

Dacam® rapi-lento

Suspensión inyectable

Composición y presentación:

Cada 100 mL de suspensión contiene:

Betametasona Acetato Micronizada 300 mg

Betametasona Sodio Fosfato (equivalente a 300 mg de Betametasona) 394,5 mg

Excipientes: Edetato Disódico Dihidrato, Sodio Fosfato Dibásico Anhidro, Sodio Fosfato Monobásico Dihidrato, Benzalconio Cloruro, Agua para inyectables.

Clasificación:

Antiinflamatorio. Antirreumático. Antialérgico.

Indicaciones:

Insuficiencia adrenocortical primario, secundario o aguda, hiperplasia adrenal congénita, shock asociado a insuficiencia adrenocortical. Hipercalcemia asociada con cáncer.

Trastornos musculoesqueléticos como artritis o artrosis. Procesos alérgico-inflamatorios de origen respiratorio, dermatológico, oftalmológico. Síndrome nefrótico (caracterizado por edema, albuminuria. Colitis ulcerosa. Asma.

Advertencias:

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica. En niños puede provocar retardo del crecimiento, pancreatitis, agudo y aumento de la presión intracraneana.

Los corticosteroides pueden enmascarar algunos signos de infección. Durante el tratamiento, los pacientes no se deben vacunar contra la viruela ni ser sometidos a otros procedimientos de inmunización.

Contraindicaciones:

No usar en caso de úlcera gastroduodenal activa, osteoporosis severa, herpes zóster activo, tuberculosis activa sin tratamiento, infecciones generalizadas por hongos. Glaucoma. Hipertensión arterial. Los corticoides no deben inyectarse en articulaciones inestables, zonas infectadas ni en espacios intervertebrales. Primer trimestre del embarazo.

Interacciones:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Fenitoína, Rifampicina, Fenobarbital, Carbamazepina, Antiinflamatorios no esteroidales, diuréticos. No se recomienda su asociación con estos productos sin la supervisión directa del médico.

Efectos indeseables:

El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos que se relacionan con la posología y la duración del tratamiento; que normalmente no requieren atención médica: retención de sodio y líquidos, pérdida de potasio (que cursa con molestar muscular y calambres). Malestar gástrico, eritema facial, dificultad en la cicatrización de heridas. Aumento del apetito, indigestión, nerviosismo o inquietud, dificultad para dormir.

Reacciones adversas:

Si usted presenta alguna de las siguientes reacciones adversas, mientras esté en tratamiento con este producto, acuda a su médico: Trastornos del ánimo y/o conducta. cataratas. Osteoporosis. mayor susceptibilidad o infecciones. Úlcera gastroduodenal. Diabetes mellitus secundario (visión borrosa o disminuida, micción frecuente, aumento de la sed), hipertensión arterial, Síndrome de Cushing (rostro redondeado o cara de luna).

Precauciones:

Este producto puede enmascarar signos de infección. El uso prolongado de corticoides puede producir glaucoma, cataratas y puede aumentar el riesgo de infección ocular. Evitar la administración de vacunas en pacientes con tratamiento de corticoides. No es recomendable utilizar este medicamento en el embarazo y durante el período de lactancia.

Formas de administración y dosis:

Administrar por vía intramuscular, intraarticular, intradérmico, intralesional e intrabursal, bajo supervisión del médico.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada es: 0,25 mL o 2 mL por día, repitiéndola según necesidad y ajustando según respuesta del paciente.

Modo de empleo:

No administrar por vía intravenosa. Es importante usar una técnica estrictamente aséptica durante su administración. Las inyecciones intramusculares deben administrarse profundamente en masas musculares grandes para evitar hematomas locales en la zona de aplicación. Los corticoides no deben inyectarse en articulaciones inestables, áreas infectadas o espacios intervertebrales. Evitar la inyección de corticosteroides directamente en la sustancia del tendón. Después del tratamiento corticosteroide intraarticular, el paciente debe tener cuidado de no usar excesivamente la articulación recientemente tratada.

Sobredosis:

Los síntomas corresponden a los descritos en las reacciones adversas pero de forma más exagerado. Trasladar al enfermo a un centro asistencial para un tratamiento sintomático y de mantención adecuado. Los casos de toxicidad agudo o muerte son raros. La sobredosis crónica, se trata reduciendo la dosis o suspendiendo el corticosteroide.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en su envase original. Almacenar a temperatura ambiente y fuera del alcance de los niños. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicado en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.