Fecha de actualización: 01 de marzo de 2025

Grupo Nº 23: Cuidados Paliativos

ACE	TILC	IST	ΈIΝ	IΑ

Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
SOLUCIÓN AL 20%	Procesos broncopulmonares con	Nasal por nebulización.
Cada ampolleta contiene:	hipersecreción viscosa y	Adultos y niños mayores de 7 años:
Acetilcisteína 400 mg.	mucoestasis.	600 a 1000 mg/ día, dividida cada 8 horas
Envase con 5 ampolletas con 2 mL		Niños de 2 a 7 años:
(200 mg/mL).		300 mg/ día, dividida cada 8 horas.
		Niños hasta 2 años: 200 mg/ día, dividida cada 12 horas.
	Intoxicación por	Oral
		J. G.
		Adultos y niños:
		Dosis inicial, 140 mg/kg de peso corpora después, 70 mg/kg de peso corporal, cad
		4 horas, hasta 18 dosis o un período de 7 horas.
	SOLUCIÓN AL 20% Cada ampolleta contiene: Acetilcisteína 400 mg. Envase con 5 ampolletas con 2 mL	SOLUCIÓN AL 20% Cada ampolleta contiene: Acetilicisteína 400 mg. Envase con 5 ampolletas con 2 mL

Generalidades

Aminoácido sulfurado con acción fluidificante sobre las secreciones mucosas y mucopurulentas en los procesos respiratorios que cursan con hipersecreción y mucoestasis.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad inmediata, náusea, vómito, cefalea, escalofrío, fiebre, rinorrea, diarrea, broncoespasmo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, diabetes mellitus, úlcera gastroduodenal. Precauciones: Asma, uso de tetraciclinas.

Interacciones

Antibióticos como amfotericina, ampicilina sódica, lactobionato de eritromicina y algunas tetraciclinas, son físicamente incompatibles o pueden ser inactivadas al mezclarse con acetilcisteína.

ÁCIDO ZOLEDRÓNICO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Regulador del metabolismo óseo.	Infusión intravenosa.
	Cada frasco ámpula con 5 mL contiene:	Inhibidor de la resorción	Adultos:
	Ácido zoledrónico monohidratado equivalente a 4.0 mg	ósea.	4 mg durante 15 minutos, cada 3 ó 4 semanas.
	de ácido zoledrónico.	Tratamiento de la hipercalcemia asociada a	Administrar diluido en soluciones
010.000.5468.00	Envase con un frasco ámpula.	procesos neoplásicos.	intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Es un bifosfonato, inhibe la resorción ósea mediada por osteoclastos en neoplasias y Mieloma Múltiple.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos
Fiebre, náuseas, vómito, tumefacción en el punto de infusión, exantema, prurito, dolor torácico.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, embarazo, lactancia, insuficiencia renal o hepática.

Ninguna de importancia clínica.

ALPRAZOLAM

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Ansiedad.	Oral.
	Cada tableta contiene:	2.0 mg	Trastornos de pánico.	Adultos:
040.000.2499.00	Envase con 30 tabletas.	g		0.5-4.0 mg al día.
	Cada tableta contiene:	0.25 mg		Adultos:
040.000.2500.00	Envase con 30 tabletas.			Inicial: 0.25 a 0.5 mg tres veces al día.
040.000.6298.00	Cada tableta contiene: Alprazolam Envase con 30 tabletas.	0.5 mg		Dosis diaria máxima 4 mg en dosis divididas.
040.000.0296.00	Liivase coii su lablelas.			

Generalidades

Agonista del receptor de benzodiacepinas, que facilita la acción inhibitoria del GABA en el sistema nervioso central.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Somnolencia, aturdimiento, cefalea, hostilidad, hipotensión, taquicardia, náusea, vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, glaucoma agudo, psicosis y trastornos psiquiátricos sin ansiedad. Precauciones: No prescribir para el estrés cotidiano, no se debe administrar por más de 4 meses.

Interacciones

El alcohol y otros depresores del sistema nervioso central aumentan el estado depresivo. Los antidepresivos tricíclicos aumentan su concentración plasmática.

AMITRIPTILINA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Depresión agitada, reactiva crónica y con	Oral.
	Cada tableta contiene: Clorhidrato de		insomnio.	Adultos:
	Amitriptilina	25 mg		Inicial: 25 mg cada 6 a 12 horas y aumentar paulatinamente.
040.000.3305.00	Envase con 20 tabletas.			Mantenimiento.150 mg en 24 horas.

Generalidades

Inhibe la recaptura de serotonina y en menor proporción, de norepinefrina en las terminaciones nerviosas.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Estreñimiento, retención urinaria, sequedad de boca, visión borrosa, somnolencia, sedación, debilidad, cefalea, hipotensión ortostática.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco o a los antidepresivos tricíclicos.

Precauciones: En padecimientos cardiovasculares, glaucoma de ángulo cerrado, alcoholismo activo, sedación e hipertiroidismo.

Interacciones

Aumenta el efecto hipertensivo con adrenalina. Disminuye su efecto con los barbitúricos. Con inhibidores de la monoaminooxidasa puede ocasionar excitación grave, hipertermia y convulsiones.

APREPITANT

: · · : · · · · · ·							
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración v Dosis				

I		CÁPSULA	Náusea y vómito asociado a la terapia	Oral.
		Cada cápsula contiene: 125 mg de Aprepitant.	oncológica.	Adultos:
		Cada cápsula contiene: 80 mg de Aprepitant.		125 mg durante el primer día. 80 mg durante el segundo día y tercer día.
	010.000.4442.00	Envase con una cápsula de 125 mg y 2 cápsulas de 80 mg.		

Antagonista selectivo de los receptores de la sustancia P/neuroquinina de los receptores 1.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Fatiga, nausea, constipación, diarrea, anorexia, cefalea, vomito, mareo, deshidratación, dolor abdominal, gastritis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, terfenadina, astemizol y cisaprida.

Precauciones: Potencia el efecto de los medicamentos que se metabolizan por la vía del CYP3A4.

Interacciones

Con los anticonceptivos y la fluvastatina disminuye su efecto.

BECLOMETASONA. DIPROPIONATO DE

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN EN AEROSOL	Asma bronquial.	Inhalación.
	Cada inhalación contiene:		Adultos:
	Dipropionato de Beclometasona 50 μg.		Dos a cuatro inhalaciones, cada 6 u 8 horas Dosificación máxima 20 inhalaciones /día.
010.000.0477.00	Envase con dispositivo inhalador para 200		
	dosis.		Niños de 6 a 12 años:
	SUSPENSIÓN EN AEROSOL		Una a dos inhalaciones, cada 6 u 8 horas. Dosificación máxima 10 inhalaciones /día.
	Cada inhalación contiene:		
	Dipropionato de Beclometasona 250 μg.		
010.000.2508.00	Envase con dispositivo inhalador para 200 dosis.		

Generalidades

Disminuye la inflamación bronquial, suprime la respuesta inmunológica e influye en el metabolismo de proteínas, grasas y carbohidratos.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Candidiasis bucofaríngea y síntomas irritativos.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Pacientes con trastornos de hemostasia, epistaxis y rinitis atrófica.

Ninguna de importancia clínica. Interacciones

BETAMETASONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Procesos inflamatorios graves.	Intramuscular, intravenosa o intraarticular.
	Cada ampolleta o frasco ámpula		Adultos:
	contiene: Fosfato sódico de betametasona	Inmunosupresión.	0.5 a 9 mg/ día.
	5.3 mg equivalente a 4 mg de betametasona.	Reacciones alérgicas.	Embarazadas: Intramuscular: 12 mg 36 a 48 horas antes del parto prematuro.

010.000.2141.00	Envase con un frasco ámpula c una ampolleta con 1 mL.	Prevención del síndrome de insuficiencia respiratoria neonatal.	Niños: 625 µg a 3.75 mg/ m² de superficie corporal/ día, administrar cada 12 horas.
		Generalidades umento de la síntesis proteica de a aglandinas, tromboxanos y leucotrie	enzimas e indirectamente bloquea a la enos.
	Riesgo en el E	Embarazo C	
		Efectos adversos	7
			aumenta la susceptibilidad a infecciones, imiento y desarrollo con el uso crónico.
	C	ontraindicaciones y Precauciones	1
		fármaco, diabetes mellitus, glau rterial, Síndrome de Cushing, miaste	ucoma, infecciones graves, irritación enia gravis, psicosis, convulsiones.
		Interacciones	1
		toína, rifampicina al aumentar su l	J biotransformación. Aumenta la irritación a hipokalemia producida por tiacidas y

BIPERIDENO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Parkinsonismo.	Oral.
	Cada tableta contiene: Clorhidrato de biperideno 2 mg.	Cinetosis.	Adultos: 1 mg cada 12 horas. Aumentar la dosis de acuerdo a la respuesta terapéutica, hasta
040.000.2652.00	Envase con 50 tabletas.	_	un máximo de 4 mg cada 8 horas. Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE		máxima 12 mg/ día. Intramuscular o intravenosa.
	Cada ampolleta contiene:		intramuscular o intravenosa.
	Lactato de biperideno 5 mg.		Adultos:
			2 mg cada 6 horas.
040.000.2653.00	Envase con 5 ampolletas de 1 mL.		
			Niños: Intramuscular: 40 μg/ kg de peso corporal/ día, dividida cada 6 horas.

Disminuye la actividad colinérgica central, favoreciendo el balance colinérgico-dopaminérgico en el sistema nervioso central.

Generalidades

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Estreñimiento, boca seca, retención urinaria, visión borrosa, inquietud, irritabilidad e hipotensión ortostática.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Glaucoma, epilepsia, arritmias cardiacas, hipertrofia prostática.

Interacciones

Aumentan los efectos anticolinérgicos muscarínicos con antipsicóticos, antidepresivos y atropina.

BUDESONIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN PARA INHALACIÓN	Rinitis alérgica.	Nasal.
	Cada mL contiene Budesonida 1.280 mg		Adultos:
010.000.4337.00	Envase con frasco pulverizador con 6 mL (120 dosis de 64 µg cada una).		256 μg (4 dosis) administrada cada 12 ó 24 horas.

Corticoesteroide no halogenado con capacidad antiinflamatoria.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Irritación faríngea leve y tos, infección por Cándida, posibilidad de broncoespasmo paradójico.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Tuberculosis pulmonar, infecciones micóticas o virales en vías respiratorias.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

BUPRENORFINA

es Vía de administración y Dosis
Sublingual. Adultos: 0.2 a 0.4 mg cada 6 a 8 hrs. Niños: 3 a 6 mcg/kg de peso cada 6 a 8 horas.
Adultos: 0.3 a 0.6 mg/día, fraccionar dosis cada 6 horas. Dosis máxima de 0.9 mg/día.
Transdérmica. Adultos: La dosis debe regularse y ajustarse individualmente evaluando la intensidad del dolor. Dosis inicial de 17.5 a 35 µg/hora de buprenorfina Velocidad de liberación 35 µg/hora de buprenorfina.
Transdérmica. Adultos: La dosis debe regularse y ajustarse individualmente evaluando la intensidad del dolor. Velocidad de liberación 52.5 µg/hora de buprenorfina.
Transdérmica. Adultos: Adultos: La dosis debe evaluarse individualmente evaluando la intensidad del dolor y la respuesta analgésica del paciente. Dosis inicial: un parche de 5 mg (5 µg/h) durante 7 días. No aplicar más de dos parches a la vez independientemente de la concentración, ni incrementar la dosis en intervalos menores a

Generalidades	

Analgésico de acción central. Actúa como agonista parcial del receptor opioide-μ y antagonista del receptor opioide-κ. Dependiendo del modelo de dolor y la vía de administración es 25 a 100 veces más potente que la morfina.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Sedación, mareo, cefalea, miosis, náusea, sudoración y depresión respiratoria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hipertensión intracraneal, daño hepático o renal, depresión del sistema nervioso central e hipertrofia prostática.

Precauciones: En intoxicación aguda por alcohol, síndrome convulsivo, traumatismo cráneo encefálico, estado de choque y alteración de la conciencia de origen a determinar.

Interacciones

Con alcohol y antidepresivos tricíclicos, aumentan sus efectos depresivos. Con inhibidores de la MAO, ponen en riesgo la vida por alteración en la función del sistema nervioso central, función respiratoria y cardiovascular. Con otros opiáceos, anestésicos, hipnóticos, sedantes, antidepresivos, neurolépticos y en general con medicamentos que deprimen el sistema nervioso central, los efectos se potencian. La eficacia de la buprenorfina puede intensificarse (inhibidores) o debilitarse (inductores). del CYP 3A4.

CAPSAICINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CREMA	Dolor de leve a moderada	Cutánea.
	Cada 100 gramos contiene:	intensidad en:	Adultos y mayores de 12 años:
	Extracto de oleoresina del <i>Capsicum</i> annuuna equivalente a 0.035 g de capsaicina.	Artritis reumatoide. Artrosis. Neuralgia post-herpética. Neuropatía diabética.	Administrar de acuerdo al caso y a juicio del especialista.
010.000.4031.00	Envase con 40 g.	Miembro fantasma.	

Generalidades

Analgésico de acción local que ejerce una acción desensibilizadora selectiva, por la supresión de la actividad de las fibras sensoriales del tipo C y eliminando la substancia P de las terminales nerviosas.

Riesgo en el Embarazo B

Eritema, ardor en el sitio de aplicación que disminuye de intensidad con su aplicación en los primeros días de tratamiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, en la piel herida o irritada y en mucosas.

Precauciones: Aplicar sobre la zona afectada sin frotar. No aplicar simultáneamente con otro medicamento tópico en la misma área.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

CARBAMAZEPINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Epilepsia.	Oral.
	Cada tableta contiene: Carbamazepina 200 mg.	Crisis convulsivas generalizadas o parciales.	Adultos: 600 a 800 mg en 24 horas, dividida cada 8
040.000.2608.00	Envase con 20 tabletas.		ó 12 horas.
			Niños:

			10 a 30 mg/ kg de peso corporal/ día, dividida cada 6 a 8 horas.				
	SUSPENSIÓN ORAL						
	Cada 5 mL contienen: Carbamazepina 100 mg.						
040.000.2609.00	Envase con 120 mL y dosificador de 5 mL.						
Generalidades Estabiliza la membrana neuronal y limita la actividad convulsiva al inhibir los canales de sodio. Riesgo en el Embarazo C							
Efectos adversos Náusea, vómito, somnolencia, ataxia, vértigo, anemia aplástica, agranulocitosis.							
Contraindicaciones y Precauciones Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Glaucoma, agranulocitosis, trombocitopenia, anemia aplástica, insuficiencia renal y hepática.							
		Interacciones					
Disminuye el efe	ecto de los anticoagulantes orales y o	de los anticonceptivos hormo	onales.				

CFI FCOXIB

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
	CÁPSULA		Artritis reumatoide.	Oral.	
	Cada cápsula contiene: Celecoxib	100 mg	Dolor postoperatorio.	Adulto:	
010.000.5505.00	Envase con 20 cápsulas.		Osteoartritis.	Una o dos cápsulas cada 12 ó 24 horas.	
	CÁPSULA		1		
	Cada cápsula contiene: Celecoxib	200 mg			
010.000.5506.00	Envase con 10 cápsulas.				

Generalidades

Analgésico y antiinflamatorio no esteroideo (AINE) que inhibe selectivamente a la enzima ciclooxigensa-2 (COX-2). Se absorbe casi completamente por vía oral, se une 97 % a las proteínas del plasma, se biotransforma extensamente en el hígado y los metabolitos inactivos se eliminan en bilis (27 %) y orina (57 %). Se excreta en orina menos del 3 %. Vida media de 11 horas.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Dolor abdominal, diarrea, dispepsia, flatulencia, náusea, dolor lumbar, edema, cefalea, vértigo, rinitis, fariangitis y sinusitis. En menos del 2 % de los pacientes se presenta melena, hipertensión, anemia y reacciones alérgicas y en menos del 0.1 % perforación gastrointestinal, hepatitis, arritmias y daño renal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a los antiinflamatorios no esteroideos.

Precauciones: Utilizar bajo estricta vigilancia médica y no exceder las dosis superiores recomendadas, especialmente en pacientes con insuficiencia hepática, insuficiencia cardiaca y renal y antecedentes de enfermedad ácido-péptica.

Interacciones

Aumenta los efectos adversos de otros AINEs y de anticoagulantes. Contrarresta el efecto de antihipertensivos.

CITALOPRAM

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis

	TABLETA	Depresión.	Oral.
	Cada tableta contiene: Bromhidrato de citalopram equivalente a 20 mg de citalopram.		Adultos: 20 mg cada 24 horas, se puede
010.000.5487.01	Envase con 28 tabletas.		incrementar la dosis hasta obtener la respuesta deseada.
I		l	
Bloqueador sele	ectivo de la recaptura de la serotonin	Generalidades a. sin efecto sobre los otros	 s neurotransmisores.
·	Riesgo en el Embara		
		Efectos adversos	7
Cefalea, sudora resequedad de		alpitaciones, insomnio, disi	minución de la libido, congestión nasal,
		dicaciones y Precauciones	
Precauciones: \ la segunda mit		razo, lactancia, manía, insu jo de Hipertensión Pulmor	ficiencia renal e insuficiencia hepática. Er nar Persistente del Recién Nacido (RN)
		Interacciones	7
modifican su a		umentan los efectos advers (eletriptán, rizatriptán, sun	os; ketoconazol, itraconazol y eritromicina natriptán y zolmitriptano) se presenta e
い へい∧フED	$\Lambda \Lambda \Lambda$		
CLONAZEP Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		Epilepsia generalizada,	Vía de administración y Dosis Oral.
	Descripción		-
	Descripción SOLUCIÓN Cada mL contiene:	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso
Clave	Descripción SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis
Clave	Descripción SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico- acinética.	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/
Clave 040.000.2613.00	Descripción SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-acinética.	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/ día.
Clave 040.000.2613.00	SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg. Envase con 10 mL y gotero integral.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-acinética. Generalidades GABA disminuyendo la acinetica.	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/ día.
040.000.2613.00 Benzodiazepina	SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg. Envase con 10 mL y gotero integral. que favorece la acción inhibitoria de Riesgo en el Embara.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-acinética. Generalidades el GABA disminuyendo la acomo C Efectos adversos	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/ día.
040.000.2613.00 Benzodiazepina	SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg. Envase con 10 mL y gotero integral. que favorece la acción inhibitoria de Riesgo en el Embara.	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-acinética. Generalidades el GABA disminuyendo la acomo C Efectos adversos	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/ día.
Clave 040.000.2613.00 Benzodiazepina Rinorrea, palpit muscular.	Descripción SOLUCION Cada mL contiene: Clonazepam 2.5 mg. Envase con 10 mL y gotero integral. que favorece la acción inhibitoria de Riesgo en el Embara: aciones, somnolencia, mareo, ataxi Contraine	Epilepsia generalizada, particularmente las variedades mioclónica, atónica y atónico-acinética. Generalidades el GABA disminuyendo la acomo C Efectos adversos ia, nistagmus, sedación exidicaciones y Precauciones	Oral. Adultos y niños mayores de 30 kg de peso corporal: Dosis inicial: 0.5 mg cada 8 horas, aumentar 0.5 mg cada tres a siete días, hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 20 mg/ día. Niños menores de 30 kg de peso corporal: 0.01 a 0.03 mg/kg de peso corporal/ día, cada 8 horas, posteriormente aumentar 0.25 a 0.5 mg cada tercer día hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 0.1 a 0.2 mg/kg de peso corporal/ día.

Interacciones

Opiáceos, fenobarbital, antidepresivos y alcohol, aumentas su efecto. La carbamazepina disminuye su concentración plasmática.

\sim 1	\bigcirc V	IIYI	NIN7	$\Gamma \cap \Gamma$	\vdash \vdash	ISINA
\cup_L	() ()	$\mathbf{v} \cdot \mathbf{v} \cdot \mathbf{v} \cdot \mathbf{v}$	IVAI	() ()	'F 1	1.011VA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dolor de leve a moderada intensidad.	Intramuscular o intravenosa.
	Cada ampolleta contiene: Clonixinato de		Adultos:
	Lisina 100 mg.		100 mg cada 4 a 6 horas, dosis máxima 200 mg cada 6 horas.
010.000.4028.00	Envase con 5 ampolletas de 2 mL.		J 3

Analgésico inhibidor de la ciclooxigenasa, bloqueando la síntesis de PGE y PGF2.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Náusea, vómito, somnolencia, mareo y vértigo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, lactancia, úlcera péptica, niños menores de 12 años, hipertensión arterial e insuficiencia renal o hepática.

Interacciones

Con antiinflamatorios no esteroideos pueden aumentar sus efectos adversos gastrointestinales.

CLORANFENICOL-SULFACETAMIDA SÓDICA

ĺ	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		SUSPENSIÓN OFTÁLMICA	Infecciones producidas por bacterias susceptibles.	Oftálmica.
		Cada 100 mL contiene: Cloranfenicol levógiro 0.5 g		Adultos y niños:
		Sulfacetamida sódica 10 g		Una a dos gotas cada 4 a 6 horas, de acuerdo a cada caso.
	010.000.2175.00	Envase con gotero integral con 5 mL.		

Generalidades

Inhibe la síntesis de proteínas al unirse a la subunidad ribosomal 50 S.

Riesgo en el Embarazo (

Efectos adversos

Irritación local. Hipersensibilidad. Superinfecciones con su empleo prolongado.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos, no usar en padecimientos oculares de tipo micótico o fímicos.

Recién nacidos.

Precauciones: No utilizar por más de 7 días.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

CLORFENAMINA COMPUESTA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Tratamiento sintomático del resfriado común.	Oral.
	Cada tableta contiene			Adultos:
	Paracetamol Cafeína	500 mg 25 mg		Una tableta cada 8 horas.
	Clorhidrato de fenilefrina	5 mg		Niños:
	Maleato de clorfenamina	4 mg		No se recomienda su empleo en menores de 8 años.
010.000.2471.00	Envase con 10 tabletas.			

Generalidades

La combinación de fármacos ejerce un efecto antipirético, antihistamínico, vasoconstrictor y analgésico.

Riesgo en el Embarazo

С

	Efectos adversos	
Somnolencia, agitación, retención urinaria y palpitaciones, discrasias sanguíneas.	a, visión borrosa, debilidad muscular, dip	lopía, resequedad de mucosas, cefalea
Contraindicaciones: Hipersensibilidad a úlcera duodenal.	Contraindicaciones y Precauciones los fármacos, glaucoma, hipertensión a	rterial, hipertrofia prostática, gastritis y
Con sedantes, hipnóticos, anticoagulant adversos.	Interacciones res, antidepresivos, IMAO y bloqueador	es adrenérgicos aumentan los efectos

CLORURO DE SODIO

Clave	Descripción Indicaciones		Vía de administración y Dosis		
	SOLUCIÓN INYECTABLE AL 17.7%	Normalizador de la depleción grave de sodio.	Intravenosa.		
	Cada mL contiene:		Adultos:		
	Cloruro de sodio 0.177 g	Estado de choque por			
		hemorragia y por quemaduras.	El volumen se debe ajustar de acuerdo a edad, peso corporal, condiciones		
010.000.5386.00	Envase con cien ampolletas de 10 mL.		cardiovasculares o renales del paciente y a juicio del especialista.		

Generalidades

El sodio es el catión más importante del líquido extracelular, en combinación con el cloro mantiene la presión osmótica, el equilibrio ácido base, y el balance hídrico. Contribuye a la conducción nerviosa, a la **FUNCIÓN** neuromuscular y en la secreción glandular.

Riesgo en el Embarazo

Α

Efectos adversos

Administrado en cantidades apropiadas no produce reacciones adversas. Si se aplica en dosis por encima de lo requerido, se presenta edema, hiperosmolaridad extracelular y acidosis hiperclorémica.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipernatremia o retención de líquidos.

Precauciones: Disfunción renal grave, enfermedad cardiopulmonar, hipertensión intracraneana con o sin edema.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

DEXAMETASONA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Procesos inflamatorios graves, como:	Oral.
	Cada tableta contiene			Adultos:
	Dexametasona	0.5 mg	Artritis reumatoide.	0.25 a 4 mg/día cada 8 horas. Se debe disminuir la dosis paulatinamente hasta
010.000.3432.00	Envase con 30 tabletas.		Bursitis.	alcanzar el efecto terapéutico deseado. Dosis de sostén 0.5 a 1.5 mg/día,
			Espondilitis anquilosante.	administrar cada 8 horas.
			Lupus eritematoso sistémico.	Niños: 0.2 a 0.3 mg/kg de peso corporal día,
			Giotoffiloo.	dividir dosis cada 8 horas.
			Osteoartritis.	
			Sinovitis.	

Generalidades

Glucocorticoide antiinflamatorio y antialérgico. Suprime la respuesta inmunológica y estimula la médula ósea.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Dependen de la dosis y duración. Euforia, insomnio, hipertensión, edema, glaucoma, úlcera péptica, aumento del apetito, hiperglucemia, retraso en curación de heridas, acné, debilidad muscular, hirsutismo, Insuficiencia suprarrenal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, infecciones micóticas diseminadas.

Precauciones: Úlcera péptica, hipertensión arterial sistémica, osteoporosis, diabetes mellitus, tromboembolia.

Interacciones

El fenobarbital, la fenitoína y la rifampicina disminuyen su efecto por biotransformacion. La indometacina y la aspirina aumentan el riesgo de úlcera péptica. Los diuréticos tiacídicos y furosemide favorecen el desarrollo de hipokalemia.

DEXAMETASONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Anemia y trombocitopenia autoinmunes.	Intravenosa, intramuscular.
	Cada frasco ámpula o ampolleta		Adultos:
	contiene:	Leucemia.	
	Fosfato sódico de dexametasona		4 a 20 mg/día, en dosis mayores
	equivalente a 8 mg. de fosfato de dexametasona.	Linfoma.	fraccionar cada 6 a 8 horas. Dosis máxima: 80 mg/día.
		Síndrome de coagulación	
010.000.4241.00	Envase con un frasco ámpula o ampolleta con 2 mL.	intravascular.	Individualizar la dosis de acuerdo a la respuesta clínica.
	'	Edema cerebral.	'

Generalidades

Disminuye la inflamación, estabilizando las membranas lisosomales de los leucocitos. Suprime la respuesta inmunológica, estimula la médula ósea e influye en el metabolismo proteico, de lípidos y glúcidos.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Hipertensión, edema no cerebral, cataratas, glaucoma, úlcera péptica, euforia, insomnio, comportamiento psicótico, hipokalemia, hiperglucemia, acné, erupción, retraso en la cicatrización, atrofia en los sitios de inyección, debilidad muscular, síndrome de supresión.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a corticoesteroides, infecciones sistémicas, diabetes mellitus descontrolada, glaucoma, gastritis.
Precauciones: Hipertensión arterial sistémica.

Interacciones

Con fenobarbital, efedrina y rifampicina se acelera su eliminación, la indometacina y la aspirina aumentan el riesgo de hemorragia gastrointestinal.

DEXMEDETOMIDINA

DEVINIEDE I	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dolor postoperatorio.	Infusión intravenosa continua.
	Cada frasco ámpula contiene: Clorhidrato de dexmedetomidina 200 µg.		Adultos: Inicial: 1.0 μg/kg de peso corporal durante 10 minutos. Mantenimiento: 0.2 a 0.7 μg/kg de peso corporal: la
010.000.0247.00 010.000.0247.01	Envase con 1 frasco ámpula. Envase con 5 frascos ámpula.		velocidad deberá ajustarse de acuerdo con la respuesta clínica.
010.000.0247.02	Envase con 25 frascos ámpula.		Administrar diluido en solución intravenosa envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Es un agonista del receptor adrenérgico $\alpha 2$ de neuronas presinápticas y postsinápticas de la medula espinal y locus ceruleus, que proporciona sedación y analgesia, sin depresión respiratoria.

Riesgo en el Embarazo

D

Efectos adversos

Hipotensión, hipertensión, bradicardia, náusea e hipoxia.

	Contraindicaciones y Precauciones		
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al Precauciones: Insuficiencia hepática.	fármaco.		
	Interacciones		
Aumenta los efectos anestésicos, sed midazolam.	antes, hipnóticos y opioides de sevoflur	ano, isoflurano,	propofol, alfentanilo y

DEXTROMETORFANO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	JARABE	Tos irritativa.	Oral.
	Cada 100 mL contiene: Bromhidrato de		Adultos y niños mayores de 12 años:
	dextrometorfano 200 mg.		30 a 45 mg cada 6 u 8 horas.
010.000.2161.00	Envase con 120 mL y dosificador (10 mg/5 mL).		Niños de 6 a 12 años:
	JARABE		10 a 20 mg cada 6 u 8 horas.
	Cada 100 mL contienen: Bromhidrato de dextrometorfano 300 mg.		
010.000.2431.00	Envase con 60 mL y dosificador (15 mg/5 mL).		

Generalidades
me el reflejo de la tos por acción directa en el centro tusígeno del bulbo raquídeo.

Suprime el reflejo de la tos por acción o	lirecta en el centro tusígeno del bulbo raqu	ıídeo.
Riesgo en el Embarazo	С	
	Efectos adversos	
Somnolencia, mareos, náusea y seque	dad de boca.	
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad a insuficiencia hepática. Menores de 6 añ	l fármaco. Diabetes mellitus, asma bronquios.	iial, gastritis, úlcera péptica, enfisema,

Interacciones

Con inhibidores de la MAO, antidepresivos y tranquilizantes.

DIAZEPAM

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE		Síndrome de ansiedad generalizada.	Intramuscular o intravenosa.
	Cada ampolleta contiene:			Adultos:
	Diazepam .	10 mg.	Síndrome convulsivo.	5 a 10 mg al día.
		_	Epilepsia.	Dosis máxima 20 mg.
040.000.0202.00	Envase con 50 ampolletas	de 2 mL.	1 ' '	
	•		Espasmo muscular.	Niños con peso mayor de 10 kg de peso
			Preanestesia.	corporal:
				0.1 mg por kg de peso corporal. Dosis
				única.

Generalidades

Benzodiazepina de duración prolongada que actúa principalmente sobre el sistema nervioso central, produciendo diversos grados de depresión, desde sedación hasta hipnosis.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Insuficiencia respiratoria, paro cardiaco, urticaria, náusea, vómito, excitación, alucinaciones, leucopenia, daño hepático, flebitis, trombosis venosa, dependencia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindic	aciones	: Hij	persensil	bilida	d al	fárma	aco, glaucor	ma, ı	miastenia	gravis,	niños i	menc	res de	10	kg de pe	so c	orpor	al
embarazo,	estado	de	choque,	uso	de	otros	depresores	del	sistema	nervios	o cent	tral, a	ancian	os y	enfermo	s g	raves	e
insuficienci	a renal																	

Interacciones

Potencia el efecto de cumarínicos y antihipertensivos. La asociación con disulfiram o antidepresivos tricíclicos, potencia el efecto del diazepam.

DULOXETINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA DE LIBERACIÓN RETARDADA	Depresión.	Oral
	Cada cápsula de liberación retardada	Dolor por neuropatía diabética periférica.	Adultos:
	contiene: Clorhidrato de duloxetina equivalente a 60 mg. de duloxetina.	чивочной регионой.	60 mg cada 24 horas.
010.000.4485.00	Envase con 14 cápsulas de liberación retardada.		

Generalidades

Duloxetina es un inhibidor de la recaptura de serotonina y norepinefrina, y débilmente inhibe la captura de dopamina; sin afinidad significativa por receptores histaminérgicos, dopaminérgicos, colinérgicos y adrenérgicos.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Constipación, diarrea, boca seca, náusea, vómito, disminución del apetito, pérdida de peso, fatiga, mareo, cefalea, somnolencia, temblor, incremento de la sudoración, bochornos, visión borrosa, anorgasmia, insomnio, disminución del líbido, retraso de la eyaculación, trastorno de la eyaculación, disfunción erectil.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco. La duloxetina no debe usarse en combinación con un inhibidor de la monoaminooxidasa, ni dentro de los 14 días siguientes a la suspensión del tratamiento con un IMAO.

Precauciones. Activación de manía/hipomanía, convulsiones, midriasis, insuficiencia renal o hepática, efectos sobre la capacidad para conducir y manejar maquinaria,suicidio.

Interacciones

La administración con inhibidores de CYP1A2, medicamentos metabolizados por CYP2D6 e inhibidores del CYP2D6, se debe hacer con precaución.

ERITROPOYETINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Anemia de la insuficiencia renal crónica.	Intravenosa o subcutánea.
	Cada frasco ámpula con liofilizado o solución contiene: Eritropoyetina humana recombinante o Eritropoyetina alfa o Eritropoyetina beta 4000 UI.		Adultos: Inicial: 50 a 100 UI/kg de peso corporal tres veces por semana. Sostén: 25 UI/kg de peso corporal tres veces por semana.
010.000.5333.00 010.000.5333.01	Envase con 6 frascos ámpula con o sin diluyente. Envase con 1 jeringa precargada.		
010.000.5333.02	Envase con 6 jeringas precargadas.		

Generalidades

Hormona que actúa sobre la médula ósea promoviendo la formación de eritrocitos.

Riesgo en el Embarazo A Efectos adversos

Hipertensión arterial, cefalea, convulsiones.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindiagaianas	Hipersensibilidad al fármaco.
Contraindicaciones:	Hibersensibilidad al tarmaco.

Precauciones: Utilizar con cuidado en pacientes con hipertensión arterial, epilepsia y síndrome convulsivo.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

ESCITALOPRAM

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Depresión.	Oral.
	Cada tableta contiene: Oxalato de escitalopram			Adultos:
	equivalente a de escitalopram.	10 mg		10 mg cada 24 horas, después se puede incrementar la dosis hasta un máximo de 20
010.000.4480.01	Envase con 28 tabletas.			mg.

Generalidades

Bloqueador selectivo de la recaptura de serotonina, sin efecto sobre otros neurotransmisores.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, náusea, vómito, diarrea, boca seca, somnolencia, insomnio, mareo, prurito, angioedema, sudoración.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: en pacientes con antecedentes de manía, insuficiencia renal severa e insuficiencia hepática. En la segunda mitad del embarazo aumenta el riesgo de Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido (RN); irritabilidad, dificultad para tomar alimentos y dificultad respiratoria en los RN.

Interacciones

Con inhibidores de la MAO, tramadol, se han observado alteración en la concentración sérica cuando se administra con omeprazol, cimetidina, desipramina y metoprolol. Con triptanos (eletriptán, rizatriptán, sumatriptán y zolmitriptano) se presenta el Síndrome Serotoninérgico grave con riesgo para la vida.

ETOFENAMATO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE Cada ampolleta contiene:	Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante Osteoartrosis y	Intramuscular. Adultos:
	Etofenamato 1 g.	espondiloartrosis. Hombro doloroso.	Una ampolleta de 1 g cada 24 horas,
010.000.4036.00	Envase con una ampolleta de 2 mL.	Lumbago. Ciática. Tortícolis. Tenosinovitis. Bursitis. Ataque agudo de gota.	hasta un máximo de tres.

Generalidades

Derivado del ácido flufenámico que inhibe la síntesis de prostaglandinas, leucotrienos, bradicinina, histamina y el complemento.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad, cefalea, vértigo, náusea, vómito, mareo, cansancio, disuria y epigastralgia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, alteraciones en la coagulación y en la hematopoyesis, úlcera gástrica o duodenal, insuficiencia renal, hepática o cardiaca, embarazo y lactancia.

Precauciones: No se recomienda su administración en niños menores de 14 años.

Interacciones

Con corticoesteroides u otros antiinflamatorios puede causar enfermedad ácido-péptica. Puede reducir la acción de furosemida, tiazidas y de antihipertensivos beta bloqueadores. Puede elevar el nivel plasmático de digoxina, fenitoína, metotrexato, litio o hipoglucemiantes orales, disminuye su excreción con probenecid y sulfinpirazona.

FENITOÍNA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Epilepsia.	Intravenosa.
010.000.2624.00	Cada ampolleta contiene: Fenitoína sódica 250 mg. Envase con una ampolleta (250 mg/5 mL).	Crisis generalizadas y parciales. Dolor neuropático.	Adultos: 100 mg cada 8 horas. Incrementar 50 mg/día/ semana, hasta obtener respuesta terapéutica. Intravenosa: 5 mg/kg sin exceder de 50 mg/ minuto. Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Estabiliza la membrana neuronal y limita la actividad convulsiva al inhibir los canales de sodio.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Náusea, vómito, nistagmus, anemia megaloblástica, ictericia, ataxia, hipertrofia gingival, hirsutismo, fibrilación ventricular, hepatitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Insuficiencia hepática, cardiaca o renal; anemia aplástica, lupus eritematoso, linfomas.

Interacciones

Con antidepresivos tricíclicos aumenta su toxicidad. Incrementan sus efectos adversos cloranfenicol, cumarínicos, isoniazida. Disminuyen el efecto de los anticonceptivos hormonales, esteroides, diazóxido, dopamina, furosemida, levodopa y quinidina.

FENTANILO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	PARCHE	Dolor crónico.	Transdérmica.
	Cada parche contiene: Fentanilo 4.2 mg.	Síndrome doloroso.	Adultos: 4.2 mg cada 72 horas. Dosis máxima 10
040.000.4027.00	Envase con 5 parches.	Dolor intratable que requiera de analgesia	mg.
		opioide.	Requiere receta de narcóticos.

Generalidades

Agonista opioide que actúa principalmente sobre receptores μ y κ . Produce un estado de analgesia profunda e inconsciencia. Es 50 a 100 veces más potente que la morfina.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Depresión respiratoria, sedación, nausea, vómito, rigidez muscular, euforia, broncoconstricción, hipotensión arterial ortostática, constipación, cefalea, confusión, alucinaciones, miosis, bradicardia, convulsiones y prurito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fentanilo y a opioides, tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa, traumatismo craneoencefálico, hipertensión intracraneal y disfunción respiratoria, arritmias cardiacas, psicosis e hipotiroidismo.

Precauciones: Niños menores de 12 años.

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas produce depresión respiratoria. Inhibidores de la mono amino oxidasa potencian los efectos del fentanilo. Incrementa su concentración con ritonavir.

FLUOXETINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÀPSULA O TABLETA	Depresión.	Oral.
	Cada cápsula o tableta contiene: Clorhidrato de fluoxetina		Adultos:
	equivalente a 20 mg de fluoxetina.		Inicial: 20 mg en la mañana, con aumento progresivo de acuerdo a la respuesta.
010.000.4483.00	Envase con 14 cápsulas o tabletas.		
010.000.4483.01	Envase con 28 cápsulas o tabletas.		Dosis máxima 80 mg/ día.

Generalidades

Inhibe la recaptura de serotonina por las neuronas del sistema nervioso central.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Nerviosismo, ansiedad, insomnio, bradicardia, arritmias, congestión nasal, trastornos visuales, malestar respiratorio, disfunción sexual, retención urinaria, reacciones de hipersensibilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En ancianos, insuficiencia hepática, renal y lactancia. Antecedentes de epilepsia y síndrome convulsivo, administrar dosis menores. En la segunda mitad del embarazo aumenta el riesgo de Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido (RN); irritabilidad, dificultad para tomar alimentos y dificultad respiratoria en los RN.

Interacciones

Con warfarina y digitoxina se potencian sus efectos adversos. Incrementa el efecto de los depresores del sistema nervioso central. Con triptanos (eletriptán, rizatriptán, sumatriptán y zolmitriptano) se presenta el Síndrome Serotoninérgico grave con riesgo para la vida.

FUROSEMIDA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN ORAL		Edema asociado a:	Oral.
	Cada mL contiene: Furosemida	10 mg.	Insuficiencia renal.	Adultos:
010.000.2157.00	Envase con un frasco goter	Ü	Insuficiencia cardiaca.	20 a 80 mg cada 24 horas.
010.000.2137.00	mL.	0 0011 00	Insuficiencia hepática.	Niños:
	TABLETA		Edema pulmonar agudo.	2 mg/kg de peso corporal/día cada 8
	Cada tableta contiene: Furosemida	40 mg.		horas. Dosis máxima 6 mg/kg de peso corporal/ día.
010.000.2307.00	Envase con 20 tabletas.			
	SOLUCIÓN INYECTABLE			Intravenosa o intramuscular.
	Cada ampolleta contiene: Furosemida	20 mg.		Adultos: 100 a 200 mg.
010.000.2308.00	Envase con 5 ampolletas de 2 mL.			Niños: Inicial: 1 mg/kg de peso corporal, incrementar la dosis en 1mg cada 2 horas hasta encontrar el efecto terapéutico. Dosis máxima: 6 mg/kg/día.

Generalidades

Diurético de asa que inhibe el simporte 2 CI-, Na+, K+, bloqueando la reabsorción de sodio y cloro, y promueve la secrec	ción
de potasio.	

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Náusea, cefalea, hipokalemia, alcalosis metabólica, hipotensión arterial, sordera transitoria, hiporuricemia, hiponatremia, hipocalcemia, hipomagnesemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, embarazo en el primer trimestre e insuficiencia hepática. Precauciones: Desequilibrio hidroelectrolítico.

Interacciones

Con aminoglucósidos o cefalosporinas incrementa la nefrotoxicidad. La indometacina inhibe el efecto diurético.

GABAPENTINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA	Epilepsia.	Oral.
	Cada cápsula contiene: Gabapentina 300 mg.	Síndrome convulsivo con crisis generalizadas o parciales.	Adultos y niños mayores de 12 años: 300 a 600 mg cada 8 horas.
010.000.4359.00	Envase con 15 cápsulas.	Dolor neuropático.	

Generalidades

Análogo del ácido gamaaminobutírico (GABA) que incrementa la descarga promovida del GABA mediante un proceso desconocido.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Ataxia, nistagmus, amnesia, depresión, irritabilidad, somnolencia y leucopenia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, valorar la necesidad de su empleo durante el embarazo y lactancia.

Interacciones

Puede aumentar el efecto de los depresores del sistema nervoso central, como el alcohol. Los antiácidos con aluminio o magnesio, disminuyen su biodisponibilidad.

GLUCOSA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE AL 50 %	Aporte calórico.	Intravenosa.
	Cada 100 mL contienen: Glucosa anhidra o glucosa 50 g	Deshidratación hipertónica.	Adultos y niños:
	o Glucosa monohidratada equivalente a 50.0 g de glucosa.	Deficiencia de agua.	Según los requerimientos diarios de energía del paciente, peso corporal, edad, condición cardiovascular, renal y grado de
010.000.3607.00	Envase con 50 mL.	Complemento energético.	deshidratación.
	Contiene: Glucosa 25.0 g	Hipoglucemia inducida por insulina o hipoglucemiantes orales.	

Generalidades

La glucosa es la fuente principal de energía en los organismos vivos. La soluciones inyectables con este nutriente (glucosa 5%) son una fuente de calorías; cubren las necesidades de agua y son útiles en la rehidratación del organismo.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Poco frecuentes: irritación venosa local, hiperglucemia y glucosuria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: la solución de 50% en diuresis osmótica, hemorragia intracaneal o intrarraquídea, delirium tremens. Precauciones: restringir su uso en edema con o sin hiponatremia, insuficiencia cardiaca o renal, hiperglucemia, coma diabético.

Interacciones

Se favorece la hiperglucemia con medicamentos como corticoesteroides, diuréticos tiacidícos, furosemide.

HALOPERIDOL

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN ORAL		Psicosis.	Oral.
	Cada mL contiene: Haloperidol	2 mg	Neuroléptico. Excitación psicomotora.	Adultos 0.5 a 5 mg cada 8 a 12 horas.
040.000.4477.00 040.000.4477.01	Envase con gotero integral comL. Envase con gotero integral co			
	mL.	011 00		
	TABLETA			Oral.
	Cada tableta contiene: Haloperidol	5 mg		Adultos:
040.000.3251.00	Envase con 20 tabletas.			5 a 30 mg en 24 horas. Una toma al día dididir dosis cada 8 a 12 hs.
	SOLUCIÓN INYECTABLE			Intramuscular.
	Cada ampolleta contiene: Haloperidol	5 mg.		Adultos:
040.000.3253.00	Envase con 6 ampolletas (5 mg/ mL).			2 a 5 mg cada 4 a 8 horas.
	SOLUCIÓN INYECTABLE			Intramuscular.
	Cada ampolleta contiene: Decanoato de haloperidol			Adultos:
	equivalente a de haloperidol.	50 mg		50 a 100 mg cada 4 semanas.
040.000.4481.00 040.000.4481.01	Envase con 1 ampolleta con Envase con 5 ampolletas cor			

Generalidades

Bloquea los receptores postsinápticos de la dopamina en el cerebro.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Sequedad de mucosas, estreñimiento, retención urinaria hipotensión ortostática, síntomas extrapiramidales, discinesia tardía.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. La solución inyectable no se debe administrar por vía endovenosa debido a que produce trastornos cardiovasculares graves como muerte súbita, prolongación del QT y Torsades des Pointes.

Precauciones: En epilepsia y Parkinson. Insuficiencia hepática y renal, embarazo, lactancia, enfermedades cardiovasculares, depresión del sistema nervioso central.

Interacciones

Puede disminuir el umbral convulsivo en pacientes que reciben antiepilépticos. Con antimuscarínicos aumentan los efectos adversos. Con litio puede producir encefalopatía. Con antiparkinsonianos disminuyen los efectos terapéuticos.

HIDROMORFONA

•	THE TOTAL COLUMN					
	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis		
		TABLETA	Dolor de moderado a	Oral.		
			severo por:			
		Cada tableta contiene:	Cirugía mayor.	Adultos:		
		Clorhidrato de hidromorfona 2 mg.	Cáncer.			

040.000.2113.00	Envase con 100 tabletas.	Quemaduras. Cólico renoureteral y biliar. Infarto agudo al miocardio. Pacientes politraumatizados.	2 mg a 4 mg cada 4 a 6 horas de acuerdo a la respuesta del paciente.

Generalidades

Agonista opiáceo narcótico que actúa inhibiendo selectivamente la liberación de neurotransmisores de las terminales nerviosas aferentes que producen los estímulos dolorosos.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Depresión respiratoria, vómito, rigidez muscular, euforia, broncoconstricción, hipotensión arterial ortostática, miosis, bradicardia, confusión, mareos, ansiedad, somnolencia y convulsiones.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a opioides, tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa, traumatismo craneoencefálico, hipertensión intracraneal y disfunción respiratoria, arritmias cardiacas, psicosis e hipotiroidismo.

Precauciones: Niños menores de 12 años.

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas y alcohol produce depresión respiratoria. Inhibidores de la monoaminooxidasa, antihipertensivos y diuréticos potencian sus efectos hipotensores, con anticolinérgico provoca distensión abdominal grave.

HIPROMELOSA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.2814.00	SOLUCION OFTALMICA AL 0.5% Cada mL contiene: Hipromelosa 5 mg Envase con gotero integral con 15 mL.	Irritación ocular asociada con producción deficiente de lágrimas. Lubricante y protector del globo ocular.	Oftálmica. Adultos: Solución al 2%: 1 a 2 gotas, que pueder repetirse a juicio del especialista y según e caso.
			Niños: Solución al 0.5%: 1 a 2 gotas, que puede repetirse a juicio del especialista y según el caso.
		Generalidades	

Lubrica la conjuntiva ocular.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Visión borrosa transitoria, irritación leve, edema, hiperemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

IBUPROFFNO

•	IDOI NOI LINO						
	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis			
		TABLETA O CÁPSULA	Dolor de leve a moderado. Fiebre.	Oral.			
		Cada tableta o cápsula contiene: Ibuprofeno 200 mg.		Adultos y niños mayores de 12 años. 200 a 400 mg cada 4 a 6 horas, dependiendo de la intensidad de los			
	010.000.5940.02 010.000.5940.03	Envase con 20 tabletas o cápsulas. Envase con 30 cápsulas.		síntomas, sin sobrepasar 1200 mg al día.			

	TABLETA O CÁPSULA	Oral.
	Cada tableta o cápsula contiene:	Adultos y niños mayores de 12 años.
	Ibuprofeno 400 mg.	400 mg cada 6 a 8 horas, dependiendo de
		la intensidad de los síntomas, sin
		sobrepasar 1200 mg al día.
010.000.5941.01	Envase con 12 tabletas.	
010.000.5941.02	Envase con 20 cápsulas.	
010.000.5941.03	Envase con 30 cápsulas.	
	SUSPENSIÓN ORAL	Oral.
	Cada 100 mL contienen:	Niños de 6 meses a 12 años de edad:
	Ibuprofeno 2 g.	De 5 a 10 mg/kg de peso corporal / dosis,
040 000 5040 00		dependiendo de la intensidad del dolor y
010.000.5943.00	Envase con 120 mL y medida dosificadora.	fiebre administrado cada 6 u 8 horas.
	SUSPENSIÓN ORAL	
	Cada mililitro contiene:	
	Ibuprofeno 40 mg.	
010.000.5944.00	Envase con 15 mL con gotero	
010.000.0044.00	calibrado, integrado o adjunto al	
	envase que le sirve de tapa.	
t	oacc que le cil la de tapa.	

Es un fármaco inhibidor de prostaglandinas que logra mediante este mecanismo de acción controlar inflamación, dolor y fiebre, la acción antiprostaglandínica es a través de su inhibición de ciclooxigenasa responsable de la biosíntesis de las prostaglandinas.

Riesgo er	n el Embarazo	X
	Efectos	adversos

Epigastralgias, náuseas, mareos, pirosis, sensación de plenitud en tracto gastrointestinal, trombocitopenia, erupciones cutáneas, cefalea, visión borrosa, ambliopía tóxica, retención de líquidos.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco

Precauciones: Antecedentes de: colitis ulcerosa, enfermedad de Crohn; antecedentes de HTA y/o insuficiencia cardiaca; asma bronquial; trastornos hematopoyéticos, lupus eritematoso sistémico o enfermedad mixta del tejido conectivo. Riesgo de hemorragia gastrointestinal, úlcera o perforación es mayor cuando se utilizan dosis crecientes de AINE, en pacientes con antecedentes de úlcera y mayores de 65 años de edad. Valorar riesgo/beneficio en: HTA, ICC, enfermedad coronaria establecida, arteriopatía periférica y/o enfermedad cerebrovascular, porfiria intermitente aguda. En tratamiento de larga duración con factores de riesgo cardiovascular conocidos (HTA, hiperlipidemia, diabetes mellitus, fumadores). Control a sometidos a cirugía mayor. Control renal, hepático y hematológico. Riesgo de reacciones cutáneas al inicio del tratamiento. Utilizar dosis mínima eficaz durante el tiempo más corto posible para minimizar las reacciones adversas.

Interacciones

Reduce eficacia de: furosemida, diuréticos tiazídicos. Reduce efecto hipotensor de: \(\mathcal{B}\)-bloqueantes, IECA. Reduce efecto de: mifepristona. Aumenta niveles plasmáticos de: digoxina, fenitoína y litio. Aumenta toxicidad de: metotrexato, hidantoínas, sulfamidas. Potencia lesiones gastrointestinales con: salicilatos, fenilbutazona, indometacina y otros AINE. Aumenta efecto de: hipoglucemiantes orales e insulina. Efecto aditivo en la inhibición plaquetaria con: ticlopidina. Aumenta riesgo de hematotoxicidad con: zidovudina. Potencia tiempo de sangrado de: anticoagulantes. Aumenta riesgo de nefrotoxicidad con: tacrolimús, ciclosporina. Riesgo aumentado de hemorragia y úlcera gastrointestinal con: corticosteroides, bifosfonatos o oxipentifilina, inhibidores selectivos de ciclooxigenasa-2.. Riesgo de hemorragia con: extractos de hierbas.

IMIPRAMINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GRAGEA O TABLETA	Depresión	Oral.
040.000.3302.00	Cada gragea o tableta contiene: Clorhidrato de Imipramina 25 mg. Envase con 20 grageas o tabletas.	Enuresis.	Adultos: 75 a 100 mg/ día dividida cada 8 horas, incrementando según respuesta terapéutica de 25 a 50 mg hasta llegar a 200 mg. Niños de 6 años en adelante: 25 mg una hora antes de dormir.

	Γ		Generalidades	7
	tidad de noradrenalina, se rita la acumulación de dich			rioso central, bloqueando su reabsorción
Riesgo en e	el Embarazo	D		
Insomnio, sedac taquicardia, disu			Efectos adversos , estreñimiento, visión bori] rosa, hipotensión o hipertensión arterial
		ármaco o a	icaciones y Precauciones los antidepresivos tricíclico ipertrofia prostática, glauco	os. oma, hipertiroidismo, epilepsia y síndrome
	cia la depresión producida			de bloquear el efecto de la guanetidina y
Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.3412.00	SUPOSITORIO Cada supositorio contiene: Indometacina Envase con 6 supositorios.	100 mg	Antiinflamatorio en procesos articulares o periarticulares agudos y crónicos. Utero-inhibidor.	Rectal. Adultos: 100 mg dos veces al día.
010.000.3413.00	CAPSULA Cada cápsula contiene: Indometacina Envase con 30 cápsulas.	25 mg		Oral. Adultos: 25 a 50 mg tres veces al día.
	Γ		Generalidades	٦
Produce su efec	to antinflamatorio, analgé	sico y antip	irético por inhibición de las	síntesis de prostaglandinas.

Riesgo en el Embarazo B/D en tercer trimestre

Efectos adversos

Náusea, vómito, dolor epigástrico, diarrea, cefalea, vértigo, reacciones de hipersensibilidad, hemorragia gastrointestinal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a AINEs, lactancia, hemorragia gastrointestinal, epilepsia, enfermedad de Parkinson, trastornos psiquiátricos, asma bronquial, menores de 14 años y padecimientos ano-rectales.

Interacciones

Incrementa la toxicidad del litio, reduce los efectos de furosemida e incrementa el efecto de anticoagulantes e hipoglucemiantes.

KETOROLACO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Dolor de leve a moderada intensidad.	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula o ampolleta contiene:		Adultos:
	Ketorolaco-trometamina 30 mg.		30 mg cada 6 horas, dosis máxima 120 mg/día.
010.000.3422.00	Envase con 3 frascos ámpula o 3 ampolletas de 1 mL.		El tratamiento no debe exceder de 4 días.
	·		Niños:
			0.75 mg/kg de peso corporal cada 6 horas. Dosis máxima 60 mg/día. El tratamiento no debe exceder de 2 días.

Γ	Genera	lidades				
Inhibe la enzima ciclooxigenasa y por con	siguiente de la sínte	esis de las pro	staglandina	S.		
Riesgo en	el Embarazo	С				
	Efectos a	adversos				
Úlcera péptica, sangrado gastrointestin hematuria, palidez, hipertensión arterial, d		estinal, prurito	o, náusea,	dispepsia,	anorexia,	depresión
Γ	Contraindicacione	s y Precaucior	nes			
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fa insuficiencia renal y diátesis hemorrágica,		•			,	a péptica ϵ
Γ	Interac	ciones				

Sinergismo con otros antiinflamatorios no esteroideos por aumentar el riesgo de efectos adversos. Disminuye la respuesta diurética a furosemida. El probenecid aumenta su concentración plasmática. Aumenta la concentración plasmática de litio.

I AMOTRIGINIA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
	TABLETA		Epilepsia.	Oral.	
010.000.5356.00	Cada tableta contiene: Lamotrigina Envase con 28 tabletas.	100 mg.		Adultos: Iniciar con 25 mg/ día, durante 2 semanas incrementar a 50 mg por 2 semanas y a partir de la 5a semana administrar una dosis de mantenimiento de 100 a 200 mg a día, o dividido cada 12 horas.	
				Niños: Iniciar con 2 mg/kg/ día, dividir la dosis cada 12 horas durante 2 semanas, posteriormente 5 mg/ kg/ día por 2 semanas más y finalmente 5 a 15 g/ kg/ día como dosis de mantenimiento.	

Generalidades

Bloqueador de los canales de sodio, produce bloqueo, dependiente del voltaje de la descarga repetitiva sostenida en las neuronas e inhibe la liberación patológica del glutamato. Además inhibe los potenciales de acción provocados por el glutamato.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cefalea, fatiga, erupción cutánea, náusea, mareo, somnolencia, insomnio.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Los agentes antiepilépticos (fenitoína, fenobarbital, carbamazepina y primidona), e inductores de enzimas hepáticas que metabolizan otros fármacos, incrementan el metabolismo de lamotrigina.

LEVETIRACETAM

Clave	Clave Descripción		Clave Descripción Indicaciones		Vía de administración y Dosis
	TABLETA Cada tableta contiene: Levetiracetam 500 mg.	Epilepsia como terapia concomitante en las crisis de inicio parcial con o sin generalización secundaria.	Oral. Adultos: 1 000 a 3 000 mg al día en dosis dividida cada 12 horas.		
010.000.2617.00	Envase con 60 tabletas.		odda 12 Horao.		
	TABLETA	Epilepsia mioclónica.			
	Cada tableta contiene: Levetiracetam 1 000 mg.	Epilepsia generalizada primaria.			
010.000.2618.00	Envase con 30 tabletas.				
	SOLUCIÓN ORAL		Oral.		

010.000.2616.00 Envase con 300 mL. (100 mg / mL). clínic adve	de 4 a 12 años: inicial de 10 mg / Kg de peso, cada ras, dependiendo de la respuesta a y presencia de reacciones sas, se puede administrar hasta 30 Kg de peso, cada 12 horas.
---	--

Se desconoce el mecanismo exacto mediante el cual ejerce su efecto antiepiléptico pero no parece derivar de ninguna interacción con mecanismos conocidos que participan en la neuro-transmisión inhibitoria y excitatoria.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Somnolencia, astenia, mareo, vértigo, convulsión, depresión, labilidad emocional, hostilidad, insomnio, nerviosismo, ataxia, temblor, amnesia. Lesión accidental por disminución de reflejos neuromusculares, cefalea, náusea, dispepsia, diarrea, anorexia, erupción cutánea, diplopia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a otros derivados de la pirrolidona o a cualquiera de los componentes de la fórmula. No utilizar en el embarazo ni en lactancia.

Precauciones: En insuficiencia hepática grave administrar dosis al 50%. En insuficiencia renal, dosis según depuración de creatinina. En menores de 16 años es recomendable administrar la presentación en solución oral.

Interacciones

Probenecid inhibe la depuración renal del metabolito primario del levetiracetam. No influye en las concentraciones séricas ni en la eficacia clínica de otros antiepilépticos (fenitoína, carbamazepina, ácido valproico, fenobarbital, lamotrigina, gabapentina y primidona) y estos medicamentos no influyen en la farmacocinética del levetiracetam. Tampoco modifica la farmacocinética de los anticoagulantes cumarínicos, anticonceptivos orales y digoxina.

LEVOMEPROMAZINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Psicosis con ansiedad o agitación extrema	Oral.
	Cada tableta contiene: Maleato de levomepromazina equivalente a 25 mg de levomepromazina.		Adultos y niños mayores de 12 años: 12.5 a 25 mg/ día, o dividida cada 8 horas.
040.000.3204.00	Envase con 20 tabletas.		

Generalidades

Antagonista competitivo de los receptores dopaminérgicos del sistema límbico, tálamo e hipotálamo.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Resequedad de mucosas, somnolencia, hipotensión arterial, retención urinaria, parkinsonismo, acatisia, disquinesia, fotosensibilidad, ictericia colestática, discrasias sanguíneas, hiperprolactinemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco o a las fenotiacinas, insuficiencia hepática, insuficiencia renal, epilepsia no tratada, hipotensión arterial, depresión de la médula ósea, coma, enfermedad de Parkinson.

Interacciones

Intensifica y prolonga la acción de opiáceos, analgésicos, alcohol, difenilhidantoína y otros depresores del sistema nervioso central. Con antihipertensivos aumentan la hipotensión ortostática. Con antimuscarínicos aumentan los efectos adversos.

LORAZEPAM

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Ansiedad.	Oral.
0.40.000.5.470.00	Cada tableta contiene: Lorazepam	1 mg.	Neurosis ansiosa o provocada por trastornos orgánicos.	Adultos: 2 a 4 mg/ día, divididas cada 8 ó 12 horas.
040.000.5478.00	Envase con 40 tabletas.		Tensión emocional.	

		Insomnio.	
		Generalidades	
Favorece la activ límbicas.			utógenos en corteza, tálamo y estructuras
	Riesgo en el Embarazo	D D	
		fectos adversos]
Hiporreflexia, ata tolerancia.	axia, somnolencia, apnea, insuficienc	ia respiratoria, depresión d	el estado de conciencia, dependencia y
		caciones y Precauciones]
	nes: Hipersensibilidad al fármaco y a l in glaucoma, insuficiencia respiratoria		uficiencia renal, miastenia gravis.
		Interacciones]
	n simultánea de barbitúricos, ingestió	n de alcohol y otras benzo	diacepinas, aumentan los efectos
depresivos.			
MEGESTRO	<i>L</i>		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Cáncer de mama.	Oral.
	Cada tableta contiene: Acetato de megestrol 40 mg	Cáncer de endometrio.	Adultos:
010.000.5430.00	Envase con 100 tabletas.		Mamario: 40 mg, cada 6 horas. Endometrio: 20 a 80 mg cada 6 horas
		Generalidades	7
Progestágeno gr	ue inhibe la pituitaria y produce regres		J
	Riesgo en el Embarazo	o D	
	E	fectos adversos	1
Aumento de pes	Eo, retención de líquidos, hipertensión] truales.
Aumento de pes	so, retención de líquidos, hipertensión	arterial, alteraciones mens] truales. า
	o, retención de líquidos, hipertensión Contraindi	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones	truales. n en pacientes con antecedentes de
Hipersensibilidad	o, retención de líquidos, hipertensión Contraindi	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució	on en pacientes con antecedentes de
Hipersensibilidad	o, retención de líquidos, hipertensión Contraindi d al fármaco y a los progestágene	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena	on en pacientes con antecedentes de
Hipersensibilidad tromboembolism	co, retención de líquidos, hipertensión Contraindie d al fármaco y a los progestágene no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones	n en pacientes con antecedentes de I, cardiopatía o migraña.
Hipersensibilidad tromboembolism	o, retención de líquidos, hipertensión Contraindi d al fármaco y a los progestágene	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones	n en pacientes con antecedentes de I, cardiopatía o migraña.
Hipersensibilidad tromboembolism	co, retención de líquidos, hipertensión Contraindio d al fármaco y a los progestágeno no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes civos hormonales aumenta el riesgo de	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones	n en pacientes con antecedentes de I, cardiopatía o migraña.
Hipersensibilidad tromboembolism	co, retención de líquidos, hipertensión Contraindio d al fármaco y a los progestágeno no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes civos hormonales aumenta el riesgo de	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones e tromboebolismo. Interfiere	on en pacientes con antecedentes de l, cardiopatía o migraña. e en el efecto de bromocriptina. Vía de administración y Dosis
Hipersensibilidad tromboembolism Con anticoncept MELOXICAN	co, retención de líquidos, hipertensión Contraindio d al fármaco y a los progestágeno no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes civos hormonales aumenta el riesgo de	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució s mellitus, enfermedad rena Interacciones e tromboebolismo. Interfiere	on en pacientes con antecedentes de l, cardiopatía o migraña.
Hipersensibilidad tromboembolism Con anticoncept MELOXICAN	co, retención de líquidos, hipertensión Contraindio d al fármaco y a los progestágeno no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes civos hormonales aumenta el riesgo de	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones e tromboebolismo. Interfiere Indicaciones Artritis reumatoide. Osteoartritis.	on en pacientes con antecedentes de l, cardiopatía o migraña. e en el efecto de bromocriptina. Vía de administración y Dosis Oral. Adultos y mayores de 12 años:
Hipersensibilidad tromboembolism Con anticoncept MELOXICAN Clave	Contraindid al fármaco y a los progestágendo y tromboflebitis, epilepsia, diabetes divos hormonales aumenta el riesgo de Contraindid Descripción TABLETA Cada tableta contiene: Meloxicam Al Contraindid Contr	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució s mellitus, enfermedad rena Interacciones e tromboebolismo. Interfiere Indicaciones Artritis reumatoide. Osteoartritis. Espondilitis.	on en pacientes con antecedentes de l, cardiopatía o migraña. e en el efecto de bromocriptina. Vía de administración y Dosis Oral. Adultos y mayores de 12 años: 15 mg cada 24 horas.
Hipersensibilidad tromboembolism Con anticoncept MELOXICAN	Contraindie d al fármaco y a los progestágene no y tromboflebitis, epilepsia, diabetes civos hormonales aumenta el riesgo de Descripción TABLETA Cada tableta contiene:	arterial, alteraciones mens caciones y Precauciones os. Utilizar con precaució mellitus, enfermedad rena Interacciones e tromboebolismo. Interfiere Indicaciones Artritis reumatoide. Osteoartritis.	on en pacientes con antecedentes de l, cardiopatía o migraña. e en el efecto de bromocriptina. Vía de administración y Dosis Oral. Adultos y mayores de 12 años:

Antiinflamatorio no esteroideo de la familia del oxicam, que inhibe en forma selectiva a la ciclooxigenasa 2 (COX-2).

Riesgo en el Embarazo

inflamatorios agudos y crónicos no reumáticos.

Procesos inflamatorios agudos no bacterianos de vías aéreas superiores.

s adversos

Reacción de hipersensibilidad, diarrea, dolor abdominal, náusea, vómito y flatulencia. Puede producir sangrado por erosión, ulceración y perforación en la mucosa gastrointestinal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y al ácido acetilsalicílico, irritación gastrointestinal, úlcera péptica.

Interacciones

Disminuye el efecto antihipertensivo de inhibidores de la ECA y beta bloqueadores. Con colestiramina disminuye su absorción. Con otros AINEs aumentan los efectos adversos. Puede aumentar los efectos de los anticoagulantes y metotrexato. Con diuréticos puede producir insuficiencia renal aguda.

METADONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN	Alivio del dolor severo.	Oral.
040.000.5910.00	Cada mililitro contiene: Clorhidrato de Metadona 10 mg. Envase con 30 mL y gotero de 1 mL.		Adultos. Dosis 5 a 20 mg cada 4 a 8 horas, pudiendo modificar la dosis así como el intervalo de tiempo de administración de acuerdo a las necesidades analgésicas del paciente de cada 8 a 12 horas.

Generalidades

Agonista opiáceo puro de origen sintético, con potencia ligeramente superior a la morfina, mayor duración de acción, y menor efecto euforizante. Presenta afinidad y marcada actividad en los receptores µ.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Mareo, sedación, náuseas y vómitos. Otros incluyen confusión mental, somnolencia, letargia, disminución de las habilidades psíquicas y mentales, ansiedad, delirios, cambios en el estado emocional, espasmo uretral y del esfínter vesical, retención urinaria, prurito, erupción cutánea, y depresión respiratoria. El uso prolongado provoca estreñimiento con mayor frecuencia que otros opioides.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Eventos que presenten depresión respiratoria, traumatismo craneoencefálico, hipertensión endocraneal, dolor abdominal agudo, intoxicación etílica aguda (delirum tremens), en combinación con medicamentos depresores del sistema nervioso central, embarazo y lactancia.

Precaución: En pacientes en riesgo de presentar prolongación del intercalo QT (hipertrofia cardiaca, uso de diuréticos, hipopotasemia, hipomagnesemia), pacientes ancianos, alteraciones de la función renal y/o hepática, enfermedad de Adison, hipertrofia prostática, enfermedad pulmonar, periodo post operatorio, manejo de maquinaria de precisión, cáncer, medicamentos que afectan las concentraciones séricas de glucoproteína ácida alfa 1, ancianos.

Interacciones

Exacerbación de los efectos de metadona con el uso de medicamentos depresores del SNC, alcohol. La combinación de agentes con efecto anticolinérgico incrementa el riesgo de distención abdominal grave, pudiendo aparecer íleo paralítico y/o retención urinaria. La coadministración de los fármacos que inhiben la actividad del CYP3A4 como los agentes antimicóticos (ketoconazol) puede causar una disminución disminuida de metadona. Los inhibidores de la mono amino oxidasa (MAO) pueden aumentar el riesgo de hipertensión o hipotensión arterial, depresión respiratoria y colapso cardiovascular. Hipotensión arterial con el uso concomitante de antihipertensivos y diuréticos. Los inhibidores selectivos de la recaptura de serotonina (ISRS) aumentan la toxicidad de metadona. Losa cidificantes urinarios, anticonvulsivantes (fenitoína, fenobarbital), inductores enzimáticos y antivirales (zidovudina) incrementan el riesgo de síndrome de abstinencia.

METAMIZOL SÓDICO

VIE II WIIE OF	ET TIME SE SOBTOS				
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis		
	COMPRIMIDO	Fiebre.	Oral.		
	Cada comprimido contiene: Metamizol sódico 500 mg.	Dolor agudo o crónico	Adultos:		
010.000.0108.00	Envase con 10 comprimidos.	Algunos casos de dolor visceral.	De 500-1000 mg cada 6 u 8 horas.		
	SOLUCIÓN INYECTABLE		Intramuscular o intravenosa.		

|--|

Inhibe la síntesis de prostaglandinas y actúa sobre el centro termorregulador en el hipotálamo.

Riesgo en el embarazo X

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad: agranulocitosis, leucopenia, trombocitopenia, anemia hemolítica.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicado: Hipersensibilidad al fármaco y a pirazolonas. Insuficiencia renal o hepática, discrasias sanguíneas, úlcera duodenal.

Precauciones: No administrar por periodos largos. Valoración hematológica durante el tratamiento. No se recomienda en niños.

Interacciones

Con neurolépticos puede ocasionar hipotermia grave.

METILFENIDATO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
040.000.5351.00	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Clorhidrato de metilfenidato 10 mg Envase con 30 comprimidos.	Narcolepsia. Trastornos de déficit de atención con hiperactividad.	Oral. Adultos: 20 a 30 mg cada 8 a 12 horas. Dosis máxima 60 mg/ día. Niños: 5 mg cada 8 a 12 horas, incrementar la dosis (5 mg) hasta alcanzar el efecto terapéutico. Dosis máxima 50 mg/ día.

Generalidades

Estimulante del SNC que disminuye la actividad motora e incrementa la actividad mental.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Cefalea, dolor estomacal, pérdida de apetito, insomnio, vómito, visión borrosa.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, ansiedad, glaucoma, hipertensión, epilepsia.

Precauciones: antecedentes o diagnóstico de síndrome de Tourette, vigilancia hematológica en tratamiento prolongado.

Interacciones

Estudios farmacológicos en humanos han demostrado que el metilfenidato puede inhibir el metabolismo de los anticoagulantes cumarínicos, anticonvulsivos (fenobarbital, fenitoína, primidona) y algunos antidepresivos (tricíclicos e inhibidores selectivos de la recaptura de serotonina). Puede requerirse ajuste reductivo de la dosis de estos fármacos cuando se administran concomitantemente con metilfenidato.

MIRTAZAPINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA O TABLETA DISPERSABLE	Depresión.	Oral
	Cada tableta o tableta dispersable		Adultos:
	contiene: Mirtazapina 30 mg		30 mg cada 24 horas.
10.000.5490.00			

1	Envase con 30 tabletas o tabletas dispersables.		
	dispersubies.		
		Generalidades	7
Es un antagonist	a presináptico de los receptores alfa.		-
	Riesgo en el Embarazo	D D	
	E	fectos adversos	7
Aumento del ape aguda de la méd		ia, hipotensión ortostática,	manía, convulsiones, edema, depresión
	Contraindio	caciones y Precauciones	7
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad al fármaco, mer	nores de 18 años.	_
		Interacciones	1
nervioso central. de las dos semar		concomitante con los inhibid	ión sedante del alcohol sobre el sistema dores de la monoaminooxidasa, ni dentro
MORFINA I Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
- Clave	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dolor agudo o crónico de	Intravenosa, intramuscular o epidural.
040.000.2099.00 040.000.2102.00 040.000.2103.00	Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina Pentahidratada 2.5 mg. Envase con 5 ampolletas con 2.5 mL. SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina pentahidratada 50 mg. Envase con 1 ampolleta con 2.0 mL. SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Sulfato de morfina 10 mg. Envase con 5 ampolletas. TABLETA Cada tableta contiene: Sulfato de morfina pentahidratado equivalente a 30 mg de sulfato de morfina.	moderado a intenso ocasionado por: Cáncer (fase preterminal y terminal). Infarto agudo al miocardio. En el control del dolor posquirúrgico en pacientes politraumatizados y en aquellos con quemaduras.	Adultos: 5 a 20 mg cada 4 horas, según la respuesta terapéutica. Epidural: 0.5 mg, seguido de 1-2 mg hasta 10 mg/día. Niños: 0.05-0.2 mg/kg cada 4 horas hasta 15 mg. Requiere receta de narcóticos. Oral. Adultos: 30 a 60 mg cada 8 a 12 horas.
040.000.4029.00	Envase con 20 tabletas.		
Agonista opioide			ι] do con la activación de los receptores μ
		fectos adversos]
			stricción, hipotensión arterial ortostática,
		caciones y Precauciones]
			de la monoaminoxidasa, traumatismo ardiacas, psicosis, hipotiroidismo y cólico

Interacciones

Asociado a benzodiazepinas, cimetidina, fenotiazinas, hipnóticos, neurolépticos y el alcohol produce depresión respiratoria. Inhibidores de la monoaminooxidasa potencian los efectos de la morfina.

NALOXONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Intoxicación por opiáceos.	Intramuscular, intravenosa, subcutánea.
	Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de naloxona 0.4 mg.		Adultos:
040.000.0302.00	Envase con 10 ampolletas con 1 mL.		0.4 a 2 mg cada 3 minutos, hasta obtener el efecto terapéutico. Dosis máxima 10 mg/día.
			Niños:
			0.1 mg/kg de peso corporal/dosis. Aplicar dosis cada 3 minutos, hasta obtener respuesta clínica.

Generalidades

Antagonismo competitivo con los analgésicos narcóticos administrados previamente. No tiene actividad farmacológica por sí misma.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Hipotensión arterial sistémica, taquicardia, náusea, vómito, diaforesis, fasciculaciones, edema pulmonar, irritabilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al medicamento.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

MFTOCARBAMOL

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA		Adyuvante en trastornos músculo esqueléticos	Oral.
	Cada tableta contiene: Metocarbamol	400 mg	dolorosos agudos.	Adultos y niños mayores de 12 años:
010.000.3444.00	Envase con 30 tabletas.	· ·		2 tabletas cada 6 horas.

Generalidades

Relajante del músculo esquelético, reduce la transmisión de impulsos de la médula espinal al músculo esquelético.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Mareo, náusea, somnolencia, bradicardia, hipotensión arterial, cefalea, fiebre y manifestaciones de alergia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, miastenia gravis.

Interacciones

Con alcohol, ansiolíticos, antipsicóticos, opiáceos, antidepresivos tricíclicos y depresores del sistema nervioso central (SNC), aumenta la depresión del SNC.

NAPROXENO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Dolor e inflamación	Oral.
		aguda.	
	Cada tableta contiene:		Adultos:

Naproxeno 250 mg						
Osteoartritis. SUSPENSIÓN ORAL Cada 5 mL contienen: Naproxeno 125 mg 101.000.3419.00 Envase con 100 mL. Su efecto antinflamatorio, analgésico y antipirético probablemente se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. Riesgo en el Embarazo Efectos adversos Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgia, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 010.000.5485.01 Envase con 14 tabletas. TABLETA Cada tableta contene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. Finase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Cada trableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5489.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. Finase	I		Naproxeno	250 mg	Artritis reumatoide.	
Cada 5 mL contienen: Naproxeno 125 mg Cada 8 horas. Dosis máxima 15 mg/kg de peso corporal cada 8 horas. Dosis natical sepulación de la síntesis de prostaglandinas. Contraindicaciones perceuciones Contraindicaciones y Precauciones Interacciones Contraindicaciones y Precauciones Interacciones Interacciones Contraindicaciones variant particación sinicial cada sinicial cada sinicial cada sinicial cada sinic		010.000.3407.00	Envase con 30 tabletas.		Osteoartritis.	Orai.
Cada 5 mL contienen: Naproxeno 125 mg Tendinitis. Bursitis. Generalidades Su efecto antinflamatorio, analgésico y antipirético probablemente se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. Riesgo en el Embarazo B Efectos adversos Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgia, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones y Precauciones Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonillureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina O10.000.5485.01 Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 14 tabletas. O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 O10.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. O10.000.5486.00 Envase con 28 tabletas. O10.000.5486.00 O10.000.548	r		SUSPENSIÓN ORAL			
Naproxeno 125 mg Tendinitis. Bursitis. Generalidades Su efecto antinflamatorio, analgésico y antipirético probablemente se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. Riesgo en el Embarazo B Efectos adversos Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgia, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5485.00 010.000.5485.00 TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg Envase con 14 tabletas. Envase con 26 tabletas. Envase con 26 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades Caentalidades			Cada 5 ml contionon:		Espondilitis anquilosante.	
Su efecto antinflamatorio, analgésico y antipirético probablemente se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. Riesgo en el Embarazo B Riesgo en el Embarazo B Efectos adversos Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgia, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. CLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. 010.000.5485.01 Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 12 tabletas. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 18 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 18 tabletas contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 19 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 28 tabletas. Envase con 19 tabletas. Envase				125 mg	Tendinitis.	cada 8 horas. Dosis máxima 15 mg/kg de
Su efecto antinflamatorio, analgésico y antipirético probablemente se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas. Riesgo en el Embarazo B Efectos adversos Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgia, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Via de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Dinumase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada fasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades	ı	010.000.3419.00	Envase con 100 mL.	l	Bursitis.	
Riesgo en el Embarazo Efectos adversos					Generalidades	
Efectos adversos		Su efecto antinfla	amatorio, analgésico y a	ntipirético pro	bablemente se debe a la in	hibición de la síntesis de prostaglandinas.
Efectos adversos						
Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgía, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones			Riesgo er	n el Embaraz	о В	
Náusea, irritación gástrica, diarrea, vértigo, cefalalgía, hipersensibilidad cruzada con aspirina y otros antiinflamatorios no esteroides. Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones			ĺ	F	fectos adversos	٦
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Via de administración y Dosis Clada tableta contiene: Olanzapina O10.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina O10.000.5486.01 Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades		Náusea irritació	ا n gástrica diarrea vértid			∟l con aspirina v otros antiinflamatorios no
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragía gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones			ir gastrioa, alarroa, vorti	go, ocialalgia	i, mpersensibilidad ordzada	oon dopinia y onoo unumanatonoo no
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hemorragía gastrointestinal, úlcera péptica, insuficiencia renal y hepática, lactancia. Interacciones						_
Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5485.01 TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades				Contraindi	caciones y Precauciones	
Interacciones Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. OLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina TABLETA Cada tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades				al fármaco, l	hemorragia gastrointestina	al, úlcera péptica, insuficiencia renal y
Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. Clave		hepática, lactano	cia.			
Compite con los anticoagulantes orales, sulfonilureas y anticonvulsivantes por las proteínas plasmáticas. Aumenta la acción de insulinas e hipoglucemiantes y los antiácidos disminuyen su absorción. Clave			1		Interacciones	٦
OLANZAPINA Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina O10.000.5485.00 TABLETA Cada tabletas con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.5486.01 Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Enfermedad bipolar. Generalidades		Compite con los	l anticoagulantes orales	sulfonilures		Ll r las proteínas plasmáticas Aumenta la
Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Oral. Adultos: Olanzapina 5 mg O10.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.5486.00 Envase con 128 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Generalidades						
Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Oral. Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades			,p - g ,			
Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Oral. Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades						
Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis TABLETA Esquizofrenia. Oral. Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 18 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades	\sim	N ANTADIN	Λ			
TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 18 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades Oral. Adultos: 5 a 20 mg, cada 24 horas. Intramuscular. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.	Ĭ			n	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
Cada tableta contiene: Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 010.000.5485.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Esquizofrenia. Enfermedad bipolar. Demencia. Generalidades Adultos: Adultos: Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.				·-		-
Olanzapina 5 mg 010.000.5485.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades 5 a 20 mg, cada 24 horas. Intramuscular. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.						
010.000.5485.00 010.000.5485.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades 5 a 20 mg, cada 24 horas. 5 a 20 mg, cada 24 horas. Adultos: Intramuscular. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.				5 ma		Adultos:
010.000.5485.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 010.000.5486.00 010.000.5486.01 Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 18 tabletas. Envase con 19 tabletas. Envase con 19 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. Enfermedad bipolar. 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades			Olalizapilia	5 mg		5 a 20 mg. cada 24 horas.
TABLETA Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Esquizofrenia. Esquizofrenia. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades						3,
Cada tableta contiene: Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00 Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Canda frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades Cada trabletas. Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.		010.000.5485.01			<u> </u>	
Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00			TABLETA			
Olanzapina 10 mg 010.000.5486.00			Cada tableta contiene:			
010.000.5486.01 Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades				10 mg		
010.000.5486.01 Envase con 28 tabletas. SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Intramuscular. Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina 10 mg O10.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. Generalidades		010 000 5406 00	Envisor con 14 tablatas			
SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Olanzapina O10.000.4489.00 SOLUCION INYECTABLE Agitación asociada a: Esquizofrenia. Esquizofrenia. Enfermedad bipolar. Demencia. Demencia. Generalidades Intramuscular. Adultos: 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar.						
contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades				E	Agitación asociada a:	Intramuscular.
contiene: Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades						
Olanzapina 10 mg Enfermedad bipolar. 2.5 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades				liofilizado	Esquizofrenia.	Adultos:
010.000.4489.00 Envase con un frasco ámpula. Demencia. 10 mg en pacientes agitados con esquizofrenia o enfermedad bipolar. Generalidades				10 mg	Enfermedad bipolar.	2.5 mg en pacientes agitados con demencia.
Generalidades				· ·	·	10 mg en pacientes agitados con
		010.000.4489.00	Envase con un frasco ám	pula.	Demencia.	esquizofrenia o enfermedad bipolar.
			I		Generalidades	٦

muscarínicos.

Riesgo en el Embarazo Χ

Efectos adversos

Somnolencia, aumento de peso corporal, vértigo, acatisia, edema, aumento del apetito, hipotensión ortostática, sequedad de boca, estreñimiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: En hipotensión arterial.

Interacciones

Aumenta su eliminación con carbamazepina y humo de tabaco. El etanol puede ocasionar efectos aditivos y el carbón activado reduce considerablemente su absorción.

ONDANSETRÓN

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA Cada tableta contiene: Clorhidrato dihidratado de ondansetrón equivalente a 8 mg de ondansetrón.	Náusea y vómito secundarios a quimioterapia y radioterapia antineoplásica.	Oral. Adultos: Una tableta cada 8 horas, una a dos horas antes de la radioterapia. El tratamiento puede ser por cinco días.
010.000.2195.00	Envase con 10 tabletas.		Niños mayores de cuatro años: Media tableta cada ocho horas durante cinco días.
	SOLUCION INYECTABLE	1	Intravenosa lenta o por infusión.
	Cada ampolleta o frasco ámpula contiene: Clorhidrato dihidratado de ondansetrón equivalente a 8 mg de ondansetrón.		Adultos: Una ampolleta, 15 minutos antes de la quimioterapia. Repetir a las 4 y 8 hora después de la primera dosis.
010.000.5428.00	Envase con 3 ampolletas o frascos		Infusión intravenosa: 1 mg/hora hasta po 24 horas.
	ámpula con 4 mL.		Niños mayores de cuatro años: 5 mg/m² de superficie corporal, durant quince minutos inmediatamente antes de la quimioterapia.
			Administrar diluido en solucione intravenosas envasadas en frascos d vidrio.

Generalidades

Antagonista selectivo de la serotonina a nivel de receptores tres que reduce la incidencia y severidad de la náusea y vómito inducidos por diversos fármacos citotóxicos.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Cefalea, diarrea, estreñimiento y reacciones de hipersensibilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Valorar riesgo beneficio en lactancia.

Interacciones

Inductores o inhibidores del sistema enzimático microsomal hepático modifican su transformación.

OXICODONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA DE LIBERACIÓN	Dolor grave secundario a	Oral.
	PROLONGADA	padecimientos:	
	Cada tableta contiene:	Osteoarticulares.	Adultos:
	Clorhidrato de oxicodona 20 mg.	Osteoarticulares.	Tomar 10 a 20 mg cada 12 horas.
	Ciornidiato de oxicodoria 20 mg.	Musculares crónicos.	Incrementar la dosis de acuerdo a la
040.000.4032.00	Envase con 30 tabletas de liberación	Wascalares cromeos.	intensidad del dolor y a juicio del
0.00000.0002.00	prolongada.	Cáncer.	especialista.
040.000.4032.01	Envase con 100 tabletas de		'
	liberación prolongada.		
	TABLETA DE LIBERACIÓN	1	
	PROLONGADA		
	Cada tableta contiene:		
	Clorhidrato de oxicodona 10 mg.		
	Olombrato de Oxicodona To mg.		
040.000.4033.00	Envase con 30 tabletas de liberación		
	prolongada.		
040.000.4033.01	Envase con 100 tabletas de		
	liberación prolongada.		

Generalidades

Agonista opioide, con acción pura sobre los receptores opioides κ , μ y δ del cerebro y de la médula espinal. El efecto terapéutico es principalmente analgésico, ansiolítico y sedante.

Riesgo en el Embarazo C

<u>Efectos adversos</u>

Depresión respiratoria, apnea, paro respiratorio, depresión circulatoria, hipotensión arterial, constipación, estreñimiento, nausea, vómito, somnolencia, vértigo, prurito, cefalea, ansiedad, choque y dependencia física.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, depresión respiratoria, asma bronquial, hipercapnia, íleo paralítico, abdomen agudo, enfermedad hepática aguda. Sensibilidad conocida a oxicodona, morfina u otros opiáceos. Precauciones: Embarazo y lactancia, trastornos convulsivos.

Interacciones

Potencian los efectos de las fenotiacinas, antidepresivos tricíclicos, anestésicos, hipnóticos, sedantes, alcohol, miorrelajantes y antihipertensivos. Disminuye su efecto con: inhibidores de la monoaminoxidasa.

PARACETAMOI

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Fiebre	Oral.
	Cada tableta contiene: Paracetamol 500 mg.	Dolor agudo o crónico	Adultos:
010.000.0104.00	Envase con 10 tabletas.		250-500 mg cada 4 ó 6 horas.
	SOLUCIÓN ORAL		Oral.
	Cada mL contiene: Paracetamol 100 mg.		Niños:
010.000.0106.00	Envase con 15 mL, gotero calibrado a 0.5 y 1 mL, integrado o adjunto al envase que sirve de tapa.		De 10 a 30 mg/kg de peso corporal, cada 4 ó 6 horas.
010.000.0514.00	SUPOSITORIO Cada supositorio contiene: Paracetamol 100 mg. Envase con 3 supositorios.		Rectal. Adultos: 300-600 mg cada 4 ó 6 horas. Niños: De 6 a 12 años: 300 mg cada 4 ó 6 horas. De 2 a 6 años: 100 mg cada 6 u 8 horas. Mayores de 6 meses a un año: 100 mg cada 12 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de prostaglandinas y actúa sobre el centro termorregulador en el hipotálamo.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad: erupción cutánea, neutropenia, pancitopenia, necrosis hepática, necrosis túbulorrenal e hipoglucemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, disfunción hepática e insuficiencia renal grave. Precauciones: No deben administrarse más de 5 dosis en 24 horas ni durante más de 5 días.

Interacciones

El riesgo de hepatotoxicidad al paracetamol aumenta en pacientes alcohólicos y en quienes ingieren medicamentos inductores del metabolismo como: fenobarbital, fenitoína y carbamazepina. El metamizol aumenta el efecto de anticoagulantes orales.

PARACETAMOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis

	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dolor postoperatorio moderado a grave en	Intravenosa.
	Cada frasco contiene:	niños y adultos en	Adultos, adolescentes y niños con peso
	Paracetamol 500 mg.	coadyuvancia con opioides en quienes el	mayor a 50 Kg: 1g por dosis cada 4 h hasta cuatro veces al
010.000.5720.01 010.000.5720.02	Envase con cuatro frascos con 50 mL. Envase con diez frascos con 50 mL	uso de AINE´s está contraindicado.	día.
010.000.0120.02	SOLUCIÓN INYECTABLE	Contramuicado.	Adultos, adolescentes y niños con peso menor a 50 Kg.
	Cada frasco contiene: Paracetamol 1 g.		15 mg/Kg de peso corporal por dosis hasta cuatro veces al día.
010.000.5721.01 010.000.5721.02	Envase con cuatro frascos con 100 mL. Envase con diez frascos con 100 mL.		Recién nacidos a término y niños hasta 10 Kg de peso. 7.5 mg/Kg de peso corporal por dosis hasta cuatro veces al día.

El mecanismo de las propiedades analgésicas y antipiréticas del paracetamol aún no ha sido establecido. El mecanismo de acción puede tener acciones centrales y periféricas.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Trombocitopenia, taquicardia, náuseas, vómito, hepatitis fulminante, necrosis hepática, daño hepático, incremento de enzimas hepáticas, choque anafiláctico, anafilaxia, edema angioneurótico, eritema, enrojecimiento, prurito, erupciones, urticaria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Se recomienda usar un tratamiento analgésico oral adecuado tan pronto como sea posible esta vía de administración. Dosis mayores de las recomendadas conllevan un riesgo de lesión hepática muy grave.

Interacciones

Concomitante de paracetamol con fenitoína puede causar una disminución en la eficacia de paracetamol e incrementar el riesgo de hepatotoxicidad. El probenecid causa una reducción de casi de 2 veces la depuración del paracetamol al inhibir su conjugación con el ácido glucurónico. Salicilamida puede prolongar la semivida de eliminación (t1/2) de paracetamol. El uso concomitante de paracetamol (4 g al día durante al menos 4 días) con anticoagulantes orales pueden producir ligeras variaciones en los valores del INR.

PREDNISONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Enfermedad de Addison.	Oral.
010.000.0472.00	Cada tableta contiene: Prednisona 5 mg Envase con 20 tabletas.	Asma. Síndrome nefrótico. Enfermedades	Adultos: 5 a 60 mg/día, dosis única o cada 8 horas Dosis de sostén de acuerdo a la respuesta terapéutica y posteriormente se disminuye
		inflamatorias.	gradualmente hasta alcanzar la dosis más baja de acuerdo al efecto farmacológico Dosis máxima: 250 mg/día.
		autoinmunes.	Niños: 0.5 a 2 mg/kg de peso corporal/día ó 25 a 60 mg/m² de superficie corporal administrar cada 6 a 12 horas. Dosis máxima: 40 mg/día.
			En síndrome nefrótico 80 mg/día.

Generalidades

Glucocorticoide de acción intermedia. Induce la transcripción de RNA promoviendo la síntesis de enzimas responsables de sus efectos.

Riesgo en el Embarazo I

Efectos adversos

Catarata subcapsular posterior, hipoplasia suprarrenal, síndrome de Cushing, obesidad, osteoporosis, gastritis, superinfecciones, glaucoma, coma hiperosmolar, hiperglucemia, catabolismo muscular, cicatrización retardada, retraso en el crecimiento.

• • • • •	_	
Contraindicaciones	v Precauciones	

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, tuberculosis activa, diabetes mellitus, infección sistémica, úlcera péptica, crisis hipertensiva, insuficiencia hepática y renal.

Interacciones

Aumenta los efectos adversos de digitálicos. Aumenta la hipokalemia con diuréticos tiazídicos, furosemide, y amfotericina B. Con anticonvulsivantes aumenta su biotransformación hepática y con estrógenos disminuye. Con antiácidos disminuye su absorción intestinal.

PREGABAI INA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA	Epilepsia parcial con o sin generalización	Oral
	Cada cápsula contiene: Pregabalina 75 mg	secundaria.	Adultos y niños mayores de 12 años de edad:
		Dolor neuropático en	
010.000.4356.00 010.000.4356.01	Envase con 14 cápsulas. Envase con 28 cápsulas.	adultos.	Dosis de inicio 75 mg cada 12 horas con o sin alimentos.
	CÁPSULA		
	Cada cápsula contiene: Pregabalina 150 mg		Si es bien tolerada, mantener esta dosis a largo plazo.
010.000.4358.00 010.000.4358.01	Envase con 14 cápsulas. Envase con 28 cápsulas.		

Generalidades

Pregabalina se une a la subunidad auxiliar (proteína α_2 - δ) en las entradas del voltaje de los canales de calcio en el sistema nervioso central, desplazando potencialmente a [3 H]-gabapentina. Dos líneas de evidencia indican que la unión de pregabalina al sitio α_2 se requiere para la actividad analgésica y anticonvulsiva. Además pregabalina reduce la liberación de varios neuro-transmisores incluyendo glutamato, noradrenalina y sustancia P.

Riesgo en el Embarazo	X	
	Efectos adversos	
Mareo, somnolencia, edema periférico,	nfección, boca seca y aumento de peso.	
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: hipersensibilidad al	fármaco.	•
Precauciones: no manejar, operar máqu	ina compleja, ni comprometerse con otras	s actividades potencialmente peligrosas
hasta que se sepa si este medicamento	afecta su capacidad para realizar estas a	ctividades.
	Interacciones	

QUETIAPINA

Oxicodona, etanol, lorazepam.

İ	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		TABLETA	Psicosis.	Oral
		Cada tableta contiene: Fumarato de quetiapina equivalente a 100 mg de quetiapina.		Adultos: 100 a 150 mg cada 12 horas.
ı	010.000.5489.00	Envase con 60 tabletas.		

Generalidades

Muestra una gran afinidad a los receptores cerebrales de serotonina (5HT2) y de dopamina (receptores D1 y D2). La combinación del antagonismo de estos receptores con mayor selectividad por los 5HT2 con respecto a los D2, es lo que contribuye al efecto antipsicótico.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Astenia leve, boca seca, rinitis, dispepsia y estreñimiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensiblilidad al fármaco y en menores de 16 años.

Precauciones: Evitar el uso concomitante con medicamentos de acción en sistema nervioso central y con alcohol.

Interacciones

Es un antipsicótico atípico que interactúa con una gran variedad de receptores de neurotransmisores. La administración concomitante con tioridazina aumenta la eliminación de la quetiapina.

RISPERIDONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Esquizofrenia crónica.	Oral.
	Cada tableta contiene: Risperidona 2 mg		Adultos:
040 000 2050 00	·		1 a 2 mg cada 12 horas.
040.000.3258.00	Envase con 40 tabletas.		La dosis de sostén se establece de acuerdo a la respuesta terapéutica.
	SOLUCION ORAL		Oral
	Cada mililitro contiene:		Adultos:
	Risperidona 1 mg.		Primer día 2 mg. Segundo día 4 mg.
040.000.3262.00	Envase con 60 mL y gotero dosificador.		Días subsecuentes 4-6 mg/día.
	SUSPENSIÓN INYECTABLE DE LIBERACIÓN PROLONGADA	Esquizofrenia.	Intramuscular.
	Cada frasco ámpula contiene:	Trastornos	Adultos:
	Risperidona 25 mg	esquizoafectivos.	25 mg cada dos semanas. Dosis máxima 50 mg cada dos semanas.
040.000.3268.00	Envase con frasco ámpula y jeringa prellenada con 2 mL de diluyente.		

Generalidades

Antipsicótico antagonista de receptores 5-HT2 de serotonina y D2 de dopamina. Biodisponibilidad oral 94 %, se biotransforma a un metabolito "hidroxi" activo. Vida media de 22 horas.

Riesgo en el Embarazo

Х

Efectos adversos

Distonía aguda, síndrome extrapiramidal y acatisia dentro de los primeros dos meses del tratamiento. Después de meses o años de tratamiento: tremblor perioral y discinecia tardía. Rara vez se presenta el síndrome neuroléptico maligno. Otros efectos son aumento de peso, sedación, hipotensión postural, erupciones cutáneas y discrasias sanguíneas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y depresión de la médula ósea.

Precauciones: En hipotensión arterial y enfermedad de Parkinson.

Interacciones

Potencia los efectos de otros depresores del sistema nervioso como sedantes, alcohol, antihistamínicos y opiáceos. Inhiben las acciones de los agonistas de la dopamina.

SERTRALINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA O TABLETA	Depresión.	Oral.
	Cada cápsula o tableta contiene: Clorhidrato de sertralina equivalente a 50 mg. de sertralina.	Trastornos obsesivo compulsivos.	Adultos: 50 mg en la mañana o en la noche.
040.000.4484.00	Envase con 14 cápsulas o tabletas.		Dosis máxima 200 mg/ día.

Generalidades

Inhibidor potente y específico de la recaptura de serotonina, acción que favorece el efecto serotoninérgico en sistema nervioso central.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Náusea, diarrea, dolor abdominal, mareo, hipotensión arterial, palpitaciones, edema, disfunción sexual masculina.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, epilepsia, tendencias suicidas.

Precauciones: Valorar riesgo beneficio en durante el embarazo y lactancia; daño hepático y abuso de drogas. En la segunda mitad del embarazo aumenta el riesgo de Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido (RN); irritabilidad, dificultad para tomar alimentos y dificultad respiratoria en los RN.

Interacciones

Con warfarina aumenta efectos anticoagulantes por desplazamiento de proteínas plasmáticas. Disminuye la eliminación de diazepam y sulfonilureas. Con triptanos (eletriptán, rizatriptán, sumatriptán y zolmitriptano) se presenta el Síndrome Serotoninérgico grave con riesgo para la vida.

SILDENAFIL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Disfunción eréctil.	Oral.
	Cada tableta contiene: Citrato de sildenafil equivalente a Sildenafil 100 mg.		Adultos: 50 a 100 mg, 30 a 60 minutos antes del acto sexual.
010.000.4309.00 010.000.4309.01	Envase con 1 tableta. Envase con 4 tabletas.		

Generalidades

Inhibidor selectivo del monofosfato de guanosina cíclico (GMP_c) específico para la fosfodiesterasa tipo 5 (PDE5).

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Taquicardia, hipotensión, síncope, epistaxis, vómito, dolor ocular, erección persistente o priapismo. Se ha reportado muy rara vez, una asociación por el uso de estos medicamentos y la neuropatía óptica isquémica no arterítica, que causa disminución de la visión permanente o transitoria. La mayoría de los individuos afectados han tenido las siguientes características: edad mayor de 50 años, diabetes, hipertensión arterial, enfermedad coronaria, dislipidemia o tabaquismo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Administración concomitante con donadores de óxido nítrico, nitratos o nitritos orgánicos. Neuropatía óptica isquémica.

Precauciones: En caso de antecedentes de disminución o pérdida súbita de la visión de uno o ambos ojos, se debe analizar el riesgo en el uso del medicamento. En caso de ocurrir disminución repentina de la visión de uno o ambos ojos, se deberá suspender el medicamento y consultar a su médico.

Interacciones

Potencia los efectos hipotensores de los nitratos usados en forma aguda o crónica.

SUCRALFATO

Γ	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
Γ		TABLETA	Úlcera duodenal.	Oral.
		Cada tableta contiene: Sucralfato 1 g.	Úlcera gástrica.	Adultos:
	010.000.5176.00	Envase con 40 tabletas.	Gastritis.	1g cuatro veces al día ó 2 g dos veces al día.

Generalidades

Es una sal básica de aluminio del octasulfato de sucrosa, inhibe la pepsina y absorbe sales biliares, actúa en el sitio ulcerado formando una barrera protectora contra la penetración y acción del ácido gástrico.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Mareos, somnolencia, estreñimiento, náusea, malestar gástrico, diarrea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En insuficiencia renal. No se ha establecido su seguridad y eficacia en niños.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

TAPENTADOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA	Analgésico narcótico. Tratamiento de dolor	Oral.
	Cada tableta de liberación prolongada contiene: Clorhidrato de tapentadol equivalente a 50 mg. de tapentadol.	crónico moderado a severo de origen oncológico y no oncológico, que requiera analgesia opioide.	Adultos: Titulación: iniciar tratamiento con dosis de 50 mg cada 12 horas, incrementando en 50 mg cada 3 días hasta lograr un adecuado control del dolor.
040.000.5915.00	Envase con 30 tabletas de liberación prolongada.		Mantenimiento: Continuar con la dosis efectiva determinada durante la titulación cada 12 horas.
	TABLETA DE LIBERACIÓN PROLONGADA		Dosis máxima: 500 mg/día.
	Cada tableta de liberación prolongada contiene: Clorhidrato de tapentadol equivalente a 100 mg. de tapentadol.		
040.000.5916.00	Envase con 30 tabletas de liberación prolongada.		

Generalidades

Tapentadol es un analgésico sintético de acción central que combina actividad opioide y no opioide en una sola molécula. Su eficacia analgésica se relaciona con su actividad como agonistas opioide del receptor µ así como con la inhibición de la recaptura de noradrenalina.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Náusea, mareo, estreñimiento, somnolencia y cefalea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, depresión respiratoria significativa; asma bronquial aguda o grave o hipercapnia; íleo paralítico; intoxicación aguda con alcohol, hipnóticos, analgésicos de acción central o fármacos psicotrópicos, inhibidores de la MAO; insuficiencia hepática o renal severa.

Precauciones: Potencial de abuso; depresión respiratoria; pacientes con daño cerebral y aumento en la presión intracraneal; convulsiones; pacientes con deterioro de la función hepática severa; pacientes con deterioro de la función renal severa; enfermedad pancreática o de la vía biliar.

Interacciones

Inhibidores de la monoaminooxidasa (MAO) y pacientes que recibieron otros analgésicos agonistas de los receptores opioides, anestésicos generales, fenotiazina, otros tranquilizantes, sedantes, hipnóticos u otros depresores del SNC (que incluye alcohol y fármacos ilícitos) concomitantemente, pueden exhibir depresión aditiva en el SNC.

TOXINA BOTULÍNICA TIPO A

ı	OXINA BO	TULINICA TIPO A		
ı	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
ľ		SOLUCIÓN INYECTABLE	Blefaroespasmo. Estrabismo.	Intramuscular (en el músculo afectado).
		Cada frasco ámpula con polvo contiene: Toxina onabotulínica A 100 U* *Complejo purificado de	Distonias focales. Mioclonia palatina. Tremor. Torticolitis espasmódica	Blefaroespasmo, Estrabismo, Distonias focales, Mioclonia palatina, Tremor, Torticolitis espasmódica
		neurotoxina (900 KD) 100 U de toxina onabotulínica A contienen 4.8 ng de complejo purificado de neurotoxina	Espasticidad asociada a accidente cerebrovascular en adultos.	Adultos: Dosis de acuerdo al tipo y severidad de la enfermedad
	010.000.5666.00	Envase con un frasco ámpula.	Espasticidad asociada a parálisis cerebral infantil.	Espasticidad en adultos y niños mayores de 2 años: Dosis de acuerdo al tipo y severidad de la enfermedad.

Se sintetiza en el citoplasma del *clostridium botulinum* y una vez inyectada, se une a la terminal nerviosa motora presináptica, a través de receptores selectivos de alta afinidad hacia el serotipo A.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Ptosis palpebral, dolor, cefalea, sequedad ocular, hemorragia subconjuntival, perdida de la agudeza visual.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, infección o inflamación en el sitio elegido para la inyección.

Interacciones

Su efecto puede ser potenciado por el empleo simultáneo de aminoglucósidos y otros medicamentos que interfieren con la transmisión neuromuscular.

TRAMADOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dolor de moderado a severo de origen agudo o	Intramuscular o intravenosa.
	Cada ampolleta contiene: Clorhidrato de Tramadol 100 mg.	crónico por:	Adultos y niños mayores de 14 años:
	elelinarate de Tramadel 100 mg.	Fracturas.	50 a 100 mg cada 8 horas.
040.000.2106.00	Envase con 5 ampolletas de 2 mL.	Luxaciones.	
		Infarto agudo del miocardio. Cáncer.	Dosis máxima 400 mg/día.
	TABLETA DE LIBERACIÓN	Tratamiento del dolor	Oral.
	PROLONGADA	crónico de origen no	Orai.
		oncológico moderado a	Adultos:
	Cada tableta de liberación	severo.	Titulación: iniciar con una dosis de 150 m
	prolongada contiene:		una vez cada 24 horas.
	Clorhidrato de Tramadol 150 mg		
040.000.6140.00	Envase con 10 tabletas de liberación		Si no se logra el alivio del dolor, la dosis deberá ser ajustada lentamente hasta que
040 000 0440 04	prolongada.		se alcance el alivio.
040.000.6140.01	Envase con 30 tabletas de liberación prolongada.		Mantenimiento: continuar con la dosis efectiva determinada durante la titulación cada 24 horas.
			No deberá excederse la dosis total diaria de 400 mg con excepción de su uso en circunstancia clínicas especiales.

Generalidades

Tramadol es un analgésico que actúa de manera central (N02A X02). Es un agonista puro no selectivo de los receptores de opioides mu, delta, kappa con una mayor afinidad al receptor mu. Otro mecanismo que puede contribuir a su efecto analgésico es la inhibición de la recaptación neuronal de noradrenalina y 5HT.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

С

Mareo, náusea, vómito, boca seca, cefalea, palpitaciones, taquicardia, bradicardia, disnea, anorexia, diarrea, agitación, ansiedad, nerviosismo, desorden gastrointestinal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones y Precauciones: Hipersensibilidad al fármaco, intoxicación aguda con alcohol, hipnóticos, analgésicos que actúan a nivel central, opioides o psicotrópicos. Pacientes que estén recibiendo inhibidores de la IMAO o que los hayan recibido dentro de los últimos 14 días. Pacientes con epilepsia que no estén adecuadamente controlados.

Interacciones

La administración concomitante de tramadol con otros medicamentos que actúan a nivel central, incluyendo el alcohol, pueden potenciar los efectos depresores del SNC.

TRAMADOL-PARACETAMOL

Clave Descripción Indicaciones Vía de administración y Dosis

	TABLETA	Dolor de moderado a severo, agudo o crónico.	Oral
	Cada tableta contiene: Clorhidrato de Tramadol 37.5 mg.	, 0	Adultos y mayores de 16 años de edad:
	Paracetamol 325.0 mg.		37.5 mg /325 mg a 75 mg / 650 mg cada 6 a 8 horas, hasta un máximo de 300 mg /
040.000.2096.00	Envase con 20 tabletas.		2600 mg por día.

Tramadol es un analgésico de acción central. Tiene dos mecanismos de acción, unión de un metabolito M1 a receptores μ-opioides e inhibición débil de la recaptura de norepinefrina y serotonina.

El paracetamol es otro analgésico de acción central. Su mecanismo de acción es a través de la inhibición del canal de óxido nítrico y mediado por la gran variedad de receptores neurotransmisores que incluyen el N-metil-D aspartato y la sustancia P.

Riesgo en el Embarazo X
Efectos adversos

Vértigo, náusea y somnolencia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos, alcohol, hipnóticos, analgésicos con acción central, opioides o drogas psicotrópicas.

Precauciones: No se debe coadministrar en pacientes que estén recibiendo inhibidores MAO o quienes los hayan tomado durante 14 días anteriores.

Interacciones

Inhibidores de la MAO y de la recaptura de serotonina, Carbamazepina, Quidina, Warfarina e Inhibidores de CYP2D6.

VENLAFAXINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA O GRAGEA DE	Depresión.	Oral.
	LIBERACION PROLONGADA		
			Adultos:
	Cada cápsula o gragea de liberación		
	prolongada contiene:		75-225 mg cada 24 horas.
	Clorhidrato de venlafaxina		
	equivalente a 75 mg de venlafaxina.		
10.000.4488.00	'		
	Envase con 10 cápsulas o grageas		
	de liberación prolongada.		

Generalidades

Es un antidepresivo cuya liberación se controla mediante difusión a través de la membrana celular y no es pH dependiente. Es un inhibidor potente de la serotonina neuronal y de la recaptura de norepinefrina.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Astenia, fatiga, hipertensión arterial, vasodilatación, disminución del apetito náusea, vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Mediciones frecuentes de la tensión arterial y de la presión intraocular, especialmente en hipertensión arterial y glaucoma. En la segunda mitad del embarazo aumenta el riesgo de Hipertensión Pulmonar Persistente del Recién Nacido (RN); irritabilidad, dificultad para tomar alimentos y dificultad respiratoria en los RN.

Interacciones

Con inhibidores de la monoaminooxidasa, indinavir, warfarina, etanol y haloperidol. Con triptanos (eletriptán, rizatriptán, sumatriptán y zolmitriptano) se presenta el Síndrome Serotoninérgico grave con riesgo para la vida.