

Hidralazina

20 mg / ml

SOLUCIÓN INYECTABLE



Síntesis

COMPOSICIÓN:

Cada Ampolla contiene:

Hidralazina Hidroclorhídrica20 mg
Vehículo c.s.p1 ml

CARACTERÍSTICAS GENERALES:

Antihipertensivo, vasodilatador periférico de acción directa que actúa principalmente sobre las arterias causando una relajación directa del músculo liso arteriolar. Además altera el metabolismo del calcio celular, interfiriendo con los movimientos del mismo en el músculo liso vascular, responsable de su contracción.

INDICACIONES:

Diversas formas de hipertensión arterial, inclusive la hipertensión esencial, la hipertensión renal y la hipertensión maligna. Hipertensión asociada a glomerulonefritis, nefrosclerosis, toxemias hipertensivas del embarazo, preeclampsia y eclampsia. En el tratamiento de la hipertensión arterial moderada a severa, usada junto con diuréticos y otros agentes hipotensores, arritmias auriculares y ventriculares especialmente causadas por intoxicación digitálica.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a Hidralazina ó cualquiera de los componentes de la fórmula. Enfermedad de las arterias coronarias, enfermedades reumáticas de la válvula mitral, taquicardia intensa, aneurisma aórtico disecante, angina de pecho, infarto de miocardio reciente, lupus eritematoso sistémico, idiopático y desórdenes relacionados porfirina.

EFFECTOS ADVERSOS:

Los efectos colaterales que puede provocar Hidralazina como cefaleas, taquicardia y palpitaciones, acalamiento, náuseas, vómitos y espasmos musculares, son evitables en gran parte si el tratamiento se instituye de modo progresivo y se asocia con reserpina y diuréticos o betabloqueadores. La administración de dosis altas de Hidralazina requiere un control cuidadoso del paciente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Durante el embarazo, Hidralazina sólo se prescribirá en caso crítico. En pacientes con: cardiopatía isquémica, ya que puede aumentar el riesgo de angina de pecho.

- insuficiencia cardiaca a los que se les administra hidralazina.
- enfermedades cerebrovasculares.

Debe monitorearse constantemente la presión arterial y en caso de suspender el tratamiento, hacerlo de manera gradual.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Cuando se administra Hidralazina con agentes antihipertensivos como los diuréticos, agentes bloqueantes adrenérgicos, agentes hipotensores como pentoxifilina, el efecto hipotensor de la Hidralazina puede estar incrementado. Estos efectos son usados como ventaja terapéutica. Los inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO) deben usarse con precaución en pacientes que están bajo tratamiento con la hidralazina ya que todos estos fármacos tienen un efecto sinérgico que resulta en una marcada disminución de la presión arterial.

Antihipertensivos como los diuréticos, bloqueantes beta adrenérgicos, reserpina, guanetidina, con los que existe sinergismo. Está contraindicado el uso concomitante con amifostina, deberá esperar 24 horas después de la suspensión de hidralazina.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN Ó INGESTA ACCIDENTAL:

Las principales manifestaciones son trastornos cardiovasculares como, taquicardia e hipotensión que se acompañan de náuseas, desvanecimientos y sudores que pueden llegar al colapso circulatorio; también puede haber aparición de isquemia miocárdica con angina de pecho y arritmias cardíacas. Otros síntomas: Trastornos de la conciencia, cefalea y vómito, así como también temblor y convulsiones. Tratamiento: Como no se conoce antídoto específico además de las medidas para eliminar el fármaco del tracto gastrointestinal (primero inducción de vómitos luego lavado de estómago; administración de carbón activado y posiblemente laxantes) para combatir los síntomas de la intoxicación principalmente mediante un expansor de plasma y medidas sintomáticas.

POSOLOGÍA:

Según criterio médico.

Recomendación: la dosis inicial no deberá ser mayor de 20 mg por vía parenteral. En caso de emergencia, en pacientes hospitalizados, puede iniciarse el tratamiento por vía intravenosa o intramuscular; la dosis usual es de 20 a 40 mg cada 12 horas ó cuantas veces sea necesario.

En preeclampsia y eclampsia de 5 a 10 mg cada 20 - 30 minutos.

En pacientes con insuficiencia renal, puede requerir ajustar la dosis.

Niños: se calcula según peso corporal con referencia a los adultos. (1,7-3.5 mg / kg / día en 4 - 6 dosis.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 3 y 100 ampollas de 1 ml

CONSERVACIÓN:

A temperatura entre 15° y 30°C.



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