

Ranitidina

50 mg / 2 ml



Síntesis

SOLUCIÓN INYECTABLE IM. / IV.

COMPOSICIÓN:

Cada Ampolla contiene:

Ranitidina Clorhidrato..... 50 mg
Vehículo c.s.p 2 ml

CARACTERÍSTICAS GENERALES:

La Ranitidina es un antagonista específico de los receptores H₂ Histamina, inhibe la secreción basal y estimulación de ácido gástrico, reduciendo tanto el volumen como el contenido de ácido y pepsina. Indicada para el tratamiento a corto plazo de úlcera duodenal y para el manejo de cuadro hipersecretorios como el síndrome de Zollinger-Ellison.

INDICACIONES:

Úlcera gástrica y duodenal (tratamiento corto). Esofagitis péptica (por reflujo anormal de la secreción gástrica), hemorragia digestiva alta, erosiones gástricas, insuficiencia hepática, síndrome de Zollinger-Ellison (úlcera péptica). En el preoperatorio de pacientes obstétricos durante el parto. Esofagitis por reflujo profilaxis de la úlcera por estrés en pacientes graves.

CONTRAINDICACIONES:

En el embarazo y la lactancia está contraindicada, a menos que no sea indispensable, la Ranitidina se excreta a través de la leche materna por lo tanto, no se recomienda en mujeres que amamantan, a menos que sea absolutamente necesario. Hipersensibilidad al medicamento o sus componentes. Pacientes con insuficiencia renal, hepática y úlcera gástrica maligna. La Ranitidina está contraindicada en menores de 15 años.

EFFECTOS ADVERSOS:

Hematológicos: Neutropenia, trombocitopenia. Sistema nervioso central: Dolor de cabeza, malestar, vértigo, confusión. Sistema cardiovascular: Bradicardia, asistolia y bloqueo auriculoventricular. Sistema gastrointestinal: Náusea, constipación, vómitos, malestar abdominal. A nivel hepático: Aumento enzimático; ictericia. Reacciones de hipersensibilidad: Rash, ardor y prurito en el sitio de la inyección.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES :

La administración intravenosa muy rápida de Ranitidina puede causar reacciones adversas. Ajustar la dosis en paciente con insuficiencia renal y se debe usar con precaución en insuficiencia hepática. En algunos pacientes se ha reportado elevación TGP después de grandes dosis de Ranitidina por más de 5 días.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

La Ranitidina interactúa con la warfarina, las benzodiazepinas, el fentanilo, el metoprolol, la nifedipina y el acetaminofen; puede afectar la viabilidad de estas drogas. La Ranitidina puede afectar potencialmente la absorción, metabolismo o eliminación renal de otros medicamentos, como la fenitoina la alteración de las características farmacocinéticas puede requerir un ajuste de la dosis de los medicamentos afectados o la interrupción del tratamiento.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN Ó INGESTA ACCIDENTAL:

Aunque los casos de sobredosificación son muy escasos, pueden presentarse reacciones adversas como temor, vomito, taquipnea entre otros. Tratamiento: en caso de convulsiones se recomienda tratamiento con atropina. Para arritmia ventricular: tratamiento con lidocaína. Asimismo, se recomienda el monitoreo con pruebas de laboratorio, para el control adecuado de las reacciones adversas. El fármaco puede eliminarse del plasma por hemodiálisis.

POSOLOGÍA:

La Ranitidina puede administrarse 50 mg/IV. o IM. cada 6 a 8 horas. Vía intravenosa: los inyectables intravenosos se administran lentamente. 50 mg cada 6-8 horas, diluidos a un volumen total de 20 ml con una solución IV. compatible y administrado durante un periodo no inferior a 5 minutos o infusión intravenosa a razón de 25 mg/ hora durante 2 horas que pueden repetirse cada 6-8 horas. En caso de paciente con insuficiencia renal la dosis deberá ser ajustada que no exceda de 400 mg/día.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 3 y 100 ampollas de 2 ml

CONSERVACIÓN:

Almacénese a una temperatura entre 15 y 30°C



Elaborado en República Dominicana por:
Laboratorios Síntesis, S.R.L
Manos que inyectan **VIDA**