



CLÍNICA DE
ESPECIALIDADES
QUIRÚRGICAS

FARMACIA

Código: FA ML 014

Versión: 1.0

MANUAL TERAPEUTICO CLINICA ESPECIALIDADES QUIRURGICAS

Fecha: 11 de mayo de 2024

MEDICAMENTO	PRESENTACIÓN	GRUPO	INDICACIONES	CONTRAINDICACIONES	EFFECTOS ADVERSOS	PROVEEDOR
ATROPINA	AMPOLLA 1MG/1ML	ANTICOLINERGICOS	ANTICOLINERGICO.	HIPERTROFIA PROSTÁTICA, GLAUCOMA, ÍLEO PARALÍTICO O ESTENOSIS PILÓRICA. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON TAQUICARDIA. HIPERSENSIBILIDAD A LOS COMPONENTES.	irritación y enrojecimiento de los ojos. hinchazón de los párpados. sensibilidad a la luz brillante. boca seca. piel enrojecida o seca. visión borrosa.	QUIRURMEDICAL
AMPICILINA +SULBACTAM	POLVO ESTERIL 1,5G	ANTIBIOTICO	INFECCIONES PRODUCIDAS POR GÉRMENES PRODUCTORES DE BETALACTAMASA EN LOS CUALES LA AMPICILINA ES EL FÁRMACO DE ELECCIÓN.	S: HIPERSENSIBILIDAD A LAS PENICILINAS. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: ADVERTENCIAS HIPERSENSIBILIDAD SE HAN NOTIFICADO REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD (ANAFILÁCTICAS) GRAVES Y OCASIONALMENTE FATALES EN PACIENTES SOMETIDOS A TRATAMIENTO CON PENICILINA. ESTAS REACCIONES SON MÁS PROPENSAS A OCURRIR EN PERSONAS CON ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDAD A PENICILINA Y / O REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD A MÚLTIPLES ALÉRGENOS.	diarrea, náusea, vómitos, enrojecimiento, irritación o dolor en el sitio de la inyección.	QUIRURMEDICAL
ACETATO DE ALUMINIO	LOCION 120ML	DERMATOLOGICO	ASTRINGENTE, EMOLIENTE DE USO EXTERNO APLICAR DIRECTAMENTE SOBRE LA PIEL CUANTAS VECES SEA NECESARIO O SEGÚN CRITERIO MEDICO	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO	irritación, inflamación, sequedad y reacciones alérgicas.	FHARMACID
BROMURO DE HIOSCINA	AMPOLLA 20MG/1ML	ANTIESPASMODICOS	ANTIESPASMODICO	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO, HIPERTROFIA PROSTÁTICA, GLAUCOMA, ÍLEO PARALÍTICO O ESTENOSIS PILÓRICA. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON TAQUICARDIA	Las reacciones adversas más frecuentes son taquicardia, mareo, sequedad de boca y trastornos de la acomodación visual	FHARMACID

BUPIVACAINA 0,5% SIMPLE	AMPOLLA 10 ML	ANESTESICO LOCAL TIPO AMIDA	ANESTESICO LOCAL	HIPERSENSIBILIDAD A LA BUPIVACAINA U OTROS ANESTÉSICOS LOCALES TIPO AMIDA, NO DEBE UTILIZARSE EN ANESTESIA LOCAL INTRAVENOSA O BLOQUEO PARACERVICAL EN OBSTETRICIA. ADMINÍSTRASE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS, EPILEPSIA, FALLA EN LA CONDUCCIÓN CARDIACA, SHOCK Y DAÑO HEPÁTICO.	Puede producir: hipotensión, bradicardia, náuseas, adormecimiento de extremidad afectada, vértigo, dolor de cabeza tras punción intratecal, hipertensión, vómitos, retención urinaria, incontinencia urinaria.	QUIRURMEDICAL
BUPIVACAINA 0,5% PESADO	AMPOLLA 10 ML	ANESTESICO LOCAL TIPO AMIDA	ANESTÉSICO LOCAL	HIPERSENSIBILIDAD A LA BUPIVACAINA U OTROS ANESTÉSICOS LOCALES TIPO AMIDA , NO DEBE UTILIZARSE EN ANESTESIA LOCAL INTRAVENOSA O BLOQUEO PARACERVICAL EN OBSTETRICIA. ADMINÍSTRASE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS, EPILEPSIA, FALLA EN LA CONDUCCIÓN CARDIACA, SHOCK Y DAÑO HEPÁTICO.	PUEDE PRODUCIR:HIPOTENSION, BRADICARDIA, NAUSEAS, ADORMESIMIENTO DE EXTRTEMIDAD AFECTADA, VERTIGO,DOLOR DE CABEZA, VOMITOS, RETENSION URINARIA, INCONTINENCIA URINARIA.	QUIRURMEDICAL
CLINDAMICINA	AMPOLLA 600MG/4ML	ANTIBIOTICOS TIPO LINCOMICINA	INFECCIONES CAUSADAS POR GÉRMENES SENSIBLES A LA CLINDAMICINA.	HIPERSENSIBILIDAD A LA CLINDAMICINA, RECIÉN NACIDOS, EMBARAZO. ADMINÍSTRASE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON DISFUNCIÓN HEPÁTICA O RENAL. PUEDE PRODUCIR COLITIS PSEUDOMEMBRANOSA A VECES FATAL.	PUEDE CAUSAR UN SOBRECRECIMIENTO DE BACTERIAS	QUIRURMEDICAL
CEFAZOLINA	POLVO ESTERIL 1G	ANTIBIOTICO	INFECCIONES PRODUCIDAS POR GÉRMENES SENSIBLES A LA CEFAZOLINA	CONTRAINDICACIONES HIPERSENSIBILIDAD AL PRINCIPIO ACTIVO, CEFALOSPORINAS O ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES INCLUIDOS. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO CON CEFAZOLINA, SE DEBE INVESTIGAR CUIDADOSAMENTE SOBRE REACCIONES PREVIAS DE HIPERSENSIBILIDAD DEL PACIENTE A LA CEFAZOLINA O A OTROS BETA-LACTÁMICOS. HAY ALGUNA EVIDENCIA DE ALERGIA CRUZADA PARCIAL ENTRE LAS PENICILINAS Y LAS CEFALOSPORINAS. HAY PACIENTES QUE HAN PRESENTADO REACCIONES GRAVES (INCLUYENDO ANAFLAXIA) A AMBOS FÁRMACOS. EN CASO DE REACCIÓN DE HIPERSENSIBILIDAD AGUDA SE DEBE INTERRUMPIR EL TRATAMIENTO INMEDIATAMENTE Y SE INSTAURARÁ EL TRATAMIENTO ADECUADO. L	REACCION ALERGICA ,ERUPCION CUTANEA, URTICARIA,PICAZON, FIEBRE ,HINCHAZON, ESCALOFRIOS , DOLORES ARTICULARES.	FHARMACID

<p>CEFTRIAXONA</p>	<p>POLVO ESTERIL 1G</p>	<p>ANTIBIOTICO</p>	<p>PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCIONES GRAVES PRODUCIDAS POR GÉRMENES SENSIBLES, LOCALIZADAS EN EL TRACTO RESPIRATORIO, GENITOURINARIO, GASTROINTESTINAL, PIEL Y TEJIDOS BLANDOS, SISTEMA NERVIOSO CENTRAL, HUESOS Y ARTICULACIONES, INTRAABDOMINALES (GASTROINTESTINALES Y BILIARES), SEPTICEMIA Y PROFILAXIS QUIRÚRGICA.</p>	<p>S. PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD A LAS CEFALOSPORINAS, ASÍ COMO A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES CONTENIDOS EN LA FORMULACIÓN. ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDAD GRAVE (POR EJEMPLO, REACCIÓN ANAFILÁCTICA) A OTRA CLASE DE AGENTE ANTIBACTERIANO EN LA FAMILIA DE LOS BETALACTÁMICOS (PENICILINAS, MONOBACTÁMICOS Y CARBAPENÉMICOS). CEFTRIAXONE ESTÁ CONTRAINDICADO EN LOS SIGUIENTES CASOS: RECIÉN NACIDOS PREMATUROS HASTA LA EDAD CORREGIDA DE 41 SEMANAS (SEMANAS DE GESTACIÓN + SEMANAS DE VIDA). RECIÉN NACIDOS A TÉRMINO (HASTA 28 DÍAS DE EDAD) CON: ? ICTERICIA, O AQUELLOS CON HIPOALBUMINEMIA O ACIDOSIS, YA QUE CON ESTAS CONDICIONES LA UNIÓN DE BILIRRUBINA ES PROBABLES QUE ESTÉ ALTERADA. ESTUDIOS IN VITRO HAN DEMOSTRADO QUE LA CEFTRIAXONA PUEDE DESPLAZAR A LA BILIRRUBINA DE SU UNIÓN A LA ALBÚMINA SÉRICA Y SE PUEDE DESARROLLAR ENCEFALOPATÍA HIPERBILIRRUBINÉMICA EN ESTOS PACIENTES. ? SI SE NECESITA (O SE CONSIDERA QUE SE VA A NECESITAR) TRATAMIENTO CON CALCIO IV, O INFUSIONES QUE CONTENGAN CALCIO DEBIDO AL RIESGO DE PRECIPITACIÓN DE LA CEFTRIAXONA CON CALCIO. EN EL CASO DE CEFTRIAXONA PARA ADMINISTRACIÓN INTRAMUSCULAR (QUE UTILICE COMO EXCIPIENTE LIDOCAÍNA) DEBE EXCLUIRSE PREVIAMENTE LA PRESENCIA DE CONDICIONES QUE CONTRAINDIQUEN EL USO DE LIDOCAÍNA. LAS SOLUCIONES DE CEFTRIAXONA QUE CONTIENEN LIDOCAÍNA NUNCA SE DEBEN ADMINISTRAR POR VÍA INTRAVENOSA. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO CON CEFTRIAXONA DEBE INVESTIGARSE LA POSIBLE EXISTENCIA DE ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDAD A CEFALOSPORINAS Y PENICILINAS.</p>	<p>PUEDE PRODUCIR, DOLOR,SENSIBILIDAD,ENDURECIMIENTO OCALOR EN LUGAR DONDE SE INYECTO ,FALTA DE AUENTO, PIEL PALIDA, DIARREA.</p>	<p>FHARMACID</p>
<p>DOPAMINA CLORHIDRATO</p>	<p>AMPOLLA 200MG/5ML</p>	<p>DOPAMINERGICOS</p>	<p>CONTROL DE LOS EQUILIBRIOS HEMODINÁMICOS ASOCIADOS A CUADROS DE SHOCK Y OTROS ESTADOS DE INSUFICIENCIA CARDIACA.</p>	<p>HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO, GLAUCOMA, ANESTESIA CON HIDROCARBUROS HALOGENADOS, PACIENTES CON DAÑO CEREBRAL E INSUFICIENCIA CORONARIA. ADMINÍSTRERE CON PRECAUCIÓN EN EMBARAZO, ANCIANOS, ENFERMEDADES CARDIOVASCULARES, HIPERTENSIÓN, DIABETES, HIPERTIROIDISMO Y EN PACIENTES PSICONEURÓTICOS. CONTIENE METABISULFITO DE SODIO QUE PUEDE CAUSAR REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIALMENTE EN ASMÁTICOS.</p>	<p>TRASTORNO DEL RITMO CARDIACO ,NAUSEAS,VOMITOS, TAQUICARDIA,ANGINA DE PECHO, PALPITACIONES,DISNEA, CEFALEA, HIPOTENSION Y VASOCONSTRICCIÓN.</p>	<p>FHARMACID</p>

DEXAMETAZONA	AMPOLLA 8MG/2ML	CORTICOIDES	TERAPIA CORTICOSTEROIDE.	<p>ÚLCERA PÉPTICA, INFECCIONES FUNGOSAS SISTÉMICAS, OSTEOPOROSIS GRAVE. PSICOSIS O ANTECEDENTES DE LAS MISMAS. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON INSUFICIENCIA CARDIACA CONGESTIVA GRAVE, DIABETES MELLITUS, HIPERTENSIÓN ARTERIAL, TUBERCULOSIS ACTIVA A MENOS QUE SE UTILICEN MEDICAMENTOS QUIMIOTERAPÉUTICOS. ADVERTENCIAS: ESTE PRODUCTO CONTIENE METABISULFITO DE SODIO, EL CUAL PUEDE CAUSAR REACCIONES DE TIPO ALERGICO INCLUSIVE SINTOMAS ANAFLACTICOS Y EPISODIOS ASMATICOS POTENCIALMENTE FATALES. ADVERTENCIAS: EL USO SISTÉMICO Y TÓPICO DE CORTICOSTEROIDES PUEDE PRODUCIR ALTERACIONES VISUALES. SI UN PACIENTE PRESENTA SÍNTOMAS COMO VISIÓN BORROSA U OTRAS ALTERACIONES VISUALES, DEBE CONSULTAR CON UN OFTALMÓLOGO, PARA EVALUAR LA PRESENCIA DE CATARATAS, GLAUCOMA O ENFERMEDADES RARAS COMO CORIORRETINOPATIA SEROSA CENTRAL (CRSC).</p> <p>CONTRAINDICACIONES. - PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA A DAPIRONA O A OTRAS PIRAZOLONAS O PIRAZOLIDINAS (ISOPROPILAMINOFENAZONA, PROPIFENAZONA, FENAZONA O FENILBUTAZONA), ASÍ COMO PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD A ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES. ESTO INCLUYE PACIENTES QUE HAN REACCIONADO, POR EJEMPLO, CON UNA AGRANULOCITOSIS TRAS LA UTILIZACIÓN DE ALGUNA DE ESTAS SUSTANCIAS. - PACIENTES CON SÍNDROME CONOCIDO DE ASMA POR ANALGÉSICOS O PACIENTES CON INTOLERANCIA CONOCIDA A LOS ANALGÉSICOS, DEL TIPO URTICARIA-ANGIOEDEMA, ES DECIR, PACIENTES CON BRONCOESPASMO U OTRAS FORMAS DE REACCIÓN ANAFILACTOIDE EN RESPUESTA A LOS SALICILATOS, PARACETAMOL U OTROS ANALGÉSICOS NO NARCÓTICOS, COMO POR EJEMPLO DICLOFENACO, IBUPROFENO, INDOMETACINA O NAPROXENO - PACIENTES CON PORFIRIA - PACIENTES CON DEFICIENCIA GENÉTICA DE GLUCOSA 6- FOSFATO-DESHIDROGENASA (RIESGO DE HEMÓLISIS) - PACIENTES CON ALTERACIONES DE LA FUNCIÓN DE LA MÉDULA ÓSEA.</p>	produce molestias estomacales ,dolor de cabeza,insomnio,depresion,intranquilidad.	QUIRURMEDICAL
DIPIRONICA SODICA	AMPOLLA 1G/2ML	PIRAZOLONAS	ANALGÉSICO, ANTIPIRÉTICO DE SEGUNDA LÍNEA EN CASOS DE DOLOR O FIEBRE MODERADOS O SEVEROS QUE NO HAN CEDIDO A OTRAS ALTERNATIVAS FARMACOLÓGICAS (ANALGÉSICOS NO NARCÓTICOS) Y NO FARMACOLÓGICAS.	<p>CONTRAINDICACIONES. - PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA A DAPIRONA O A OTRAS PIRAZOLONAS O PIRAZOLIDINAS (ISOPROPILAMINOFENAZONA, PROPIFENAZONA, FENAZONA O FENILBUTAZONA), ASÍ COMO PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD A ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES. ESTO INCLUYE PACIENTES QUE HAN REACCIONADO, POR EJEMPLO, CON UNA AGRANULOCITOSIS TRAS LA UTILIZACIÓN DE ALGUNA DE ESTAS SUSTANCIAS. - PACIENTES CON SÍNDROME CONOCIDO DE ASMA POR ANALGÉSICOS O PACIENTES CON INTOLERANCIA CONOCIDA A LOS ANALGÉSICOS, DEL TIPO URTICARIA-ANGIOEDEMA, ES DECIR, PACIENTES CON BRONCOESPASMO U OTRAS FORMAS DE REACCIÓN ANAFILACTOIDE EN RESPUESTA A LOS SALICILATOS, PARACETAMOL U OTROS ANALGÉSICOS NO NARCÓTICOS, COMO POR EJEMPLO DICLOFENACO, IBUPROFENO, INDOMETACINA O NAPROXENO - PACIENTES CON PORFIRIA - PACIENTES CON DEFICIENCIA GENÉTICA DE GLUCOSA 6- FOSFATO-DESHIDROGENASA (RIESGO DE HEMÓLISIS) - PACIENTES CON ALTERACIONES DE LA FUNCIÓN DE LA MÉDULA ÓSEA.</p>	CAUSA ,NAUSEAS,VOMITO,IRRITACION GASTRICA, XEROSTOMIA, ASTENIA, EXACTEMAS E HIPOTENSION.	QUIRURMEDICAL

DICLOFENACO	AMPOLLA 75MG/3ML	AINE	ANALGÉSICO, ANTIINFLAMATORIO NO ESTEROIDE.	HIPERSENSIBILIDAD AL PRINCIPIO ACTIVO O A SUS EXCIPIENTES. BRONCOESPASMO. RINITIS AGUDA, PÓLIPOS NASALES Y EDEMA ANGIONEUROTICO. REACCIONES ALÉRGICAS A ACIDO ACETIL SALICÍLICO O AINES ULCERA PÉPTICA, SANGRADO GASTROINTESTINAL Y ANTECEDENTE DE ENFERMEDAD ÁCIDO PÉPTICA. DISFUNCIÓN HEPÁTICA SEVERA ADVERTENCIAS: TERCER TRIMESTRE DE EMBARAZO Y LACTANCIA. INSUFICIENCIA RENAL GRAVE. (DEPURACIÓN DE CREATININA	PODRIA PROVOCAR ,DIARREA ,ESTREÑIMIENTO,GASES O DISTENSION ABDOMINAL,MAREOS ZUMBIDOS EN LOS OIDOS	QUIRURMEDICAL
DEXMETODINA	AMPOLLA 2ML	HIDRATOS E CARBONO	ESTÁ INDICADO PARA LA SEDACIÓN DE PACIENTES CON Y SIN VENTILACIÓN MECÁNICA EN UNIDADES DE CUIDADOS INTENSIVOS, QUIRÓFANOS Y PARA PROCEDIMIENTOS DIAGNÓSTICOS	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO. EMBARAZO, LACTANCIA. EN NIÑOS Y PACIENTES MENORES DE 18 AÑOS PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: PACIENTES CON ABUSO Y DEPENDENCIA DE DROGAS. ADMINISTRAR CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON TRASTORNOS BRADICÁRDICOS SEVEROS PREEXISTENTES (BLOQUEO CARDIACO AVANZADO), O EN PACIENTES CON DISFUNCIÓN VENTRICULAR SEVERA PREEXISTENTE, INSUFICIENCIA CARDIACA CONGESTIVA E INSUFICIENCIA CARDIACA, EN PACIENTES CON CONTROL NERVIOSO AUTÓNOMO DESENSIBILIZADO: LOS PACIENTES GERIÁTRICOS DE MÁS DE 65 AÑOS DE EDAD, LOS PACIENTES DIABÉTICOS HIPOVOLÉMICOS O CON HIPERTENSIÓN ARTERIAL CRÓNICA.	causa hipertension inicial, hipotension,nauseas ,bradicardia,fibrilasion atrial e hipoxia.	FHARMACID
EPINEFRINA	AMPOLLA 1MG/1ML	ESTIMULANTE CARDIACO	BRONCODILATADOR, TRATAMIENTO DEL SCHOCK ANAFLÁCTICO Y REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD CAUSADAS POR MEDICAMENTOS Y OTROS ALÉRGENOS.	HIPERSENSIBILIDAD A CUALQUIERA DE LOS COMPONENTES, HIPERSENSIBILIDAD A LOS SIMPATICOMIMÉTICOS, HIPERTIROIDISMO, SHOCK DURANTE LA ANESTESIA CON HIDROCARBUROS HALOGENADOS O CICLOPROPANO, PACIENTES CON DAÑO CEREBRAL. ADMINISTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON ENFERMEDAD CARDIOVASCULAR, ARRITMIA O TAQUICARDIA, TRASTORNOS VASCULARES OCLUSIVOS, HIPERTENSIÓN, ANEMIAS, ANGINA DE PECHO, DIABETES MELLITUS O GLAUCOMA DE ÁNGULO CERRADO. CONTIENE METABISULFITO DE SODIO QUE PUEDE CAUSAR REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIALMENTE EN ASMÁTICOS.	PUEDE CAUSAR ENRROJESIMIENTO DE LA PIEL ,IMFLAMACION ,SENSIBILIDAD.	QUIRURMEDICAL

ETILEFRINA HCL	AMPOLLA 10MG/ML	FARMACOTERAPEUTICO	VASOPRESOR.	HIPERSENSIBILIDAD A LA ETILEFRINA CLORHIDRATO O A CUALQUIERA DE SUS COMPONENTES. PACIENTES CON DISREGULACIÓN HIPOTENSIVA QUE PUEDE PRODUCIR UNA REACCIÓN HIPERTENSIVA AL PONERSE DE PIE. HIPERTENSIÓN, TIROTOXICOSIS, FEOCROMOCITOMA, GLAUCOMA DE ÁNGULO ESTRECHO, HIPERTROFIA PROSTÁTICA O ADENOMA PROSTÁTICO CON RETENCIÓN URINARIA, ENFERMEDAD CARDIACA CORONARIA, FALLA CARDIACA DESCOMPENSADA, CARDIOMIOPATÍA OBSTRUCTIVA HIPERTRÓFICA, ESTENOSIS DE LAS VÁLVULAS CARDIACAS O DE LAS ARTERIAS CENTRALES. NO DEBE ADMINISTRARSE DURANTE EL PRIMER TRIMESTRE DEL EMBARAZO, TAMPOCO DURANTE LA LACTANCIA. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON TAQUICARDIA, ARRITMIAS CARDIACAS O TRASTORNOS CARDIOVASCULARES GRAVES. DEBE TENERSE PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS Y PACIENTES CON HIPERTIROIDISMO. EL USO DE ETILEFRINA PUEDE CONDUCIR A RESULTADOS POSITIVOS EN LAS PRUEBAS DE USO NO CLÍNICO DE SUSTANCIAS, POR EJEMPLO, MEJORA EL RENDIMIENTO	EFFECTOS FRTECUENTES COMO, HIPERTENSION,HEMORRAGIA CEREBRAL,EDEMA PULMONAR,TAQUICARDIA,ARRITMIA CARDIACA, INSOMNIO, CONFUSION,IRRITACION,DOLOR DE CABEZA.	QUIRURMEDICAL
FUROSEMIDA	AMPOLLA 20MG/2ML	DIURETICOS	DIURÉTICO, ANTIHIPERTENSIVO.	INSUFICIENCIA RENAL O HEPÁTICA, EMBARAZO Y LACTANCIA, HIPOCALEMIA E HIPONATREMIA, HIPERTROFIA PROSTÁTICA. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON DIABETES MELLITUS.	PUEDE CAUSAR DESHIDRATAACION Y DESBALANCE EN LOS ELECTROLITROS	FHARMACID
GLUCONATO DE CALSIO 10%	AMPOLLA 10ML	TERAPEUTICO	TETANIA HIPOCALCEMIA Y FENÓMENOS AFINES; COADYUVANTE EN EL TRATAMIENTO DEL PARO CARDIACO PARA RESTAURAR EL TONO MIOCARDIO; EN EL TRATAMIENTO DE INTOXICACIÓN CON PLOMO, ARSÉNICO, TETRACLORURO, FOSGENO O POTASIO; SOBREDOSIFICACIÓN DE SULFATO DE MAGNESIO.	PACIENTES DIGITALIZADOS CON HIPERSENSIBILIDAD AL FÁRMACO, HIPERCALCEMIA, HIPERCALCIURIA, INSUFICIENCIA RENAL O HISTORIA DE FORMACIÓN DE CÁLCULOS RENALES, HIPERPARATIROIDISMO E HIPERVITAMINOSIS D.	EFFECTOS FRECUENTES ;NAUSEAS,VOMITOS,MAREOS,SOMNOLENCIA,LATIDOS CARDIACOS, BRADICARDIA ,VASIDILATAACION,NECROSIS TISULAR,SUDORACION,ENRROJECIMIENTO CUTANEO.	FHARMACID

GENTAMICINA	AMPOLLA 160MG/2ML	BACTERICIDA	INFECCIONES PRODUCIDAS POR GÉRMESES SENSIBLES A LA GENTAMICINA	HIPERSENSIBILIDAD A LA GENTAMICINA O A OTROS AMINOGLUCÓSIDOS, TRATAMIENTO PREVIO O CONCOMITANTE CON MEDICAMENTOS OTOTÓXICOS, O NEFROTÓXICOS, RECIÉN NACIDOS, ANCIANOS, EMBARAZO Y LACTANCIA. DURANTE EL TRATAMIENTO SE DEBEN CONTROLAR LA FUNCIÓN RENAL Y AUDITIVA ESPECIALMENTE EN PACIENTES CON TRASTORNOS NEUROLÓGICOS. CEÑIRSE A LA DOSIS Y AL TIEMPO ESTRICTAMENTE NECESARIO. CONTIENE ALCOHOL BENCÍLICO, POR LO QUE NO DEBE USARSE EN LACTANTES Y/O NIÑOS PREMATUROS Y METABISULTO DE SODIO QUE PUEDE CAUSAR REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIALMENTE EN ASMÁTICOS.	puede ocasionar , nauseas, diarrea, vomito, disminución del apepito, dolor en las articulaciones,dolor de cabeza.	FHARMACID
HIDROCORTIZONA	POLVO ESTERIL 100MG	CORTICOSTEROIDE	TERAPIA CORTICOSTEROIDE.	NUEVAS CONTRAINDICACIONES: - INFECCIONES FUNGOSAS SISTÉMICAS. - HIPERSENSIBILIDAD AL PRINCIPIO ACTIVO O EXCIPIENTES. - ADMINISTRACIÓN EPIDURAL; INTRATECAL EXCEPTO COMO PARTE DE CIERTOS REGÍMENES QUIMIOTERAPÉUTICOS (USAR DILUYENTES QUE NO CONTENGAN ALCOHOL BENCÍLICO). VACUNAS VIVAS O ATENUADAS EN PACIENTES QUE RECIBEN DOSIS INMUNOSUPRESORAS DE CORTICOSTEROIDES. NUEVAS ADVERTENCIAS: ADMINISTRAR LA DOSIS MÁS BAJA POSIBLE. REDUCIR LA POSOLOGIA DEBE SER GRADUAL. INTERRUPCIÓN ABRUPTA PUEDE PRODUCIR SÍNDROME DE ABSTINENCIA APARENTEMENTE NO RELACIONADO CON LA INSUFICIENCIA ADRENOCORTICAL. PUEDE ENMASCARAR SIGNOS DE INFECCIÓN Y TRASTORNOS GASTROINTESTINALES (PERITONITIS, ULCERA PEPTICA, PERFORACIÓN, OBSTRUCCIÓN O PANCREATITIS) Y EN ALTAS DOSIS PRODUCIR DICHOS TRASTORNOS. PUEDE AUMENTAR LA SUSCEPTIBILIDAD A INFECCIONES, GLUCOSA EN SANGRE Y EMPEORAR DIABETES PREEXISTENTE, PRODUCIR REACCIONES ALÉRGICAS, INSUFICIENCIA SUPRARRENAL AGUDA, CORIORRETINOPATÍA SEROSA CENTRAL QUE PUEDE DESPRENDER LA RETINA. LA TERAPIA A LARGO PLAZO PUEDE PREDISPONER A DIABETES MELLITUS, PRODUCIR SUPRESIÓN HIPOTALÁMICA-PITUITARIA-ADRENAL, OSTEOPOROSIS Y EFECTOS OCULARES Y EN NIÑOS SUPRIMIR EL CRECIMIENTO Y AUMENTAR LA PRESIÓN	PUEDE GENERAR ,ACOMULACION DE LIQUIEDOS ,PRESION ARTERIAL ALTA,CAMBIOS EN EL ESTADO DE ANIMO, MALESTAR ESTOMACAL, PROBLEMAS EN LOS OJOS,FATIGA, PERDIDA DE APETITO, MORETONES ,PIEL FINA.	FHARMACID

KONAKION/ITOMENADIONA	AMPOLLA 10MG/ML	VITAMINAS	HEMORRAGIA ASOCIADA A HIPOPROTROMBINEMIA CAUSADA POR MEDICAMENTOS QUE AFECTAN LA SINTESIS DE ESTA VITAMINA O ENFERMEDADES QUE DISMINUYAN SU ABSORCIÓN	CONTRAINDICACIONES: HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO. EN RECIÉN NACIDOS PUEDE PRESENTAR ANEMIA HEMOLÍTICA Y HEMOGLOBINURIA Y HIPERBILIRUBINEMIA. LA POSIBILIDAD DE REACCIONES ALÉRGICAS INCLUYE ANAFLACTOIDEAS, DOLOR LOCAL Y A VECES ERITEMA EN EL SITIO DE LA INYECCIÓN. ENFERMEDAD HEPÁTICA SEVERA. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: EMBARAZO, LACTANCIA, INTERACCIONES CON OTRAS DROGAS, PRECAUCIONES GENERALES VÍA INTRAVENOSA: EL USO CRÓNICO DE ESTE MEDICAMENTO PUEDE PRODUCIR UNA TEMPORARIA RESISTENCIA A LA DEPRESIÓN DE PROTROMBINA CAUSADA POR ANTICOAGULANTES	puede causar ,comezon ,hinchazon del rostro o manos ,hormigueo en la boca o garganta,diolor de cabeza ,dificultad para respirar.	QUIRURMEDICAL
NEWCAINA® 2% E80	CARPULES 1,8 ML	ANESTESICO LOCAL TIPO AMIDA	ANESTÉSICO LOCAL PARA USO ODONTOLÓGICO.	ANESTÉSICOS, A LA EPINEFRINA O A CUALQUIER OTRO COMPONENTE DEL PRODUCTO. ENFERMEDAD HEPÁTICA SEVERA. ANGINA DE PECHO INESTABLE. INFARTO DE MIOCARDIO RECIENTE. CIRUGÍA RECIENTE DE LA ARTERIA CORONARIA POR BYPASS. ARRITMIAS REFRACTIVAS Y TAQUICARDIA PAROXÍSTICA O ARRITMIA CONTINÚA DE ALTA FRECUENCIA. HIPERTENSIÓN SEVERA NO TRATADA O NO CONTROLADA. INSUFICIENCIA CARDIACA CONGESTIVA NO TRATADA O NO CONTROLADA. ASMA BRONQUIAL SEVERA. NUEVAS ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: ESTE PRODUCTO SOLO DEBE SER UTILIZADO POR PROFESIONALES CON EXPERIENCIA EN ANESTESIA Y EN TÉCNICAS DE REANIMACIÓN O BAJO SU SUPERVISIÓN. EN GENERAL, ANTES DE LA INYECCIÓN, SE DEBE ASEGURAR QUE TODO EL EQUIPO DE REANIMACIÓN DE EMERGENCIA Y MEDICAMENTOS PARA EL TRATAMIENTO DE REACCIONES ADVERSAS ESTÁ DISPONIBLE AL INSTANTE. EN CASO DE BLOQUEOS MAYORES SE DEBERÁ INSERTAR UNA CÁNULA INTRAVENOSA ANTES DE INYECTAR EL ANESTÉSICO LOCAL. LOS SIGNOS VITALES CARDIOVASCULARES Y RESPIRATORIOS (ADECUACIÓN DE LA VENTILACIÓN) Y EL ESTADO DE CONCIENCIA DEL PACIENTE DEBEN SER MONITORIZADOS DESPUÉS DE CADA INYECCIÓN DE ANESTÉSICO LOCAL. DEBE ADMINISTRARSE LA DOSIS MÁS BAJA POSIBLE QUE PRODUZCA EL EFECTO DESEADO Y DEBE AJUSTARSE INDIVIDUALMENTE A LAS PARTICULARIDADES DE CADA	EFECTOS ADVERSOS NEUROLOGICOS,CARDIOVASCULARES Y DIGESTIVOS, VISION BORROSA,EXITACION,VOMITOS,MAREOS,TEMBLORES,CONVULSIONES.	QUIRURMEDICAL

LIDOCAINA HCL 2% J	tubo 30 g	ANESTESICO LOCAL TIPO AMIDA	ANESTESIA LOCAL (ANESTESIA DE MUCOSAS) Y COMO LUBRICANTE EN PROCEDIMIENTOS DE INTUBACIÓN, ENDOSCOPIA Y CATETERIZACIÓN.	HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA A LOS ANESTÉSICOS LOCALES TIPO AMIDAS Y 4-ALKILHIDROXIBENZOATOS (GRUPO ALÉRGICO AL PARABENO) Y PACIENTES CON FALLAS SEVERA EN LA CONDUCCIÓN CARDIACA, INSUFICIENCIA CARDIACA CONGESTIVA, SHOCK HIPOVOLÉMICO Y CARDIOGÉNICO. EL GEL DE LIDOCAÍNA NO DEBE SER USADO EN EL REFLUJO BULBOESPONJOSO DEMOSTRADO POR URETRICISTOGRAFÍA. SE DEBE HABER NOTADO QUE EXISTA UNA CONEXIÓN BULBOESPONJOSA EN ALGUNOS PACIENTES.	LAS PRINCIPALES REACCIONES ADVERSAS PUEDEN CLASIFICARSE EN :NEUROLOGICAS ,VERTIGO,EUFORIA,DISARTRIA,NER VIOSISMO,TEMBLOR,CONFUSION MENTAL,DEPRESION RESPIRATORIA,CONVULSIONES. DIGESTIVAS:NAUSEAS Y VOMITOS.	QUIRURMEDICAL
ROXICAINA® ATOMIZADOR	SOLUCION TOPICA 80G/83ML	ANESTESICO LOCAL TIPO AMIDA	ANESTESICO LOCAL	HIPERSENSIBILIDAD A LOS COMPONENTES, PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS, EPILEPSIA, FALLA EN LA CONDUCCION CARDIACA, HIPOTENSION, DAÑO HEPATICO	PUEDE CAUSAR IRRITACION, ESCOZOR ,ADEMA O REACCIONES ALERGICAS.	QUIRURMEDICAL
LINEZOLID	TABLETAS 600 MG	ANTIBACTERIANOS	TRATAMIENTO ALTERNATIVO DE INFECCIONES CUANDO SE CONOZCA O SOSPECHE QUE SON CAUSADAS POR ORGANISMOS SUSCEPTIBLES INCLUYENDO AQUELLOS ASOCIADOS CON BACTEREMIA CONCURRENTES COMO: NEUMONÍA ADQUIRIDA EN COMUNIDADES Y NEUMONÍA NOSOCOMIAL. INFECCIONES DE PIEL Y TEJIDOS BLANDOS, INCLUYENDO	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO. CON EL FIN DE GARANTIZAR EL USO RACIONAL DEL MEDICAMENTO Y REDUCIR LA POSIBILIDAD DE RESISTENCIA, SE RECOMIENDA QUE LA INICIACION DEL TRATAMIENTO SE HAGA A NIVEL HOSPITALARIO.	se puede presentar disminucion de plaquetas , hemopglobina, recuentos de globulo blancos, dolor de cabeza, fucion hepaticas elevadas.	FHARMACID

METOPROLOL TARTRATO	AMPOLLA 5MG/5ML	BLOQUEADORES BETA	ANTIANGINOSO, ANTIARRÍTMICO, ANTIHIPERTENSOR. TAQUIARRITMIAS, COMO LAS ARRITMIAS SUPRAVENTRICULARES Y VENTRICULARES. SOSPECHA O CONFIRMACIÓN DE INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO, PARA LA PREVENCIÓN SECUNDARIA DESPUÉS DE UN INFARTO DE MIOCARDIO.	HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA AL METOPROLOL Y DERIVADOS. ASMA BRONQUIAL O BRONCOESPASMO, HIPOGLICEMIA, ACIDOSIS METABÓLICA, BRADICARDIA SINUSAL Ó BLOQUEO CARDIACO PARCIAL, EMBARAZO, LACTANCIA, INSUFICIENCIA CARDIACA INCIPIENTE O MANIFIESTA A MENOS QUE EL PACIENTE HAYA SIDO PREVIAMENTE DIGITALIZADO	PUEDE AFECTAR HASTA 1 DE CADA 10 PERSONAS ,DOLOR DE CABEZA ,MAREO ,NAUSEAS, LATIDO LENTO DEL CORAZON, MANOS Y PIES FRIOS, DIFICULTAD PAR RESPIRAR .	FHARMACID
METOCLOPRAMIDA	AMPOLLA 10 MG/2 ML	NEUROLECTICOS	La metoclopramida también se usa para aliviar los síntomas provocados por el vaciamiento lento del estómago en personas que tienen diabetes.	CONTRAINDICACIONES: - ANTECEDENTES DE DISCINESIA TARDÍA INDUCIDA POR METOCLOPRAMIDA O NEUROLÉPTICOS. - USO CONCOMITANTE CON MEDICAMENTOS QUE PUEDAN CAUSAR REACCIONES EXTRAPIRAMIDALES. - EPILEPSIA, POR AUMENTO DEL RIESGO DE LA GRAVEDAD Y / O LA FRECUENCIA DE LAS CRISIS. - HEMORRAGIA GASTROINTESTINAL, OBSTRUCCIÓN MECÁNICA, PERFORACIÓN INTESTINAL O CUALQUIER OTRA INDICACIÓN DONDE LA ESTIMULACIÓN DE LA MOTILIDAD GASTROINTESTINAL PUEDA RESULTAR PELIGROSA. - SENSIBILIDAD CONOCIDA O INTOLERANCIA A LA METOCLOPRAMIDA O A CUALQUIERA DE LOS COMPONENTES DE MEDICAMENTO. - SOSPECHA O FEOCROMOCITOMA YA DIAGNOSTICADO, PORQUE INCREMENTA EL RIESGO DE UNA CRISIS HIPERTENSIVA. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: EN PACIENTES TRATADOS CON METOCLOPRAMIDA PUEDEN PRESENTARSE SÍNTOMAS EXTRAPIRAMIDALES, PARTICULARMENTE EN MUJERES, DIABÉTICOS, ANCIANOS NIÑOS Y ADULTOS JÓVENES Y/O CUANDO SE USAN ALTAS DOSIS. ESTAS REACCIONES SE PUEDEN RESOLVER COMPLETAMENTE DESPUÉS DE LA INTERRUPCIÓN DEL TRATAMIENTO.	PODRIA PROVOCAR SOMNOLENCIA ,CANSANSIO EXCESIVO,DOLOR DE CABEZA, ,AREOS, DIARREA, NAUSEAS,VOMITOS.	FHARMACID
MEROPENEM	POLVO ESTERIL 1 G	ANTIBIOTICOS	ANTIBIÓTICO ALTERNATIVO PARA EL TRATAMIENTO DE INFECCIONES GRAVES PRODUCIDAS POR GÉRMENES SENSIBLES AL MEROPENEM. USO EXCLUSIVO POR EL ESPECIALISTA	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO O A SUS COMPONENTES, NIÑOS MENORES DE 3 MESES, EMBARAZO Y LACTANCIA. PRECAUCIÓN: PACIENTES CON ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDAD A OTRO CARBAPENEM Y BETALACTÁMICOS. PACIENTES CON DAÑO HEPÁTICO, INSUFICIENCIA RENAL.	PUEDE CAUSAR CONVULSIONES, PICAZON, URTICARIA, SARPULLIDO,ENROJESIMIENTO, IMFLAMASION DE GARGANTA, LENGUA, LABIOS, OJOS.	FHARMACID

NOREPINEFRINA	AMPOLLA 4MG/4ML	ADRENERGICOS/DOPAMINERGICOS	ESTADOS HIPOTENSIVOS AGUDOS.	HIPOTENSIÓN POR DÉFICIT DE VOLUMEN SANGUÍNEO: TROMBOSIS MESENTÉRICA O PERIFÉRICA; USO CONCOMITANTE CON CICLOPROPANO O HALOTANO; HIPOXIA O HIPERCARBIA SEVERAS. PACIENTES QUE RECIBAN IMAOS O ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS; PACIENTES CON ANTECEDENTES DE REACCIONES ALÉRGICAS AL METABISULFITO DE SODIO; DEBEN VIGILARSE MUY ATENTAMENTE LA PRESIÓN ARTERIAL DEBIDO AL RIESGO DE HIPERTENSIÓN ARTERIAL Y LA VELOCIDAD DE FLUJO ASÍ COMO LA POSIBILIDAD DE EXTRAVASACIÓN; ADMINISTRAR EN UNA VENA GRANDE (NUNCA EN VENAS DE TOBILLOS), EMBARAZO Y LACTANCIA. EN CASO DE EXTRAVASACIÓN, INFILTRAR EL ÁREA CON FENTOLAMINA. USO INTRAHOSPITALARIO, USO DE ESPECIALISTA.	PUEDE PRODUCIR ARRITMIAS, PALPITACIONES, TAQUICARDIA, HIPERTENSIÓN, DISMINUCIÓN FLUJO SANGUÍNEO, PERFUSIÓN RENAL, Y OCASIONAR ACIDOSIS	FARMACIA
NEOSTIGMINA	AMPOLLA 0,5MG/1ML	COLINERGICOS	INHIBIDOR DE LA COLINESTERASA.	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO, PACIENTES CON PERITONITIS U OBSTRUCCIÓN MECÁNICA DEL INTESTINO O TRACTO URINARIO, DEBE USARSE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON EPILEPSIA, ASMA BRONQUIAL, BRADICARDIA, OCLUSIÓN CORONARIA RECIENTE, HIPERTIROIDISMO, ARRITMIAS CARDIACAS O ÚLCERA PÉPTICA. DEBE TENERSE CUIDADO CON EL USO POSTERIOR O SIMULTÁNEO DE ATROPINA SULFATO. DEBEN SER USADAS JERINGAS SEPARADAS PARA LA ATROPINA Y LA NEOSTIGMINA. ESTÁ CONTRAINDICADA EN EMBARAZO, LACTANCIA Y NIÑOS.	EFFECTOS NO DESEADOS MAS COMUNES, SON LOS DERIVADOS DE LA ESTIMULACION COLINERGICAS DE LA NEOSTIGMINA EN ORGANOS TERMINALES, NAUSEAS, DIARREA, DOLOR ABDOMINAL, HIPERSALIVACION.	FARMACIA
ONDANSETRON	AMPOLLA 8MG/4ML	ANTAGONISTAS RECEPTORES DE SEROTONINA 5-HT3	TRATAMIENTO DE LAS NÁUSEAS Y EL VÓMITO INDUCIDOS POR QUIMIOTERAPIA CITOTÓXICA Y RADIOTERAPIA. TAMBIÉN SE INDICA EN LA PREVENCIÓN Y EL TRATAMIENTO DE LAS NÁUSEAS Y EL VÓMITO POSTOPERATORIOS.	CONTRAINDICACIONES: TENIENDO EN CUENTA LAS NOTIFICACIONES DE HIPOTENSIÓN PROFUNDA Y PÉRDIDA DEL CONOCIMIENTO CUANDO SE ADMINISTRÓ ONDANSETRÓN JUNTO CON CLORHIDRATO DE APOMORFINA, ESTÁ CONTRAINDICADO EL USO CONCOMITANTE DE ONDANSETRÓN Y APOMORFINA. HIPERSENSIBILIDAD A CUALQUIERA DE LOS COMPONENTES DEL PREPARADO. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS SE HAN NOTIFICADO REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD EN PACIENTES QUE HAN MOSTRADO HIPERSENSIBILIDAD A OTROS ANTAGONISTAS SELECTIVOS DE LOS RECEPTORES SEROTONINÉRGICOS 5-HT3. EL ONDANSETRÓN PROLONGA EL INTERVALO QT DE UNA FORMA DEPENDIENTE DE LA DOSIS. ADEMÁS, DESDE LA COMERCIALIZACIÓN SE HAN NOTIFICADO CASOS DE TORSADE DE POINTES EN PACIENTES QUE RECIBIERON TRATAMIENTO CON ONDANSETRÓN. SE DEBE EVITAR LA ADMINISTRACIÓN DE ONDANSETRÓN EN PACIENTES CON SÍNDROME DE QT LARGO CONGÉNITO. EL ONDANSETRÓN SE DEBE ADMINISTRAR CON PRECAUCIÓN A PACIENTES QUE PRESENTEN O PUEDAN PRESENTAR PROLONGACIÓN DEL INTERVALO QTC,	PUEDE CAUSAR DOLOR DE CABEZA, ESTREÑIMIENTO, DEBILIDAD, CANSANCIO, ESCALOFRIOS, SOMNOLENCIA.	QUIRURMEDICAL

<p>OMEPRAZOL</p>	<p>POLVO ESTERIL 40 MG</p>	<p>INHIBIDORES</p>	<p>HEMORRAGIA DE VÍAS DIGESTIVAS ALTAS POR ÚLCERA GÁSTRICA O DUODENAL SANGRANTE, MANTENIMIENTO DE LA HEMOSTASIA A CORTO PLAZO Y LA PREVENCIÓN DE RECIDIVAS HEMORRÁGICAS. ÚLCERA PÉPTICA Y DUODENAL, ESOFAGITIS POR REFLUJO, SÍNDROME DE ZOLLINGERELLISON.</p>	<p>CONTRAINDICACIONES: HIPERSENSIBILIDAD AL OMEPRAZOL, A LOS BENZIMIDAZOLES SUSTITUIDOS O A ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES. EL OMEPRAZOL, AL IGUAL QUE OTROS INHIBIDORES DE LA BOMBA DE PROTONES (IBP), NO DEBE ADMINISTRARSE DE FORMA CONCOMITANTE CON Nelfinavir PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: EN PRESENCIA DE CUALQUIER SÍNTOMA DE ALARMA (P. EJ., PÉRDIDA DE PESO INVOLUNTARIA SIGNIFICATIVA, VÓMITOS RECURRENTES, DISFAGIA, HEMATEMESIS O MELENA) Y ANTE LA SOSPECHA O PRESENCIA DE ÚLCERA GÁSTRICA, DEBERÁ DESCARTARSE LA POSIBILIDAD DE UN PROCESO MALIGNO, YA QUE EL TRATAMIENTO PUEDE ALIVIAR LOS SÍNTOMAS Y RETRASAR EL DIAGNÓSTICO. HIPOMAGNESEMIA SE HAN NOTIFICADO CASOS GRAVES DE HIPOMAGNESEMIA EN PACIENTES TRATADOS CON INHIBIDORES DE LA BOMBA DE PROTONES (IBP), COMO OMEPRAZOL DURANTE AL MENOS TRES MESES Y EN LA MAYORÍA DE LOS CASOS TRATADOS DURANTE UN AÑO. SE PUEDEN PRESENTAR SÍNTOMAS GRAVES DE HIPOMAGNESEMIA COMO FATIGA, TETANIA, DELIRIO, CONVULSIONES, MAREOS Y ARRITMIA VENTRICULAR QUE APARECEN DE FORMA INSIDIOSA Y PASAN DESAPERCIBIDOS. EN LA MAYORÍA DE LOS PACIENTES AFECTADOS</p>	<p>PUEDE REDUCIR LOS NIVELES DE MAGNESIO ENN EL CUERPO , DOLOR DE CABEZA ,DIARREA, VOMITOS , GASES.</p>	<p>QUIRURMEDICAL</p>
<p>PENICILINA G BENZATINI</p>	<p>POLVO ESTERIL 2400000 U</p>	<p>ANTIBIOTICOS</p>	<p>INFECCIONES PRODUCIDAS POR GÉRMESES SENSIBLES A LAS PENICILINAS.</p>	<p>CONTRAINDICACIONES: HIPERSENSIBILIDAD A LAS PENICILINAS Y/O CEFALOSPORINAS ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: NO PARA USO INTRAVENOSO. NO INYECTE INTRAVENOSAMENTE O ADMINISTRE CON OTRAS SOLUCIONES INTRAVENOSAS. HA HABIDO INFORMES DE ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA DE PENICILINA BENZATÍNICA (PENICILINA G BENZATINA) QUE SE HA ASOCIADO CON PARO CARDIORESPIRATORIO Y MUERTE. SE DEBE TENER CUIDADO PARA EVITAR LA ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA O INTRAARTERIAL, O LA INYECCIÓN EN O CERCA DE LOS PRINCIPALES NERVIOS PERIFÉRICOS O VASOS SANGUÍNEOS, YA QUE DICHA INYECCIÓN PUEDE PRODUCIR DAÑO NEUROVASCULAR. ANAFILAXIA: SE HAN REPORTADO REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD (ANAFILÁCTICA) GRAVE Y OCASIONAL EN PACIENTES CON TERAPIA DE PENICILINA. ESTAS REACCIONES SON MÁS FÁCILES DE OCURRIR EN INDIVIDUOS CON HISTORIA DE HIPERSENSIBILIDAD DE PENICILINA Y / O HISTORIA DE HIPERSENSIBILIDAD A MÚLTIPLES ALÉRGENOS. SE HAN RECIBIDO INFORMES DE PERSONAS CON HISTORIA DE HIPERSENSIBILIDAD DE PENICILINAS QUE HAN EXPERIMENTADO REACCIONES AL SER TRATADOS CON CEFALOSPORINAS. ANTES DE INICIAR LA TERAPIA CON PENICILINA BENZATÍNICA SE DEBE HACER UN INTERROGATORIO CUIDADOSO RESPECTO A LAS REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD ANTERIORES A LAS PENICILINAS</p>	<p>PUEDE CAUSAR REACION ALERGICAS COMO ERUPCION CUTANEA, PICAZON , HINCHAZON DE LA CRA,DIARREA SANGUINOLENTA, FIEBRTE ETC</p>	<p>QUIRURMEDICAL</p>

PENIBECTAM® piperacilina	POLVO ESTERIL 4,5 G	ANTIBIOTICOS	<p>LA</p> <p>PIPERACILINA/TAZOBACTAM ESTÁ INDICADA PARA EL TRATAMIENTO DE LAS SIGUIENTES INFECCIONES EN ADULTOS Y NIÑOS MAYORES DE 2 AÑOS DE EDAD: ADULTOS/ADOLESCENTES: NEUMONÍA SEVERA INCLUYENDO NEUMONÍA NOSOCOMIAL Y ASOCIADA A VENTILACIÓN INFECCIONES DEL TRACTO URINARIO CON COMPLICACIONES (INCLUYENDO PIELONEFRITIS) INFECCIONES INTRAABDOMINALES CON COMPLICACIONES INFECCIONES DE LA PIEL Y TEJIDOS BLANDOS CON COMPLICACIONES (INCLUYENDO INFECCIÓN POR PIE DIABÉTICO) TRATAMIENTO DE PACIENTES CON BACTEREMIA ASOCIADA CON, O CON SOSPECHA DE ESTAR ASOCIADA CON, CUALQUIERA DE LAS INFECCIONES MENCIONADAS ANTERIORMENTE. PIPERACILINA/TAZOBACTAM SE PUEDE USAR PARA EL MANEJO DE PACIENTES NEUTROPÉNICOS CON FIEBRE CON SOSPECHA DE ORIGEN INFECCIOSO (BACTERIANO). NIÑOS (2-12 AÑOS DE EDAD):</p>	<p>NUEVAS CONTRAINDICACIONES: -ANTECEDENTES DE REACCIONES ALÉRGICAS A CUALQUIERA DE LOS β-LACTÁMICOS. -HIPERSENSIBILIDAD A LOS PRINCIPIOS ACTIVOS, A CUALQUIER OTRO AGENTE ANTIBACTERIANO TIPO PENICILINA O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES. CONTRAINDICACIONES: ANTECEDENTES DE REACCIÓN ALÉRGICA SEVERA AGUDA A OTROS PRINCIPIOS ACTIVOS BETA LACTÁMICOS (P. EJ. CEFALOSPORINAS, MONOBACTAM O CARBAPENEM NUEVAS ADVERTENCIAS: -PRESCRIPCIÓN ANTIBIÓTICA ADECUADA: LA SELECCIÓN DE PIPERACILINA/TAZOBACTAM PARA EL TRATAMIENTO DE UN PACIENTE INDIVIDUAL DEBE CONSIDERAR LA IDONEIDAD DE USAR UNA PENICILINA SEMISINTÉTICA DE AMPLIO ESPECTRO FUNDAMENTADO EN FACTORES TALES COMO LA GRAVEDAD DE LA INFECCIÓN Y LA PREVALENCIA DE RESISTENCIA A OTROS AGENTES ANTIBACTERIANOS ADECUADOS. - REACCIONES GRAVES DE HIPERSENSIBILIDAD: ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO CON PIPERACILINA/TAZOBACTAM, SE DEBE INTERROGAR CUIDADOSAMENTE CON RESPECTO A REACCIONES PREVIAS DE HIPERSENSIBILIDAD A LAS PENICILINAS, A OTROS AGENTES BETA LACTÁMICOS (POR EJEMPLO CEFALOSPORINA, MONOBACTAM O CARBAPENEM) Y A OTROS ALÉRGENOS. SE HAN REPORTADO REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD GRAVES Y OCASIONALMENTE FATALES (ANAFILÁCTICA/ANAFILACTOIDEA [INCLUYENDO SHOCK]) EN PACIENTES QUE RECIBIERON TRATAMIENTO CON PENICILINAS INCLUYENDO PIPERACILINA/TAZOBACTAM. ESTAS REACCIONES OCURREN CON MAYOR PROBABILIDAD EN PERSONAS CON ANTECEDENTES DE SENSIBILIDAD A MÚLTIPLES ALÉRGENOS. LAS REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD GRAVES REQUIEREN LA INTERRUPCIÓN DEL ANTIBIÓTICO Y PUEDEN REQUERIR LA ADMINISTRACIÓN DE EPINEFRINA Y OTRAS MEDIDAS DE EMERGENCIA. -COLITIS PSEUDOMEMBRANOSA:</p>	CAUSA DIARREA , VOMITO, ERUPTION CUTANEA NAUSEAS.	QUIRURMEDICAL
PROPOFOL	FRASCO 20ML	ANESTESICOS GENERALES	INDUCCIÓN Y MANTENIMIENTO DE LA ANESTESIA	PRESIÓN INTRACRANEAL ELEVADA, TERAPIA ELECTRO CONVULSIVA, NIÑOS MENORES DE TRES AÑOS. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON HIPOVOLEMIA, EPILEPSIA, DESORDEN METABÓLICO LIPÍDICO, INSUFICIENCIA CARDIACA, HEPÁTICA, RENAL Y RESPIRATORIA	CAUSA DEPRESION CARDIORESPIRATORIA, HIPOTENSION, APNEA TRANSITORIA, AMNESIA, MIOCLONIAS, CEFALEA, REACCIONES ALERGICAS EN INDIVIDUOS SENSIBLES A SUS COMPONENTES	QUIRURMEDICAL
SODIO CLORURO AL 0.9%	AMPOLLA 10ML	SOLUCIONES ELECTROLITICAS	APORTE HIDROELECTROLÍTICO	ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON FALLA CARDIACA CONGESTIVA, EDEMA PERIFÉRICO O PULMONAR, INSUFICIENCIA RENAL, HIPERTENSIÓN Y TOXEMIA GRAVÍDICA. ÚSESE BAJO ESTRICTA VIGILANCIA MÉDICA.	PUEDE CAUSAR HIPERHIDRATACION, HIPERNATREMIA, HIPERKLOREMIA, ACIDOSIS METABOLICA, EDEMAS, .	FARMACID

SULFATO DE MAGNESIO	AMPOLLA 10ML	LAXANTES OSMOTICOS	ANTICONVULSIONANTE	ADMINISTRESE CON PRECAUSIÓN A PACIENTES CON BLOQUEO CARDIACO O DETERIORO DEL MIOCARDIO. PUEDEN AUMENTAR LOS EFECTOS DE AGENTES BLOQUEADORES NEUROMUSCULARES	CAUSA PROBLEMAS DEL HABLA , SUDORACION EXCESIVA, SED PROBLEMAS DE VISION	FHARMACID
TRAMADOL CLORHIDRAT	AMPOLLA 100MG/2ML	ANALGESICOS OPIOIDES	ALIVIO DEL DOLOR AGUDO DE INTENSIDAD MODERADA A SEVERA. - ALIVIO DEL DOLOR CRÓNICO MODERADO A SEVERO DE ORIGEN ONCOLÓGICO. - ALIVIO DE AGUDIZACIONES DE DOLOR CRÓNICO DE INTENSIDAD DE MODERADA A SEVERA DE ORIGEN NO ONCOLÓGICO, COMO TRATAMIENTO A CORTO PLAZO	CONTRAINDICACIONES: HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA A CLORHIDRATO DE TRAMADOL, OTROS ANALGÉSICOS OPIOIDES O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES DEL MEDICAMENTO. INTOXICACIÓN AGUDA POR ALCOHOL, MEDICAMENTOS HIPNÓTICOS, ANALGÉSICOS DE ACCIÓN CENTRAL, OPIOIDES U OTROS PSICÓTRÓPICOS. TRAMADOL NO DEBE SER ADMINISTRADO A PACIENTES QUE ESTÁN TOMANDO INHIBIDORES DE LA MONOAMINO OXIDASA (IMAO) O QUE LOS HAN RECIBIDO EN EL TRANSCURSO DE LOS ÚLTIMOS 14 DÍAS. INSUFICIENCIA HEPÁTICA GRAVE. INSUFICIENCIA RENAL GRAVE (DEPURACIÓN DE CREATININA	PUEDEN PRESENTARSE CRISIS EPILEPTICAS,CAMBIOS EN EL APETITO,CONFUSIONES, ANSIEDAD ,DELIRIO,	QUIRURMEDICAL
SUMICINA® VANCOMICI	POLVO ESTERIL 500MG/10	ANTIBIOTICOS	TRATAMIENTO DE LAS INFECCIONES CAUSADAS POR GERMENES SENSIBLES A LA VANCOMICINA	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO. ADMINISTRAR CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON DISFUNCIÓN RENAL O QUE HAYAN RECIBIDO TERAPIA CONCOMITANTE CON OTRO AGENTE OTOTÓXICO.	PUIEDE CAUSAR EFECTOS COMO DOLOR DE CABEZA,DIARREA,DOLOR DE ESPALDA,VOMITOS ,NAUSEAS.	QUIRURMEDICAL

VECURONIO/BROMURO	POLVO ESTERIL 4MG/1ML	RELAJANTES MUSCULARES	RELAJANTE MUSCULAR EN ANESTESIA GENERAL, PARA FACILITAR LA INTUBACIÓN ENDOTRAQUEAL Y EN LA TERAPIA ELECTROCONVULSIVA.	<p>HIPERSENSIBILIDAD AL VECURONIO O AL ION BROMURO O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: NO SE RECOMIENDA MEZCLAR BROMURO DE VECURONIO CON FÁRMACOS CUYA COMPATIBILIDAD NO ESTÉ DEMOSTRADA. SIN EMBARGO, SI SE COMPARTE LA MISMA VÍA DE ADMINISTRACIÓN, DEBERÁ TENERSE PRECAUCIÓN Y SEGUIR ALGUNAS RECOMENDACIONES. DADO QUE BROMURO DE VECURONIO PRODUCE PARÁLISIS DE LA MUSCULATURA RESPIRATORIA, ES NECESARIO EL SOPORTE VENTILATORIO EN PACIENTES TRATADOS CON ESTE FÁRMACO, HASTA QUE SE RESTAURE LA RESPIRACIÓN ESPONTÁNEA. AL IGUAL QUE CON OTROS AGENTES BLOQUEANTES NEUROMUSCULARES, SE HA OBSERVADO CURARIZACIÓN RESIDUAL CON BROMURO DE VECURONIO. PARA EVITAR COMPLICACIONES DEBIDAS A LA CURARIZACIÓN RESIDUAL, SE RECOMIENDA EXTUBAR SÓLO DESPUÉS DE QUE EL PACIENTE SE HAYA RECUPERADO SUFICIENTEMENTE DEL BLOQUEO NEUROMUSCULAR. DEBEN CONSIDERARSE TAMBIÉN OTROS FACTORES QUE PUEDAN CAUSAR CURARIZACIÓN RESIDUAL TRAS LA EXTUBACIÓN EN LA FASE POSTOPERATORIA (COMO LAS INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS O EL ESTADO DEL PACIENTE). SI NO SE INCLUYE EN EL PROTOCOLO CLÍNICO ESTÁNDAR, DEBE CONSIDERARSE EL USO DE UN AGENTE REVERSOR, ESPECIALMENTE EN AQUELLOS CASOS EN LOS QUE ES MÁS PROBABLE QUE OCURRA LA CURARIZACIÓN RESIDUAL. PUEDEN APARECER REACCIONES ANAFILÁCTICAS TRAS LA ADMINISTRACIÓN DE AGENTES BLOQUEANTES NEUROMUSCULARES. DEBEN TOMARSE SIEMPRE LAS PRECAUCIONES OPORTUNAS PARA TRATAR ESTAS REACCIONES. PARTICULARMENTE EN EL CASO DE REACCIONES ANAFILÁCTICAS PREVIAS A RELAJANTES MUSCULARES, DEBEN TOMARSE PRECAUCIONES ESPECIALES YA QUE SE HA INFORMADO DE REACCIONES ALÉRGICAS CRUZADAS A RELAJANTES MUSCULARES. DADO QUE BROMURO DE VECURONIO NO PRESENTA EFECTOS CARDIOVASCULARES EN EL MARGEN DE DOSIS CLÍNICAS, TAMPOCO ATENUARÁ LA BRADICARDIA QUE PUEDA APARECER CON EL EMPLEO DE CIERTOS ANESTÉSICOS Y OPIÁCEOS O LA PRODUCIDA POR REFLEJOS VAGALES DURANTE LA INTERVENCIÓN QUIRÚRGICA. POR TANTO, PUEDE SER</p>	<p>efecto de bromuro de vecuronio: Hipotasemia (por ej.: tras vómitos intensos, ALMACENAR A TEMPERATURA INFERIOR DE 30°C EN EL ENVASE Y EMPAQUE ORIGINAL. LA SOLUCIÓN UNA VEZ RECONSTITUIDA MANTIENE SU POTENCIA DURANTE 5 DÍAS A TEMPERATURA INFERIOR A 30°C Ó EN REFRIGERACIÓN (2°C - 8°C). EN OTRAS SOLUCIONES PARA INFUSIÓN: DILUIR 10MG EN 100 ML DE CLORURO DE SODIO AL 0.9% Ó DEXTROSA AL 5%. ESTAS SOLUCIONES MANTIENE SU POTENCIA A TEMPERATURA INFERIOR A 30 °C POR 4 HORAS Y EN REFRIGERACION (2°C-A 8°C). POR 24 HORAS diarrea y tratamiento con diuréticos), hipermagnesemia, hipocalcemia (después de transfusiones masivas), hipoproteinemia, deshidratación, acidosis, hipercapnia, caquexia. Por tanto, los trastornos electrolíticos graves, alteraciones del pH sanguíneo o deshidratación, deben ser corregidos siempre que sea posible. Fertilidad, embarazo y lactancia Fertilidad Los estudios en animales no indican un efecto en la fertilidad. Embarazo No se cuenta con datos suficientes sobre el empleo de bromuro de vecuronio durante el embarazo animal o humano, que permitan determinar un potencial efecto nocivo para el feto. Bromuro de vecuronio solamente debe administrarse a mujeres embarazadas cuando el médico que las atiende decida que los beneficios superan a los riesgos.</p>	QUIRURMEDICAL
-------------------	-----------------------	-----------------------	---	--	--	---------------

PARACETAMOL 1% I	INFUSION INTRAVENOSA1	ANALGESICOS Y ANTIPIRETICOS	<p>PARACETAMOL KABI ESTÁ INDICADO EN: TRATAMIENTO RÁPIDO DE DOLOR MODERADO, ESPECIALMENTE LUEGO DE UNA CIRUGÍA, EN EL TRATAMIENTO RÁPIDO DE LA FIEBRE, CUANDO POR UNA NECESIDAD SE JUSTIFICA CLÍNICAMENTE LA ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA PARA TRATAR DOLOR Y/O HIPERTERMIA, Y/O CUANDO LAS DEMÁS VÍAS DE ADMINISTRACIÓN NO SON POSIBLES.</p>	<p>NUEVAS CONTRAINDICACIONES - EN PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA AL ACETAMINOFÉN O ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES EN LA FORMULACIÓN INTRAVENOSA - EN PACIENTES CON INSUFICIENCIA HEPÁTICA GRAVE O ENFERMEDAD HEPÁTICA ACTIVA GRAVE. NUEVAS PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS ADVERTENCIAS RIESGO DE ERRORES DE MEDICACIÓN TENGA CUIDADO PARA EVITAR ERRORES DE DOSIFICACIÓN DEBIDO A LA CONFUSIÓN ENTRE MILIGRAMO (MG) Y MILILITRO (ML), LO QUE PODRÍA PROVOCAR UNA SOBREDOSIS ACCIDENTAL Y LA MUERTE. SE RECOMIENDA QUE UN TRATAMIENTO ANALGÉSICO ORAL ADECUADO DEBE USARSE TAN PRONTO COMO SEA POSIBLE Y LA VÍA DE ADMINISTRACIÓN ESTÉ DISPONIBLE. CON EL FIN DE EVITAR RIESGO DE SOBREDOSIS, REVISE QUE OTROS MEDICAMENTOS ADMINISTRADOS NO CONTIENEN PARACETAMOL NI PROPARACETAMOL. LA ADMINISTRACIÓN DE PARACETAMOL EN DOSIS SUPERIORES A LAS RECOMENDADAS PUEDE PROVOCAR LESIONES HEPÁTICAS, INCLUIDO EL RIESGO DE HEPATOTOXICIDAD GRAVE Y MUERTE. LA DOSIS DIARIA MÁXIMA DE ACETAMINOFENO INCLUYE TODAS LAS VÍAS DE ADMINISTRACIÓN (INTRAVENOSA, ORAL Y RECTAL) Y TODOS LOS PRODUCTOS QUE CONTIENEN PARACETAMOL (SOLUCIONES / GOTAS ORALES, JARABE, PÍLDORAS, CÁPSULAS, SUPOSITORIOS, ENTRE OTROS.). NO EXCEDA LA DOSIS DIARIA MÁXIMA</p>	<p>los efectos mas notificados al usar parasetamol son : hepatotoxicidad, toxicidad renal, alteraciones en la fórmula sanguínea, hipoglucemia y dermatitis alérgica. Trombocitopenia, agranulocitosis, leucopenia, neutropenia, anemia hemolítica.</p>	QUIRURMEDICAL
------------------	-----------------------	-----------------------------	---	---	--	---------------

KENACORT® A	SUSPENSION ACUOSA ESTERIL	CORTICOSTEROIDES	<p>INTRA-ARTICULAR EL PRODUCTO KENACORT® A INTRAARTICULAR INTRADÉRMICO ESTÁ INDICADO PARA ADMINISTRACIÓN INTRA-ARTICULAR O INTRABURSAL Y PARA INYECCIÓN DENTRO DE LA CUBIERTA PROTECTORA DE LOS TENDONES, COMO TERAPIA ADJUNTA EN LA ADMINISTRACIÓN A CORTO PLAZO EN LAS SIGUIENTES CONDICIONES: SINOVITIS DE LA OSTEOARTRITIS, ARTRITIS REUMATOIDE, BURSITIS AGUDA Y SUBAGUDA, ARTRITIS GOTOSA AGUDA, EPICONDILITIS, TENOSINOVITIS NO ESPECÍFICA AGUDA Y OSTEOARTRITIS POSTTRAUMÁTICA. INTRADÉRMICA LA ADMINISTRACIÓN INTRALESIÓN DEL PRODUCTO KENACORT® A INTRAARTICULAR INTRADÉRMICO ESTÁ INDICADA PARA EL TRATAMIENTO DE QUELOIDES, LUPUS ERITEMATOSO DISCOIDE, NECROBIOSIS LIPÍDICA DIABÉTICA, ALOPECIA AREATA Y LESIONES LOCALIZADAS HIPERTROFICAS</p>	<p>CONTRAINDICACIONES: ÚLCERA PÉPTICA, INFECCIONES FÚNGICAS SISTÉMICAS, OSTEOPOROSIS GRAVE, PSICOSIS O ANTECEDENTES DE LA MISMA. ADMINÍSTRSE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON INSUFICIENCIA CARDÍACA CONGESTIVA GRAVE, DIABETES MELLITUS, HIPERTENSIÓN ARTERIAL, TUBERCULOSIS ACTIVA A MENOS QUE SE UTILICEN DROGAS QUIMIOTERAPÉUTICAS. NO SE ADMINISTRE DURANTE EL EMBARAZO O CUANDO SE SOSPECHE SU EXISTENCIA, NI EN LA LACTANCIA A MENOS QUE SU MÉDICO LO INDIQUE. EL EMPLEO DE GLUCOCORTICOIDES EN PACIENTES CON MIASTENIA GRAVIS PUEDE PRECIPITAR UNA CRISIS MIASTÉNICA. NO EXCEDA LA DOSIS PRESCRITA. AGÍTESE ANTES DE USAR Y NO SE ADMINISTRE SI NO SE HOMOGENIZA. CONTIENE ALCOHOL BENCÍLICO POR LO QUE NO DEBE USARSE EN LACTANTES Y/O NIÑOS PREMATUROS Y MENORES DE 6 AÑOS. NUEVAS PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECÍFICAS DE LA CLASE DE MEDICAMENTO DOSIS PROMEDIO O MAYORES DE LA HIDROCORTISONA O DE LA CORTISONA PUEDEN PRODUCIR ELEVACIÓN DE LA PRESIÓN SANGUÍNEA, RETENCIÓN DE AGUA Y SAL E INCREMENTADA EXCRECIÓN DE POTASIO. ESTOS EFECTOS OCURREN MENOS PROBABLEMENTE CON LOS DERIVADOS SINTÉTICOS, EXCEPTO AL SER USADOS EN DOSIS MÁS GRANDES; PUEDE REQUERIRSE RESTRICCIÓN DE LA SAL EN LA DIETA Y SUPLEMENTO DE POTASIO. TODOS LOS CORTICOSTEROIDES AUMENTAN LA EXCRECIÓN DEL CALCIO, QUE</p>	<p>Puede producir cataratas subcapsulares y glaucoma; elevación de presión sanguínea, retención de sal y agua, aumentos de K y Ca. No recomendado en < 6 años.</p>	QUIRURMEDICAL
-------------	---------------------------	------------------	--	---	---	---------------

PULMICORT®	MONODOSIS 2ML 0,5 MG	ESTEROIDES	TRATAMIENTO DEL ASMA BRONQUIAL. TRATAMIENTO DE LA LARINGOTRAQUEOBRONQUITIS AGUDA (CRUP) EN BEBES Y NIÑO	HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO, PRIMER TRIMESTRE DEL EMBARAZO, TUBERCULOSIS PULMONAR ACTIVA O QUIESCENTE. STATUS ASMATICUS. ADMINÍSTRESE CON PRECAUCIÓN A PACIENTES CON INSUFICIENCIA CARDIACA CONGESTIVA GRAVE E HIPERTENSIÓN ARTERIAL. ÚSESE DURANTE LA LACTANCIA SOLO SI SUS BENEFICIOS SUPERAN AMPLIAMENTE SUS RIESGOS. EL USO SISTÉMICO Y TÓPICO DE CORTICOSTEROIDES PUEDE PRODUCIR ALTERACIONES VISUALES. SI UN PACIENTE PRESENTA SÍNTOMAS COMO VISIÓN BORROSA U OTRAS ALTERACIONES VISUALES, DEBE CONSULTAR CON UN OFTALMÓLOGO, PARA EVALUAR LA PRESENCIA DE CATARATAS, GLAUCOMA, O ENFERMEDADES RARAS COMO CORIORRETINOPATÍA SEROSA CENTRAL (CRSC).	4 PISIBLES EFECTOS ADVERSOS IRRITACION LEVE DE LA GARGANTA ,RONQUERA, TOS ,INFECCION POR HONGOD DE LA BOCA Y GARGANTA	QUIRURMEDICAL
ACIDO FUSIDICO CREMA	VIA TOPICA 15G	ANTIBIOTICOS USO TOPICO	INFECCIONES PRODUCIDAS POR GERMENES SENSIBLES AL ACIDO FUSIDICO.	HIPERSENSIBILIDAD AL ACIDO FUSIDICO Y SUS SALES. PACIENTES CON FUNCION HEPATICA DISMINUIDA. PRIMER TRIMESTRE DE EMBARAZ	por contener butilhidroxianisol como excipiente, puede ser irritante de ojos, piel y mucosas. Por contener sorbato de potasio como excipiente, en uso tópico puede causar dermatitis de contacto.	QUIRURMEDICAL

BERODUAL® HFA	AEROSOL DOSIFICADA 20M	BRONCODILATADOR	<p>NUEVAS INDICACIONES INDICACIONES: BERODUAL® ESTÁ INDICADO EN: - EN PACIENTES CON EPOC O PARA EL MANEJO DE SÍNTOMAS OCASIONALES. O EXACERBACIONES AGUDAS EN PACIENTES QUE RECIBEN AGONISTAS BETA DE LARGA ACCIÓN Y/O ANTICOLINÉRGICOS DE LARGA ACCIÓN. - MANEJO DE SÍNTOMAS Y EXACERBACIONES EN PACIENTES CON ASMA QUE NO RESPONDEN A AGONISTAS BETA. DEBE CONSIDERARSE EL TRATAMIENTO ANTIINFLAMATORIO CONCOMITANTE PARA LOS PACIENTES CON ASMA BRONQUIAL Y ENFERMEDADES PULMONARES OBSTRUCTIVAS CRÓNICAS (EPOC) QUE RESPONDEN A LOS ESTEROIDES.</p>	<p>contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida al bromhidrato de fenoterol</p>	<p>CONTRAINDICACIONES: BERODUAL® HFA ESTÁ CONTRAINDICADO EN PACIENTES CON HIPERSENSIBILIDAD CONOCIDA AL BROMHIDRATO DE FENOTEROL, A LAS SUSTANCIAS SEMEJANTES A LA ATROPINA O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES DEL PRODUCTO. BERODUAL® HFA TAMBIÉN ESTÁ CONTRAINDICADO EN PACIENTES CON MIOCARDIOPATÍA HIPERTRÓFICA OBSTRUCTIVA Y TAQUIARRITMIA. NUEVAS PRECAUCIONES O ADVERTENCIAS ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES HIPERSENSIBILIDAD PUEDEN PRODUCIRSE REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD INMEDIATAS TRAS LA ADMINISTRACIÓN DE BERODUAL®, SEGÚN LO DEMOSTRADO POR CASOS RAROS DE URTICARIA, ANGIOEDEMA, EXANTEMA, BRONCOESPASMO, EDEMA OROFARÍNGEO Y ANAFILAXIA. BRONCOESPASMO PARADÓJICO AL IGUAL QUE CON OTROS MEDICAMENTOS INHALABLES, EXISTE LA POSIBILIDAD DE QUE BERODUAL® PROVOQUE UN BRONCOESPASMO PARADÓJICO, CUADRO POTENCIALMENTE FATAL. EN EL CASO DE PRODUCIRSE UN BRONCOESPASMO PARADÓJICO, DEBE SUSPENDERSE DE INMEDIATO EL USO DE BERODUAL® Y UTILIZARSE OTRA TERAPIA EN SU REEMPLAZO. COMPLICACIONES OCULARES BERODUAL® DEBE USARSE CON PRECAUCIÓN EN LOS PACIENTES CON PREDISPOSICIÓN A GLAUCOMA DE ANGLIO ESTRECHO. SE HAN</p>	QUIRURMEDICAL
---------------	------------------------	-----------------	---	---	---	---------------

PENTOXIFILINA	TABLETAS 400MG	ANTIBIOTICOS	<p>VASODILATADOR PERIFÉRICO USADO EN:- ENFERMEDAD OCLUSIVA ARTERIAL PERIFÉRICA (EOAP) DE ORIGEN ARTERIOSCLERÓTICO O DIABÉTICO (POR EJEMPLO, CON CLAUDICACIÓN INTERMITENTE Y DOLOR EN REPOSO). - LESIONES TRÓFICAS (COMO ÚLCERAS EN LOS MIEMBROS INFERIORES Y GANGRENA) - ENFERMEDAD VASCULAR CEREBRAL</p>	<p>INFARTO AGUDO DEL MIOCARDIO, HEMORRAGIA SEVERA, EMBARAZO, HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO. ADMINISTRESE CON PRECAUCION EN PACIENTES HIPOTENSOS O QUE ESTEN RECIBIENDO AGENTES ANTIHIPERTENSIVOS, EN ENFERMEDAD CORONARIA SEVERA Y EN PACIENTES DIABETICOS. EN LA PROMOCION AL CUERPO MEDICO DEBE ADVERTIRSE QUE SU EFICACIA DEPENDE DE LA CAPACIDAD FUNCIONAL VASCULAR.</p>	<p>Se pueden producir las siguientes reacciones adversas, en particular si se administra pentoxifilina a dosis elevadas: sofocos, alteraciones gastrointestinales como opresión gástrica, sensación de plenitud, náuseas, vómitos o diarreas y ocasionalmente arritmias cardiacas.</p>	FHARMACID
---------------	----------------	--------------	---	--	---	-----------

CORDARONE INYECTABLE	TABLETA 150MG/3ML	ANTIARRITMICOS	<p>TAQUIARRITMIAS SUPRAVENTRICULARES NODALES Y VENTRICULARES, SINDROME DE WOLFF PARKINSON WHITE</p>	<p>APLICABLE A TABLETAS Y SOLUCIÓN INYECTABLE: - BRADICARDIA SINUSAL, BLOQUEO SINO-AURICULAR, ENFERMEDAD DEL NÓDULO SINUSAL (RIESGO DE PARO SINUSAL), TRASTORNO DE LA CONDUCCIÓN AURÍCULO VENTRICULAR GRAVE, A MENOS DE QUE UN MARCAPASOS SEA IMPLEMENTADO. - TERAPIA COMBINADA CON MEDICAMENTOS QUE PUEDEN INDUCIR TORSIONES DE PUNTAS (TORSADE DE POINTES) (VÉASE 4.5 "INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS"). - DISFUNCIÓN TIROIDEA - HIPERSENSIBILIDAD AL YODO O A AMIODARONA O A ALGUNO DE LOS EXCIPIENTES. - EMBARAZO: EXCEPTO EN CIRCUNSTANCIAS EXCEPCIONALES. (VER SECCIÓN EMBARAZO) - LACTANCIA (VER SECCIÓN LACTANCIA) - CONTRAINDICADO EN EL 2º Y 3º TRIMESTRES DE GESTACIÓN Y DURANTE LA LACTANCIA NUEVAS ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ADVERTENCIAS ESPECÍFICAS A ADMINISTRACIÓN INTRAVENOSA (VÉASE TAMBIÉN 4.3 CONTRAINDICACIONES) - GENERALMENTE, NO SE ACONSEJA LA INYECCIÓN INTRAVENOSA DEBIDO A LOS RIESGOS HEMODINÁMICOS (HIPOTENSIÓN SEVERA, COLAPSO CIRCULATORIO); CUANDO SEA POSIBLE, ES PREFERIBLE LA INFUSIÓN INTRAVENOSA. - LA INYECCIÓN INTRAVENOSA DEBE SER UTILIZADA SÓLO EN EMERGENCIAS EN DONDE LAS TERAPIAS ALTERNATIVAS HAN FALLADO Y SÓLO DEBE APLICARSE EN UNA UNIDAD DE CUIDADO INTENSIVO BAJO MONITOREO CONTINUO (ECG, PRESIÓN ARTERIAL). - LA DOSIFICACIÓN ES APROXIMADAMENTE 5 MG/KG DE PESO CORPORAL. EXCEPTO PARA LOS CASOS DE REANIMACIÓN CARDIOPULMONAR POR PARO DEBIDO A FIBRILACIÓN VENTRICULAR RESISTENTE, AMIODARONA DEBERÁ INYECTARSE EN UN PERIODO MÍNIMO DE 3 MINUTOS. LA INYECCIÓN INTRAVENOSA NO DEBE REPETIRSE ANTES DE 15 MINUTOS DESPUÉS DE LA PRIMERA INYECCIÓN, ASÍ HAYA SIDO UNA SOLA AMPOLLA (POSIBLE COLAPSO IRREVERSIBLE). - NO MEZCLAR OTRAS PREPARACIONES EN LA MISMA JERINGA. NO INYECTAR OTRAS PREPARACIONES POR LA MISMA LÍNEA VENOSA. SI LA AMIODARONA DEBE CONTINUARSE, DEBE HACERSE POR INFUSIÓN INTRAVENOSA (VÉASE 4.2). ESPECÍFICAS PARA TABLETAS DESORDENES CARDÍACOS EL EFECTO FARMACOLÓGICO DE AMIODARONA INDUCE CAMBIOS EN EL</p>	<p>La amiodarona puede aumentar la sensibilidad de la piel a la luz del sol. La piel expuesta puede adquirir un color azul grisáceo y permanecer así incluso después de suspender la terapia con este medicamento.</p>	FARMACID
----------------------	-------------------	----------------	---	---	--	----------

ACETAMINOFEN	TABLETA 500MG	ANALGESICOS	<p>HIPERSENSIBILIDAD AL ACETAMINOFEN. ADMINISTRESE CON PRECAUCION A PACIENTES CON INSUFICIENCIA HEPATICA O RENAL. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: CONSULTE AL MÉDICO SI TIENE PROBLEMAS EN EL HÍGADO O EN EL RIÑÓN. CONSULTE A SU MÉDICO SI LOS SÍNTOMAS NO MEJORAN. EL ESQUEMA POSOLÓGICO CON ACETAMINOFÉN NO DEBERÁ SUPERAR LOS 3 G POR DÍA, REPARTIDOS EN CONCENTRACIONES QUE NO PROPORCIONEN MÁS DE 500 MG POR TOMA. PARA LOS NIÑOS LA DOSIS NO DEBE SUPERAR LOS 40 MG /KG POR DÍA, REPARTIDO EN CONCENTRACIONES QUE NO PROPORCIONEN MÁS DE 10 MG/KG POR TOMA. NO ADMINISTRAR MÁS DE CINCO (5) VECES AL DÍA LA DOSIS RECOMENDADA, NI POR MÁS DE CINCO (5) DÍAS CONSECUTIVOS A NIÑOS, NI POR MÁS DE DIEZ (10) DÍAS CONSECUTIVOS A ADULTOS. SI PERSISTE EL DOLOR O LA FIEBRE POR MÁS DE TRES (3) DÍAS CONSECUTIVOS, CONSULTAR AL MÉDICO. PRECAUCIONES: NO INGERIR SIMULTÁNEAMENTE CON BEBIDAS ALCOHÓLICAS. EN</p>	<p>LAS CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS DEBEN APARECER EN LAS ETIQUETAS Y EMPAQUES, MAS LA FECHA DE VENCIMIENTO, EL NUMERO DE LOTE. EL TITULAR Y FABRICANTE AUTORIZADO EN EL REGISTRO SANITARIO, ADQUIEREN LA OBLIGACIÓN DE MANTENER LAS BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA Y ACTUALIZAR LAS ESPECIFICACIONES DE MATERIAS PRIMAS Y PRODUCTO TERMINADO, DE ACUERDO A LA ÚLTIMA VERSIÓN DE LAS FARMACOPEAS OFICIALES EN COLOMBIA, DURANTE LA VIGENCIA DEL REGISTRO SANITARIO. LO ANTERIOR SERÁ OBJETO DE VIGILANCIA POR PARTE DE ESTE INSTITUTO."</p>	<p>tomar demasiado acetaminofén puede provocar una sobredosis y causar daños graves al hígado.</p>	FARMACID
--------------	---------------	-------------	--	---	--	----------

