medicamento si padece de alteraciones hepáticas o renales.
- ✓ No utilice este medicamento si tiene antecedentes de rinitis, reacciones broncoespásticas o urticaria debidas al uso de otros antiinflamatorios no esteroides o si sabe que es alérgico al ácido acetilsalicílico.

Dosis y Administración:

Las dosis habituales son:

Como analgésico, antiinflamatorio y antipirético: 500 mg cada 6 u 8 horas según el cuadro clínico.

Como antitrombótico: 100 a 300 mg/día.

- Se aconseja tomar los comprimidos junto con las comidas para evitar molestias.
- Los comprimidos efervescentes y los sobres deben disolverse en medio vaso de agua.
- Los comprimidos masticables se pueden tomar con o sin bebidas.
- El tiempo de utilización debe ser tan corto como sea posible. Deben evitarse los tratamientos largos.
- En pacientes que reciban dosis elevadas en forma crónica, por indicación médica, deberán tomar la mayor parte de la dosis diaria de aspirina a la hora de acostarse, junto con algún alimento.

Enfermería
BUENOS AIRES

Aspirina



Advertencias y Precauciones:

- ✓ Informe a su médico y/o farmacéutico si está consumiendo otros medicamentos.
- ✓ Si se olvida de tomar éste u otro medicamento, **NO** duplique la dosis.
- ✓ Está contraindicada en pacientes hemofílicos, así como otras patologías que cursan con sangrado, como el dengue.
- ✓ Debe administrarse con precaución en pacientes con insuficiencia hepática o renal, diabetes y gota.
- ✓ Debe usarse con precaución en pacientes inmunosuprimidos, ya que puede enmascarar los síntomas de una infección.
- ✓ Consulte a su médico y/o farmacéutico antes de tomar este medicamento si Ud está embarazada, sobre todo en los últimos meses de gestación.
- ✓ Se recomienda no administrar este medicamento si está amamantando a su bebé.
- ✓ Avise a su médico u odontólogo que está tomando aspirina si tiene prevista alguna intervención quirúrgica o dental.
- ✓ Deben usarse dosis menores de aspirina en los pacientes geriátricos, ya que son más sensibles a los efectos adversos, posiblemente debido a una menor función renal.
- ✓ No debe administrarse en menores de 16 años para el tratamiento de la fiebre ni de procesos virales. Tampoco como preventivo de molestias de vacunación. Su pediatra o farmacéutico le aconsejará qué medicamento puede utilizar en estas situaciones.
- ✓ Mantenga éste y cualquier medicamento fuera del alcance de los niños.
- ✓ Siempre conserve los fármacos en lugar seco y al abrigo de la luz.
- ✓ No tome este medicamento si está medicado con anticoagulantes

Ante una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:



- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
- Hospital A. Posadas: (014) 4654-6648 / 4658-7777
- Centro de asistencia Toxicológica La Plata - Tel: (0221) 451-5555

www.cofa.org.ar



Enfermería 
BUENOS AIRES

 <https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

BENZOCAINA 2% (Niños)

Ud. está llevando un
MEDICAMENTO de VENTA LIBRE

La benzocaína es un anestésico local que está indicado para el alivio temporario del dolor ocasionado por la aparición de la dentición en los bebés y para el tratamiento de la mucosa oral.

Se presenta en forma de gel.



Es importante tener en cuenta:

- ✓ No utilice este medicamento sin consultar con su pediatra.
- ✓ No aplique el gel en niños menores de 4 meses.
- ✓ No usar el gel si los niños son alérgicos a la benzocaína o a otros anestésicos como procaína y butacaína.
- ✓ No usar el gel por más de 7 días.



Dosis y administración:

- Para la administración del gel se pueden usar los dedos o un hisopo de algodón.

Las dosis son:

- *Niños mayores de 2 años:* se debe aplicar una fina capa del gel de benzocaína sobre la zona afectada hasta 4 veces por día o según lo indicado por el pediatra.
- *Niños menores de 2 años:* se debe administrar solo bajo indicación del pediatra.

Enfermería
BUENOS AIRES

Benzocaina niños

Advertencias y Precauciones:



- ✓ No se debe administrar en niños menores de 4 meses de edad.
- ✓ Este gel solo se aplica en la mucosa oral y no puede ser aplicado en otras áreas del cuerpo.
- ✓ Si tras los 7 días de tratamiento persisten los síntomas, se debe consultar al pediatra o al odontólogo.
- ✓ Se debe evitar el contacto del gel con los ojos.
- ✓ En caso de contacto accidental con los ojos, se debe lavar con abundante agua durante 10 minutos.
- ✓ Avise a su pediatra y/o a su farmacéutico si tiene cualquier otro problema médico.
- ✓ Mantenga éste y cualquier medicamento fuera del alcance de los niños.
- ✓ Conserve este medicamento en lugar seco y al abrigo de la luz.
- ✓ No lo guarde en el baño o en sitios húmedos ya que el calor o la humedad pueden deteriorar el medicamento.

Ante una sobredosificación, concurra al hospital más cercano o comuníquese con los Centros de Toxicología:



- Hospital A. Posadas: (014) 4654-6648 / 4658-7777
- Centro de Asistencia Toxicológica La Plata – Tel: (0221) 451-5555

www.cofa.org.ar



Enfermería 
BUENOS AIRES



<https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

BENZOCAINA 10% o 20% (Adultos)

Ud. está llevando un
MEDICAMENTO de VENTA LIBRE

*La benzocaina es un anestésico local que está indicado para el alivio temporario del dolor de muelas o el ocasionado por la aparición de aftas, llagas y lesiones provocadas por los tratamientos de ortodoncia.
Se presenta en forma de gel.*



Es importante tener en cuenta:

Recorte de pantalla completa

- ✓ No usar el gel si tiene antecedentes de alergia a la benzocaina o a otros anestésicos como procaína y butacaína.
- ✓ No usar el gel por más de 7 días.
- ✓ No se debe comer por una hora después de su aplicación.
- ✓ No se debe masticar chicles o alimentos mientras dure el adormecimiento

Dosis y administración:

- Para la administración del gel se pueden usar los dedos o un hisopo de algodón.
- Adultos y mayores de 12 años: se debe aplicar la cantidad necesaria del gel para cubrir adecuadamente la lesión o la zona afectada hasta 4 veces por día.
- Se puede aplicar con más frecuencia si las lesiones son muy molestas.
En las lesiones producidas por prótesis se debe retirar la misma, aplicar el gel de benzocaina y esperar hasta que el dolor o la molestia se haya calmado lo suficiente.
- Luego se debe enjuagar bien la cavidad bucal con agua natural y recién después se puede volver a colocar la prótesis.

Enfermería 
BUENOS AIRES

Benzocaina adultos

Advertencias y Precauciones:



- ✓ Este gel solo se aplica en la mucosa oral y no puede ser aplicado en otras áreas del cuerpo.
- ✓ Si al cabo de los 7 días de tratamiento persisten los síntomas o empeoran, se debe consultar al odontólogo.
- ✓ Se aconseja no ingerir alimentos ni mascar chicles mientras persista el adormecimiento debido al riesgo de morderse la lengua o la mucosa bucal.
- ✓ Se debe evitar el contacto del gel con los ojos.
- ✓ En caso de contacto accidental con los ojos, se debe lavar con abundante agua durante 10 minutos.
- ✓ Avise a su médico y/o farmacéutico si tiene cualquier otro problema médico.
- ✓ Mantenga éste y cualquier medicamento fuera del alcance de los niños.
- ✓ Conserve este medicamento en lugar seco y al abrigo de la luz.
- ✓ No lo guarde en el baño o en sitios húmedos ya que el calor o la humedad pueden deteriorar el medicamento.

Ante una sobredosificación, concurra al hospital más cercano o comuníquese con los Centros de Toxicología:



- Hospital A. Posadas: (014) 4654-6648 / 4658-7777
- Centro de Asistencia Toxicológica La Plata – Tel: (0221) 451-5555

www.cofa.org.ar



Enfermería 
BUENOS AIRES

 <https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

CLORHEXIDINA

Ud. está llevando un
MEDICAMENTO de VENTA LIBRE

La clorhexidina es un desinfectante y antiséptico de contacto que se puede utilizar tanto en adultos como en niños. Debido a su elevado efecto bactericida previene las infecciones en las heridas. Se la indica para el tratamiento antiséptico de heridas leves no sangrantes, así como para el lavado de manos y de la piel.

Una característica importante de la clorhexidina es su persistente actividad, que se debe a que se une a las proteínas de la piel, permaneciendo así su actividad residual por un largo tiempo. Se presenta en forma de solución y spray.

Es importante tener en cuenta:

- ✓ No usar en caso de hipersensibilidad a la clorhexidina.
- ✓ No debe entrar en contacto con los ojos.
- ✓ No debe penetrar el conducto auditivo.

Dosis y administración:

- **Heridas:** Usar la solución o rociar con el spray en forma homogénea sobre la herida no sangrante desde una distancia aproximada de 10 cm. Se debe esperar un lapso breve hasta que la solución se haya secado y después se debe cubrir la herida con un apósito.
- **Lavado de manos:** Se debe emplear puro, humedeciendo previamente las manos. Se aconseja usar 5 ml o más, frotar suavemente hasta lograr una espuma homogénea. Repetir el procedimiento ayudándose con un cepillo estéril para remover cualquier suciedad debajo de las uñas. Luego dejar actuar unos minutos y secar con un papel descartable estéril.



Clorhexidina



Advertencias y Precauciones:

- ✓ Las reacciones alérgicas son sumamente raras debido a su óptima tolerancia.
- ✓ Consultar con su médico y/o farmacéutico antes de usarlo si Ud. está embarazada o amamantando a su bebé.
- ✓ Avise a su médico y/o farmacéutico si tiene cualquier otro problema médico.
- ✓ Deje este medicamento fuera del alcance de los niños.
- ✓ Conserve este producto en lugar seco y al abrigo de la luz.

Ante una sobredosificación, concurra al hospital más cercano o comuníquese con los Centros de Toxicología:



- Hospital A. Posadas: (014) 4654-6648 / 4658-7777
- Centro de asistencia Toxicológica La Plata - Tel: (0221) 451-5555



CLOPIDOGREL

El clopidogrel es un antitrombótico y antiplaquetario que se administra para prevenir la formación de coágulos o trombos en los vasos sanguíneos endurecidos, un proceso conocido como aterotrombosis y que puede provocar efectos aterotrombóticos, como infarto cerebral, infarto de miocardio o muerte.

El clopidogrel pertenece al grupo de medicamentos denominados antiagregantes plaquetarios. Las plaquetas son células muy pequeñas que se encuentran en la sangre. Estas se agregan cuando la sangre se coagula, por lo tanto los antiagregantes plaquetarios al prevenir dicha agregación, reducen la posibilidad de que se produzcan coágulos sanguíneos. Este medicamento se presenta en comprimidos.



Dosis y Administración:

Adultos:

La dosis recomendada es de 1 comprimido 75 mg por día.

Este medicamento puede tomarse con las comidas o alejado de ellas; ya que los alimentos no influyen en su acción.

En los pacientes que hayan presentado o presenten angina inestable o infarto se les indica 1 comprimido de clopidogrel de 300mg o 4 comprimidos de 75 mg para que los tome una única vez al inicio del tratamiento. Después, la dosis normal es de 75 mg diarios.

No es necesario ningún ajuste de dosis en pacientes ancianos o con afecciones renales.

Enfermería
BUENOS AIRES



Clopidogrel

Reacciones adversas:

La hemorragia es el efecto más frecuente que se notifica con el clopidogrel y ésta puede aparecer en el estómago o intestino, hematomas (sangrado anormal o moretones bajo la piel) hemorragia nasal, sangre en orina. También se han notificado un número reducido de casos de hemorragia de los vasos sanguíneos de los ojos, hemorragia intracraneal, pulmonar o de articulaciones.

Otros efectos adversos frecuentes que se pueden observar en algunos pacientes son: diarrea, dolor abdominal, indigestión o ardor.

Se han reportado efectos adversos poco frecuentes, tales como: dolor de cabeza, úlcera de estómago, vómitos, náuseas, estreñimiento, erupciones, escozor, mareos, sensación de hormigueo y/o entumecimiento. En raras ocasiones se ha observado vértigo, confusión y/o alucinaciones.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave, informe a su médico o a su farmacéutico.

En algunos pacientes en tratamiento con clopidogrel se les ha detectado un incremento de las enzimas hepáticas, así como hiperbilirrubinemia e hígado graso.

Precauciones y advertencias:

También está contraindicada la administración de clopidogrel en aquellos pacientes con hipersensibilidad conocida a algunos de los componentes de la fórmula farmacéutica.

Se advierte que es posible que cuando el paciente se corta o sufre una herida, detener la hemorragia puede tardar más de lo normal. Esto está relacionado con el mecanismo de acción del clopidogrel, ya que previene la capacidad de la sangre para formar coágulos.

El clopidogrel se debe utilizar con cuidado en pacientes propensos al sangrado por traumas, úlceras u otras condiciones patológicas que predispongan a sufrir hemorragias internas como hemorragias en órganos o articulaciones del organismo.

Al igual que con otros agentes antiagregantes plaquetarios, el clopidogrel debe ser utilizado con precaución en pacientes con afección hepática severa y en aquellos con riesgo de sangrado inducido por aspirina y otros antiinflamatorios.

En caso de cirugía médica u odontológica, si durante estas intervenciones no se desea un efecto antiplaquetario, se deberá suspender la medicación por lo menos 7 días antes.

Se aconseja no administrar castaño de las Indias a los pacientes bajo tratamiento con clopidogrel, ya que puede aumentar el riesgo de hemorragias.

Se recomienda no utilizar este medicamento durante el embarazo. Y también es aconsejable interrumpir la lactancia, si la paciente está medicada con clopidogrel.

Se debe tener en cuenta que algunas preparaciones de clopidogrel contienen lactosa entre sus componentes, de ahí que los pacientes que padecen una intolerancia a la lactosa deberán consultar con su médico antes de tomar este medicamento.

Otro de los componentes de la formulación de clopidogrel es el aceite de ricino hidrogenado, por lo que se debe advertir que los pacientes pueden tener molestias estomacales y diarrea.



<https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>



@enfermeriabuenos



<https://enfermeriabuenosaires.com/>



Lorena Plazas

Clopidogrel

Interacciones:

El clopidogrel no debe ser administrado junto con anticoagulantes orales y/o con antiinflamatorios no esteroideos. En pacientes con angina inestable o infarto de miocardio se suele prescribir clopidogrel en combinación con ácido acetil-salicílico (500 mg 2 veces al día en 24 horas), lo que no ocasiona problemas. Sin embargo, en el uso prolongado de ambos fármacos puede observarse que el clopidogrel potencia el efecto de la aspirina.

Contraindicaciones:

El clopidogrel está contraindicado en cualquier paciente con hemorragias patológicas tales como las hemorragias gastrointestinales, hemorragias retinales o hemorragias intracraneales. Tampoco deben tomar este medicamento aquellos pacientes con enfermedades hepáticas y renales graves. No está indicada la administración de clopidogrel a niños y adolescentes.


Sobredosificación:


Ante una eventual sobredosificación se debe concurrir al hospital más cercano o comunicarse con un centro de toxicología, ya que existe un mayor riesgo de hemorragia.

Enfermería 
BUENOS AIRES

 <https://www.facebook.com/enfermeriabuenosaires/>

 @enfermeriabuenos

 <https://enfermeriabuenosaires.com/>

 Lorena Plazas

Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Clópidogrel

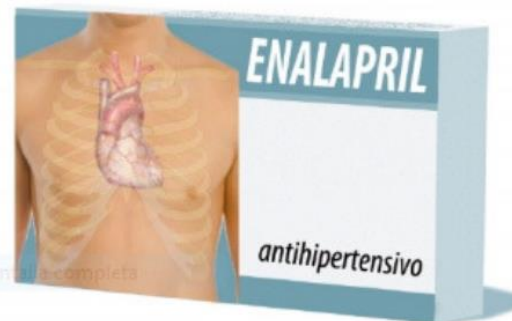
NOMBRE	P. ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
ANTIPLAQ	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Richmond
ARICLOPIN	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Ariston
CLODIAN	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Sandoz
CLODREL	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Baliarda
CLOPIDOGREL NORTHIA	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Northia
CLOPIDOGREL RICHET	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Richet
CLOPIDROGEL ROSPAW	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Rospaw
CLOPILEP	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Lepetit
ISCOVER	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Bristol
NABRATIN	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Raffo
NADENEL	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Géminis Farmacéu
NEFAZAN	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Phoenix
PLATACA	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Sidus
PLAVIX	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Sanofi Aventis
PLEYAR	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Casasco
TROKEN	<i>Clópidogrel</i>	<i>Comprimidos</i>	Bagó 



Enalapril

ENALAPRIL

El enalapril es un antihipertensivo indicado en el tratamiento de la hipertensión esencial y la renovascular. También se usa en combinación con otros medicamentos para tratar la insuficiencia cardíaca congestiva. Este fármaco pertenece al grupo de medicamentos llamados inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina (ECA). Los efectos beneficiosos del enalapril en la hipertensión arterial y en la insuficiencia cardíaca se deben a la supresión del sistema renina-angiotensina-aldosterona. Este medicamento se presenta en comprimidos.



Dosis y Administración:

Los comprimidos de enalapril se deben administrar únicamente por vía oral, 1 a 2 veces al día según la indicación médica. Dado que su absorción no se ve afectada por la comida, este medicamento puede ser tomado antes, durante y después de las comidas con un vaso de agua.

Adultos con hipertensión arterial esencial:

La dosis inicial recomendada es de 5 mg por día. La dosis usual de mantenimiento es de 20 mg una vez al día, si bien debe ajustarse según las necesidades del paciente. En pacientes mayores a 65 años, la dosis inicial recomendada es de 2.5 mg.

Adultos con hipertensión renovascular:

Como en estos pacientes la tensión arterial y la función renal pueden ser particularmente sensibles a los inhibidores de la ECA, el tratamiento debe comenzarse con una dosis inicial de 2.5 mg, hasta llegar a un comprimido de 20 mg, si el paciente lo requiere.

Adultos con insuficiencia cardíaca congestiva:

La dosis inicial de enalapril en estos pacientes, en especial aquellos con insuficiencia renal alterada o depleción de sodio, debe ser de 2.5 a 5 mg. Es aconsejable reducir la dosis de diuréticos antes de iniciar el tratamiento.

La dosis de mantenimiento es de 10 a 20 mg por día, administradas en dosis únicas o divididas. Esta dosis se debe alcanzar por los aumentos graduales después de la dosis inicial y puede llevarse a cabo durante un periodo de 2 a 4 semanas o más rápidamente si la presencia de signos y síntomas residuales de insuficiencia cardíaca lo indican.

Adultos con insuficiencia renal:

Generalmente en este grupo de pacientes, los intervalos de dosificación del enalapril deben prolongarse o bien disminuir la dosis, por ejemplo:

Si tienen una alteración leve de la función renal con un aclaramiento de creatinina entre 80 y 30 ml/min, la dosis inicial es de 5 mg/día.

Si tienen una alteración moderada de la función renal con un aclaramiento de creatinina entre 30 y 10 ml/min, la dosis inicial es de 2,5 a 5 mg/día.

Si tienen una alteración severa de la función renal, o sea aquellos pacientes en programa de hemodiálisis, con un aclaramiento de creatinina de menos de 10 ml/min, la dosis inicial es de 2,5 mg/día.

Cabe señalar que aquellos días que los pacientes no están en diálisis, la dosis se debe ajustar de acuerdo a la respuesta de la presión arterial.

Reacciones adversas:

En general el enalapril es bien tolerado y la mayoría de los efectos indeseables son leves y transitorios.

En raras ocasiones este medicamento puede producir reacciones alérgicas cutáneas o edema angioneurótico. Se han observado también con poca frecuencia, mareos, cefaleas, astenia y náuseas que no obligan en general a suspender el tratamiento. Otras reacciones adversas incluyen hipotensión e hipotensión ortostática.

Está descrita tos seca y persistente con una frecuencia entre el 1 y el 2% de los pacientes y en estos casos se puede requerir la suspensión del tratamiento.



Enalapril



Reacciones adversas:

En general el enalapril es bien tolerado y la mayoría de los efectos indeseables son leves y transitorios. En raras ocasiones este medicamento puede producir reacciones alérgicas cutáneas o edema angioneurótico. Se han observado también con poca frecuencia, mareos, cefaleas, astenia y náuseas que no obligan en general a suspender el tratamiento. Otras reacciones adversas incluyen hipotensión e hipotensión ortostática. Está descrita tos seca y persistente con una frecuencia entre el 1 y el 2% de los pacientes y en estos casos se puede requerir la suspensión del tratamiento.

Precauciones y advertencias:

No tomar enalapril si es alérgico a este fármaco, así como al benazepril, captopril, lisinopril, ramipril o a otros medicamentos o a cualquiera de los componentes del medicamento. Se advierte sobre el uso del enalapril en pacientes deplecionados con sodio, porque en ellos la primera dosis, aunque sea pequeña, puede causar hipotensión ortostática. Tener especial cuidado con el empleo del enalapril en aquellos pacientes con patologías cardíacas, hepáticas, renales y/o sanguíneas. Se debe ser precavido con el uso de este medicamento en pacientes sometidos a diálisis, tratados con diuréticos, antidiabéticos orales o insulina, diabéticos y/ o trasplantados. Ante una cirugía o anestesia, incluida la dental, el médico y/o el dentista debe saber que el paciente está tomando enalapril, ya que puede haber un descenso de la tensión arterial asociado a la anestesia. Se debe tener en cuenta que se debe evitar el uso de bebidas alcohólicas, porque el alcohol potencia el efecto hipotensor del enalapril. Si la paciente está tomando otro medicamento o está embarazada o está amamantando debe consultar al médico antes de tomar este medicamento. Se debe advertir que la presentación en comprimidos contiene lactosa, por lo tanto si el/la paciente padece una intolerancia a ciertos azúcares, debe consultar con su médico antes de tomar este medicamento.

Interacciones:

En aquellos pacientes tratados con enalapril asociado a diuréticos, se puede provocar un cuadro de hipotensión aguda, de ahí que la dosis de todo diurético que se administra conjuntamente con enalapril debe reducirse antes de iniciar el tratamiento. En algunos pacientes con insuficiencia renal tratados con AINES, la administración concomitante de los inhibidores de la ECA, como lisinopril o enalapril, puede aumentar el deterioro de la función renal. Sin embargo estos efectos suelen ser reversibles, por eso se debe controlar la presión arterial cuando se administran antiinflamatorios a pacientes tratados con enalapril. Está demostrado en pacientes con insuficiencia cardíaca, que la aspirina puede reducir la eficacia vasodilatadora de los inhibidores de la ECA al inhibir la síntesis de prostaglandinas. Sin embargo, se observó que la aspirina resulta beneficiosa en combinación con un inhibidor de la ECA en los pacientes con isquemia coronaria y disfunción del ventrículo izquierdo. Por esa razón, los pacientes a los que se les administran salicilatos y un inhibidor de la ECA deben ser controlados para evaluar su respuesta antihipertensiva. El enalapril reduce la excreción de sales de litio y aumenta el riesgo de los efectos cardiotoxicos y neurotóxicos producidos por litio, de ahí que se deben monitorear con frecuencia los niveles plasmáticos de litio cuando se administran con el enalapril. El uso combinado de la hierba espino blanco con fármacos antihipertensivos puede producir reducciones adicionales de la presión arterial en algunos pacientes, por eso se debe comprobar frecuentemente la presión arterial de los mismos.

Contraindicaciones:

El enalapril está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a este fármaco. Está contraindicado tomar enalapril si al paciente le han diagnosticado angioedema hereditario o de causa hereditaria. No debe administrarse enalapril durante el embarazo y la lactancia, ya que no hay experiencia suficiente con el uso de este medicamento en estos estadios.

Sobredosificación:

En caso de una sobredosis, el síntoma más probable es una sensación de mareo o vértigo debido a un descenso repentino o excesivo de la tensión arterial. En ese caso, es recomendable acudir al centro de salud más cercano.



Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Enalapril

NOMBRE	MONODROGA	PRESENTACION	LABORATORIO	NOMBRE	MONODROGA	PRESENTACION	LABORATORIO
ARTERIOPRIL	enalapril	Comprimido	Pfizer	ENATRAL 10 MG	enalapril	Comprimido	Lepetit
BAYPRIL	enalapril	Comprimido	Bayer (BSP)	ENATRAL 20	enalapril	Comprimido	Austral
BONUTEN	enalapril	Comprimido	Sandoz	ENATRAL 20 MG	enalapril	Comprimido	Lepetit
DEFLUIN	enalapril	Comprimido	Elea	ENATRAL 5	enalapril	Comprimido	Austral
DEFLUIN	enalapril	Comprimido	Merck Serono	ENATRAL 5 MG	enalapril	Comprimido	Lepetit
DEFLUIN	enalapril	Comprimido	Elea	ENATRIAL	enalapril	Comprimido	Investi
DENTROMIN	enalapril	Comprimido	Denver Farma	ERITRIL	enalapril	Comprimido	Northia
DREPATIL	enalapril	Comprimido	Fada Pharma	ERITRIL	enalapril	Comprimidos Recubiertos	Northia
ECAPRILAT	enalapril	Comprimido (s/trog)	Lazar	FABOTENSIL	enalapril	Comprimido	Fabop
ECAPRILAT	enalapril	Comprimido	Lazar	FADA ENALAPRIL	enalapril	Comprimido	Fada Pharma
EITAN	enalapril	Comprimido	Vitarum	GADOPRIL	enalapril	Comprimidos Ranurados	Gador
ENALAFEL	enalapril	Comprimido	Raffo	GLIOTEN	enalapril	Comprimido	Bagó
ENALAPRIL	enalapril	Comprimidos Recubiertos	D.Sam-L.Chile	HIPERTAN	enalapril	Comprimido	Gramón
ENALAPRIL AUSTRAL	enalapril	Comprimido	Austral	KINFIL	enalapril	Comprimido	Bristol
ENALAPRIL BAYER	enalapril	Comprimido	Bayer	KINFIL	enalapril	Comprimido	Nova Argentina
ENALAPRIL ELVETIUM	enalapril	Comprimido	Elvetium	LOTRIAL	enalapril	Comprimido	Roemmers
ENALAPRIL FABOP 10	enalapril	Comprimido	Fabop	MAXEN	enalapril	Comprimido Rec Ranurados	Ballarda
ENALAPRIL FABOP 20	enalapril	Comprimido	Fabop	NALAPRIL	enalapril	Comprimido	Klonal

Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Enalapril

ENALAPRIL FABOP 20	enalapril	Comprimido	Fabop	NALAPRIL	enalapril	Comprimido	Klonal
ENALAPRIL FABOP 5	enalapril	Comprimido	Fabop	NATAM	enalapril	Tableta	Schering-Plough
ENALAPRIL FADA	enalapril	Comprimido	Fada Pharma	PRESI REGUL	enalapril	Comprimido	Fabra
ENALAPRIL L.B.A.	enalapril	Comprimido	GP Pharm	PRILTENK	enalapril	Comprimido	Biotenk
ENALAPRIL MARTIAN	enalapril	Comprimido	LKM	RENITEC	enalapril	Comprimido	Merck Sharp & Dohme
ENALAPRIL PHARMA	enalapril	Comprimido	Pharma del Plata	RENITEC RPD	enalapril	Tableta	Merck Sharp & Dohme
ENALAPRIL PUNTANOS	enalapril	Comprimido	Laboratorios Pun	SULOCTEN	enalapril	Comprimido	Microsules Arg.
ENALAPRIL RICHT	enalapril	Comprimido	Richt	TENCAS	enalapril	Comprimido	Casasco
ENALAPRIL TECHSPERE	enalapril	Comprimido	Techsphere	TENSIOPRIL	enalapril	Comprimido	Vitarum
ENALAPRIL GRAMON	enalapril	Comprimido	Gramón	VAPRESAN	enalapril	Comprimido	Temis-Lostaló
ENALDUN	enalapril	Comprimido	Duncan	VASOPRIL	enalapril	Comprimido	Indeco
ENATRAL 10	enalapril	Comprimido	Austral				



Gliclazida

GLICLAZIDA

La gliclazida es un antidiabético oral que pertenece al grupo de las sulfonilureas. Actúa disminuyendo la glucemia al estimular la secreción de insulina por las células beta de los islotes de Langerhans.

En el diabético no insulino dependiente o tipo 2, la gliclazida restablece el pico precoz de la secreción de insulina en respuesta de la ingesta de glucosa y aumenta la segunda fase de dicha secreción, observándose una mejoría importante de la respuesta insulínica con las comidas o con un estímulo glucosado. Es de notar que el aumento de las respuestas postprandiales de secreción de insulina y del péptido-C se siguen observando aún después de 2 años de tratamiento, que es una sustancia producida por las células beta del páncreas.

Cabe aclarar que el péptido-C es una sustancia también producida por las células beta del páncreas en el momento que la proinsulina se escinde en dos partes, dando lugar a una molécula de péptido-C y una molécula de insulina. Como la producción de insulina y del péptido-C son idénticas, el péptido-C constituye un buen marcador de la producción de insulina.

Este fármaco está indicado en el tratamiento de la diabetes tipo 2 en el adulto, cuando las medidas dietéticas, el ejercicio físico y la pérdida de peso no son suficientes por sí solos para controlar la glucemia.

Además de sus propiedades metabólicas, la gliclazida posee propiedades hemovasculares, reduciendo el proceso de microtrombosis que puede estar implicado en las complicaciones de la diabetes.

Se presenta en comprimidos y en comprimidos de liberación modificada.



Enfermería
BUENOS AIRES

Dosis y Administración:

La dosis diaria de gliclazida puede variar de medio comprimido a 2 comprimidos por día, es decir de 30 a 120 mg por vía oral en una única toma con el desayuno.

Se recomienda que la dosis de medio o el y/o los comprimidos enteros se traguen enteros, sin triturar ni masticar. En caso de olvidarse de una dosis, no se debe aumentar la dosis del día siguiente.

Como sucede con todos los fármacos hipoglucemiantes, la dosis a administrar debe ajustarse en función de la respuesta metabólica de cada paciente.

La **dosis inicial** recomendada es de 30 mg/día.

Si la glucemia está adecuadamente controlada, esta dosis se puede utilizar como tratamiento de mantenimiento. Pero si el control de la glucemia no es el adecuado, esta dosis se podrá aumentar a 60, 90 o 120 mg/día, en pasos sucesivos.

Se debe tener en cuenta que el intervalo entre cada incremento de las dosis deberá ser de al menos 1 mes, salvo si la glucemia del paciente no se reduce después de 2 semanas de tratamiento. En este caso, la dosis se puede aumentar al final de la segunda semana de tratamiento.

La **dosis diaria máxima** recomendada es de 120 mg.

Sustitución de otro diabético oral por gliclazida: Se puede usar gliclazida para sustituir otro antidiabético oral, pero se deberá tener en cuenta la posología y la vida media del fármaco antidiabético previo. En general, no es necesario un periodo de transición, comenzando preferentemente con una dosis de 30 mg y ajustándola según la evolución metabólica de cada paciente.

1

Gliclazida



Dosis y Administración:

La dosis diaria de gliclazida puede variar de medio comprimido a 2 comprimidos por día, es decir de 30 a 120 mg por vía oral en una única toma con el desayuno.

Se recomienda que la dosis de medio o el y/o los comprimidos enteros se traguen enteros, sin triturar ni masticar. En caso de olvidarse de una dosis, no se debe aumentar la dosis del día siguiente.

Como sucede con todos los fármacos hipoglucemiantes, la dosis a administrar debe ajustarse en función de la respuesta metabólica de cada paciente.

La dosis inicial recomendada es de 30 mg/día.

Si la glucemia está adecuadamente controlada, esta dosis se puede utilizar como tratamiento de mantenimiento. Pero si el control de la glucemia no es el adecuado, esta dosis se podrá aumentar a 60, 90 o 120 mg/día, en pasos sucesivos.

Se debe tener en cuenta que el intervalo entre cada incremento de las dosis deberá ser de al menos 1 mes, salvo si la glucemia del paciente no se reduce después de 2 semanas de tratamiento. En este caso, la dosis se puede aumentar al final de la segunda semana de tratamiento.

La dosis diaria máxima recomendada es de 120 mg.

Sustitución de otro diabético oral por gliclazida: Se puede usar gliclazida para sustituir otro antidiabético oral, pero se deberá tener en cuenta la posología y la vida media del fármaco antidiabético previo. En general, no es necesario un periodo de transición, comenzando preferentemente con una dosis de 30 mg y ajustándola según la evolución metabólica de cada paciente.

Asociación con otros antidiabéticos: La gliclazida se puede administrar con las biguanidas, los inhibidores de alfa glucosidasa o con la insulina. En aquellos pacientes que no están controlados adecuadamente con gliclazida, se puede iniciar una terapia concomitante con insulina bajo estricta supervisión médica.

Poblaciones especiales: Pacientes de edad avanzada: la gliclazida se prescribirá siguiendo la misma pauta posológica que la recomendada para pacientes menores de 65 años.

Pacientes con insuficiencia renal: en los pacientes con insuficiencia renal leve a moderada se puede usar la misma pauta posológica que en los pacientes con función renal normal, monitoreando cuidadosamente a los mismos.

Pacientes con riesgo de hipoglucemia: En este grupo de pacientes se incluyen:

- los desnutridos o malnutridos;
- aquellos con patologías endócrinas graves o mal compensadas (hipopituitarismo, hipotiroidismo, insuficiencia adrenocorticotropa);
- los que están a la finalización de un tratamiento con corticoides prolongado y/o dosis elevadas;
- los que tienen una vasculopatía grave (enfermedad coronaria grave, patología carotídea grave o enfermedad vascular difusa).

En todos los casos, el tratamiento con gliclazida se iniciará con la dosis diaria mínima de 30 mg.

Población pediátrica: No se ha establecido la seguridad y la eficacia de gliclazida en niños y adolescentes porque no se dispone de datos en este grupo etario.

Enfermería
BUENOS AIRES



Gliclazida

Reacciones adversas:

La gliclazida, al igual que todos los medicamentos, puede producir efectos adversos aunque no todas las personas los tengan.

La evaluación de los efectos adversos está basada en su frecuencia:

Frecuentes, o sea que pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas: hipoglucemia.

Poco frecuentes, que afectan hasta 1 de cada 100 personas: dolor abdominal, náuseas, vómitos, indigestión, diarrea y estreñimiento. Estos efectos adversos disminuyen cuando se toma la gliclazida con el desayuno, tal como se recomienda.

Raros o sea que afectan hasta 1 de cada 1000 personas: reacciones cutáneas y subcutáneas (prurito, urticaria, angioedema, eritema, erupción maculopapular, ampollas); alteraciones hematológicas y linfáticas (anemia, leucopenia, trombocitopenia, granulocitopenia) y alteraciones hepato-biliares (elevación de las enzimas hepáticas). Todos estos síntomas suelen desaparecer después de interrumpir el tratamiento.

Cabe mencionar que también pueden aparecer molestias visuales transitorias, especialmente al inicio del tratamiento, debido a cambios en la glucemia.

Precauciones y advertencias:

[Recorte de pantalla completa](#)

Se advierte que la gliclazida se debe administrar a los pacientes con una ingesta regular de alimentos, incluido el desayuno; debido al riesgo aumentado de hipoglucemia si se retrasa una comida, si se consume una cantidad inadecuada de alimentos o si el alimento tiene un contenido bajo de hidratos de carbono. Por este motivo se debe explicar al paciente y a sus familiares los riesgos de la hipoglucemia. El paciente debe estar informado de la importancia de seguir las medidas dietéticas, de realizar un ejercicio regular y de monitorear regularmente la glucemia.



Se recomienda medir los niveles de hemoglobina glicosilada (glucosa plasmática en ayunas) para evaluar el control de la glucemia.

Teniendo en cuenta que la administración de sulfonilureas en pacientes con una deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PD) puede producir anemia hemolítica; se debe tener especial precaución de usar gliclazida en este grupo de pacientes con G6PD, ya que la gliclazida pertenece al grupo químico de las sulfonilureas. Por lo tanto, se debe considerar un tratamiento alternativo distinto a una sulfonilurea.

Se aconseja no asociar la gliclazida con el danazol porque este último posee efecto diabético. En caso que no se pueda evitar el uso de danazol, se debe advertir al paciente y resaltar la importancia del monitoreo de los niveles de glucosa en sangre y orina. Puede ser que sea necesario ajustar la dosis del antidiabético durante y después del tratamiento con danazol.

Se debe administrar con precaución la gliclazida en aquellos pacientes con tratamiento con glucocorticoides, ya que este grupo de fármacos aumentan la glucemia con posibilidad de producir cetosis, es decir, la tolerancia reducida a los hidratos de carbono debido a los glucocorticoides. En este caso también se debe advertir al paciente y reforzar el control de su glucemia. Ajustar, si es necesario, la dosis del antidiabético durante y después del tratamiento con glucocorticoides.

Se advierte que la gliclazida no está recomendada durante el embarazo.

Debido al riesgo de hipoglucemia neonatal, la gliclazida está contraindicada en las madres lactantes.

La gliclazida no debe ser utilizada en el tratamiento de la diabetes ni en niños ni en adolescentes menores de 18 años.

Se advierte que este medicamento no debe administrarse a pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa o malabsorción de glucosa o galactosa.

Se debe informar a los pacientes que si tiene episodios frecuentes de hipoglucemia, debe evitar conducir un vehículo o usar máquinas, ya que puede poner en peligro su seguridad o la de otros, especialmente al comienzo del tratamiento.

Enfermería
BUENOS AIRES

Gliclazida



Interacciones:

No se debe asociar gliclazida con miconazol porque aumenta el efecto hipoglucemiante con posible aparición de los síntomas hipoglucémicos o incluso coma.

El uso simultáneo de gliclazida y fenilbutazona aumenta el efecto hipoglucémico de las sulfonilureas porque desplaza su unión a las proteínas plasmáticas y/o reduce su eliminación; por lo tanto es preferible utilizar otro antiinflamatorio.

La gliclazida puede potenciar la anticoagulación si se la administra concomitantemente con warfarina, de ahí que pueda necesitarse un ajuste de la dosis del anticoagulente.

La gliclazida interactúa con la ritodrina, salbutamol o terbulina, ya que estos fármacos aumentan la glucemia debido a sus efectos agonistas beta-2. De ahí la importancia de monitorear la glucemia y en caso de ser necesario se debe reemplazar la gliclazida por la insulina.

La administración de gliclazida a pacientes tratados con clorpromazina produce un aumento de la glucemia; por lo tanto se debe advertir al paciente de la importancia del monitoreo de su glucemia. Puede ser que sea necesario ajustar la dosis del antidiabético durante y después del tratamiento con clorpromazina.

La ingesta de bebidas alcohólicas o fármacos que contengan alcohol en pacientes tratados con gliclazida produce un aumento de la reacción hipoglucémica que puede facilitar la aparición de coma hipoglucémico.

Asociaciones que requieren precauciones de empleo

Se puede potenciar el efecto reductor de glucosa en sangre y en consecuencia, en algunos pacientes se puede producir hipoglucemia, cuando se administra con los siguientes fármacos: betabloqueantes, fluconazol, miconazol; sulfamidas, claritromicina, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina como captopril o enalapril; antagonistas de los receptores H2 como la ranitidina; medicamentos para tratar la depresión como los inhibidores de MAO; antiinflamatorios no esteroideos como fenilbutazona o ibuprofeno; otros antidiabéticos como insulinas, acarbosa, metformina, tiazolidinedionas, inhibidores de la dipeptidil peptidasa-4, agonistas de los receptores GLP-1, el cual es péptido similar al glucagon tipo 1.

[Recorte de pantalla completa](#)

Contraindicaciones:

No administrar en los pacientes con hipersensibilidad conocida a la gliclazida, a otras sulfonilureas, a las sulfamidas o a alguno de los excipientes empleados.

La gliclazida está contraindicada en los pacientes con diabetes tipo 1, así como en aquellos que tengan cetoacidosis diabética, precoma y/o coma diabética.

También está contraindicada su administración en los pacientes con insuficiencia renal o hepática grave, pues en estos casos se recomienda recurrir a la administración de insulina.

No se debe administrar gliclazida en los pacientes que estén tratados con miconazol.

No utilizar la gliclazida durante el embarazo y la lactancia.

No administrar en niños y adolescentes menores de 18 años, porque no hay datos disponibles de seguridad.

Enfermería
BUENOS AIRES

Sobredosificación:

Ante una eventual sobredosificación con este medicamento, se debe consultar con el médico prescriptor o concurrir al centro asistencial más cercano o comunicarse con los centros de toxicología.

Se debe tener en cuenta que la sobredosis de sulfonilureas puede provocar hipoglucemia. Por lo tanto, los síntomas moderados de hipoglucemia, sin pérdida de conocimiento y sin signos neurológicos, se deben corregir con la ingesta de hidratos de carbono, el ajuste de la dosis y/o la modificación de la dieta. En estos casos se debe hacer una estricta monitorización del paciente hasta que esté fuera de peligro.

En el caso de las hipoglucemias graves, con coma, convulsiones u otras alteraciones neurológicas se requiere la hospitalización del paciente.



Gliclazida

Contraindicaciones:

No administrar en los pacientes con hipersensibilidad conocida a la gliclazida, a otras sulfonilureas, a las sulfamidas o a alguno de los excipientes empleados.

La gliclazida está contraindicada en los pacientes con diabetes tipo 1, así como en aquellos que tengan cetoacidosis diabética, precoma y/o coma diabética.

También está contraindicada su administración en los pacientes con insuficiencia renal o hepática grave, pues en estos casos se recomienda recurrir a la administración de insulina.

No se debe administrar gliclazida en los pacientes que estén tratados con miconazol.

No utilizar la gliclazida durante el embarazo y la lactancia.

No administrar en niños y adolescentes menores de 18 años, porque no hay datos disponibles de seguridad.

Sobredosificación:

Recorte de pantalla completa

Ante una eventual sobredosificación con este medicamento, se debe consultar con el médico prescriptor o concurrir al centro asistencial más cercano o comunicarse con los centros de toxicología.

Se debe tener en cuenta que la sobredosis de sulfonilureas puede provocar hipoglucemia. Por lo tanto, los síntomas moderados de hipoglucemia, sin pérdida de conocimiento y sin signos neurológicos, se deben corregir con la ingesta de hidratos de carbono, el ajuste de la dosis y/o la modificación de la dieta. En estos casos se debe hacer una estricta monitorización del paciente hasta que esté fuera de peligro.

En el caso de las hipoglucemias graves, con coma, convulsiones u otras alteraciones neurológicas se requiere la hospitalización del paciente.

NOMBRE	PRINCIPIO ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
AGLUCIDE	Gliclazida	Comprimido	Beta
DIAMICRON MR 60	Gliclazida	Comprimido Lib. Mod.	Servier
GLICLAZIDA VANNIER	Gliclazida	Comprimido	Vannier
TRADON 60 MR	Gliclazida	Comprimido Lib. Mod.	Craveri
TRADON MR	Gliclazida	Comprimido Lib. Mod.	Craveri
UNAVA	Gliclazida	Comprimido	Investi

www.cofa.org.ar



Enfermería
BUENOS AIRES

Nombre comercial
Presentación
Laboratorio



Bibliografía:

- ▶ Drogas farmacéuticas
- ▶ <http://www.colfarma.info/colfarma/prensa/drogas-farmaceuticas>
- ▶ Lorena Plazas. Lic. en enfermería. Trabajo propio
- ▶ <https://enfermeriabuenosaires.com/condiciones-de-venta-de-los-farmacos>