

# Digoxina



## 0.5 mg / 2 ml

SOLUCIÓN INYECTABLE IV. SINTESIS

### Composición:

Cada ml contiene:  
Digoxina ..... 0.25 mg  
Vehículo c.s.p. .... 1 ml

### Generalidades:

La inyección Digoxina de los Laboratorios Sintesis es una solución estéril, transparente e incolora, envasada en ampollas de vidrio neutro. Su acción farmacológica lo define como cardiotónico, su absorción rápida y uniforme permite una inmediata digitalización. Se elimina fácilmente, disminuyendo así el periodo de toxicidad en los casos de sobre digitalización. Administrada por inyección I.V. La Digoxina es conocida por su acción rápida.

### Indicaciones:

Insuficiencia cardíaca crónica, cualquiera que sea su etiología y gravedad (tanto para digitalización inicial como para el tratamiento de mantenimiento). Insuficiencia cardíaca en pacientes de edad avanzada con o sin signos de insuficiencia renal; insuficiencia cardíaca amenazante o incipiente en pacientes quirúrgicos (antes de la intervención); disritmias taquicárdicas (Flutter y fibrilación auricular, taquicardia paroxismal, siendo la inyección IV. el método de elección). Descompensación cardíaca en niños.

### Contraindicaciones:

Hipersensibilidad; bloqueo cardíaco intermitente ó bloqueo auriculoventricular de 2º grado, si hay antecedentes de síndrome de Stokes-Adams, arritmias por intoxicación de digitálicos; arritmias supraventriculares asociadas con una vía accesoria auriculoventricular, como en el caso de síndrome de Wolf-Parkinson-White; taquicardia ventricular o en fibrilación ventricular; cardiomiopatía hipertrófica obstructiva.

### Efectos Adversos:

Estos efectos adversos son gastrointestinales, cardíacos, nerviosos, endocrinos y alérgicos. Anorexia, náuseas, vómitos, diarrea, debilidad, apatía, fatiga, malestar, dolor de cabeza, alteraciones de la visión, depresión e incluso psicosis, bradicardias y arritmias.

### Advertencias y Precauciones:

Durante el tratamiento con digitales debe vigilarse el paciente con regularidad. La posología deberá ser siempre adaptada a las necesidades de cada paciente. En insuficiencia coronaria, trastornos electrolíticos e insuficiencia renal o hepática, enfermedad tiroidea, deberá reducirse la dosis. Se deberá también administrar dosis inferiores a los pacientes de edad avanzada. Pueden aparecer arritmias debido a la toxicidad de la Digoxina. En caso de alteración senoauricular puede originar o exacerbar la bradicardia sinusal u originar bloqueo senoauricular. En enfermedad respiratoria grave, hipoxia, hipocalcemia, hipomagnesemia e hipercalcemia pueden presentar una mayor sensibilidad a los glucósidos digitálicos. Embarazo: Sólo debe considerarse cuando el beneficio clínico esperado del tratamiento para la madre supera cualquier posible riesgo para el feto en desarrollo. Lactancia: Aunque la Digoxina se excreta en la leche materna, las cantidades son mínimas y la lactancia no está contraindicada.

### Interacciones Medicamentosas:

La administración de diuréticos, corticosteroides, sales de litio y carbenoxolona potencian la toxicidad de la Digoxina. Drogas hipnóticas: Fenobarbital y otros barbitúricos. La amiodarona, la indometacina, la quinidina y el verapamilo pueden prolongar considerablemente la vida media de la Digoxina. Los antiácidos, las drogas antineoplásicas, la eritromicina, la metoclopramida, la neomicina y la tetraciclina alteran su biodisponibilidad. En pacientes digitalizados deberá administrarse con precaución el calcio por vía oral a dosis elevadas. Igual con los fármacos psicotropos.

### Manifestaciones y manejo de la sobredosificación o ingesta accidental:

En caso de sobredosificación con Digoxina, deberá discontinuarse la administración de manera inmediata, hasta la resolución de los síntomas tóxicos. Deberán realizarse todos los esfuerzos necesarios para evitar los efectos adversos. Una vez desaparecidos estos, la terapia con Digoxina puede ser reinstituída, siguiendo una reevaluación de la dosis. Generalmente la primera manifestación de intoxicación es la arritmia cardíaca, y puede ser necesaria una terapia adicional. Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano.

### Posología:

La dosificación deberá ajustarse a la necesidad del paciente. Por vía intravenosa ( en caso de urgencia ); 0.5 - 1.0 mg por inyección IV. lenta, seguido a intervalos de 4-6 horas de dosis adicionales de 0.25 mg. Posología total media 1.0 - 1.5 mg I.V. Lactantes, prematuros y menores de 2 semanas; 0.02 - 0.04 mg / kg de 2 semanas a 2 años 0.03 - 0.05 mg / kg.

### Presentación:

Caja conteniendo 3 y 100 ampollas de 2 ml.

### Conservación:

A temperatura entre 15 y 30° C.



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