

CLORPROMAZINA

25 mg / 2 ml



SOLUCIÓN INYECTABLE IM. / IV.

Composición:

Cada ampolla contiene:

Clorpromazina Clorhidrato25 mg

Vehículo c.s.p.2 ml

GENERALIDADES:

La clorpromazina es un neuroléptico antipsicótico que pertenece a la familia de las fenotiazinas. Está categorizado dentro de los antipsicóticos clásicos o típicos, ya que este a su vez actuaba como tranquilizante sin sedar, manteniendo la conciencia, lo que motivó su uso en pacientes psiquiátricos (esquizofrenia) y otras enfermedades maniaco - depresivas.

INDICACIONES:

Indicado en el tratamiento de la esquizofrenia, como sedante en estados de excitación, delirium tremens, alucinosis alcohólica. Como antiemético para tratar estados nauseosos, hipo rebelde.

CONTRAINDICACIONES:

La clorpromazina está contraindicada en pacientes con hipersensibilidad a las fenotiazinas. No ha de usarse en los casos de depresión central o coma barbitúrico, afecciones cardiovasculares, aterosclerosis cerebral o coronaria, en pacientes prostáticos ó retención urinaria, glaucomatosos, afecciones hepáticas graves y las epilépticas, leucopenia y deshidratación. Está contraindicada en el trastorno de la epilepsia no tratada y parkinsonismo.

EFFECTOS ADVERSOS:

No son drogas inocuas, son capaces de producir reacciones graves, entre ellas somnolencia, convulsiones, constipación, ictericia, eritema intenso. Trastornos hemáticos graves, como leucopenia, trombocitopenia. agranulocitosis, sequedad en la boca, palidez, rigidez, mareos transitorios. En dosis altas puede producir pseudo-parkinsonismo por trastornos extrapiramidales, en personas sensibles puede presentar urticaria o fotosensibilidad.

ADVERTENCIAS / PRECAUCIONES:

No usar en pacientes bajo influencia del alcohol, barbitúricos, narcóticos o depresores del SNC. Usar con precaución en diabéticos y pacientes con E B O C, enfermedad de parkinson. Su uso durante el embarazo y la lactancia no está establecido, el médico debe valorar posibles beneficios sobre los potenciales riesgos para el feto. No se recomienda durante el tratamiento el uso de maquinaria y / o vehículo. Se recomienda llevar un monitoreo de forma periódica de la presión arterial, frecuencia cardiaca, ECG, pruebas de función hepática y hemograma.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Las interacciones son múltiples. Drogas antiepilépticas, antiparkinsonianas, analgésicas, antidepressivas, los barbitúricos y los depresores del SNC(alcohol) potencializan el efecto de los hipotensores. Con antiácidos se disminuye la absorción del neuroléptico, con el litio puede provocar desorientación.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACION O INGESTA

ACCIDENTAL: Depresión del SNC hasta sueño profundo, hipotensión y síntomas extra-piramidales. Otras manifestaciones incluyen: agitación, convulsiones, fiebre, cambios en el ECG, arritmias. Tratamiento: medidas de soporte vital, diuresis forzada. Si aparece extrapiramidalismo, administrar biperideno IM o IV 0,05 mg/kg, repetible a los 30 min. Vigilar los signos neurológicos, ECG, presión arterial.

POSOLOGIA:

Según criterio médico, la dosis será siempre individualizada. Su vía de administración es intramuscular e intravenosa. 25 a 50 mg cada 6-8 horas, en los ancianos la mitad de la dosis. La aplicación hasta 150 mg por 24 horas, cantidad que puede aplicarse al segundo día si es necesario, cumpliendo con el criterio médico. En los ancianos siempre será la mitad de la dosis. Niños: Se calcula de acuerdo al peso corporal referido a un adulto de 50 kg.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 3 y 100 Ampollas de 2 ml

CONSERVACIÓN:

Almacénese en lugar fresco y seco a temperatura entre 15' y 30°C.



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