



Rupesona B

16 Beta Metil-Prednisona

Comprimidos - Gotas

Industria Argentina

Venta bajo receta

FORMULAS:

Cada comprimido de 4 mg contiene:

16-beta metil prednisona 4 mg
Excipientes: Almidón de maíz 25 mg, Lactosa monohidrato 10 mg, Estearato de magnesio 5 mg, Celulosa microcristalina pH 200 126 mg

Cada comprimido de 8 mg contiene:

16-beta metil prednisona 8 mg
Excipientes: Lactosa monohidrato 60 mg, Estearato de magnesio 2,5 mg, Celulosa microcristalina pH 200 174,5 mg, Sodio lauril sulfato 5 mg.

Cada comprimido de 40 mg contiene:

16-beta metil prednisona 40 mg
Excipientes: Lactosa monohidrato 90 mg, Estearato de magnesio 3,6 mg, Celulosa microcristalina pH 200 185 mg, Sodio lauril sulfato 17,5 mg, Dióxido de silicio coloidal 3,4 mg, Almidón glicolato sódico 10,5 mg.

Gotas

16-beta metil prednisona hemisuccinato 400 mg
Excipientes: Acido cítrico anhidro, Polietilenglicol 400, Esencia de frutilla líquida, Sacarina sódica, Ciclamato sódico, Glicerina, c.s.p.100 ml

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Corticosteroide.

CONTRAINDICACIONES:

Tuberculosis, úlcera péptica, psicosis, glomerulonefritis aguda, herpes simple ocular, vacuna, varicela y enfermedades exantemáticas, infecciones no controladas con antibióticos. Miastenia gravis. Micosis sistémicas. Glaucoma.

USO EN EL EMBARAZO:

No es aconsejable su empleo durante el embarazo especialmente durante los primeros cuatro meses ya que puede causar retardo en el crecimiento del niño. La Metil-Prednisona pasa a la leche materna, por lo tanto su administración a las madres que amamantan debe ser indicada por el facultativo, quien valorará la relación riesgo-beneficio.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Debe usarse cuidadosamente en presencia de diabetes mellitus, hipertensión arterial, insuficiencia cardíaca congestiva, nefritis crónica, hiperaldosteronismo, tromboflebitis, osteoporosis, trastornos convulsivos, diverticulitis, anastomosis intestinal reciente e insuficiencia renal.

INTERACCIONES:

La administración simultánea de barbitúricos, fenitoína o rifampicina, puede incrementar el metabolismo y reducir los efectos de los corticosteroides. Los corticosteroides pueden reducir la respuesta a los anticoagulantes y en algunas ocasiones, aumentarla.

La administración concomitante de corticosteroides con diuréticos, tales como furosema o tiazidas pueden producir una excesiva pérdida de potasio.

ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS:

Si bien los efectos secundarios son escasos en relación con los observados con otros corticosteroides debe tenerse presente que el empleo prolongado o en dosis elevadas puede deprimir la función córtico-suprarrenal y provocar efectos metabólicos similares a los del síndrome de Cushing.

Se pueden producir además: Disturbios hidroelectrolíticos con retención de agua y sodio y consecuente producción de edema, hipertensión, aumento de la excreción de potasio con la posibilidad de producir alcalosis hipokalémica.

Luego de la administración de corticosteroides hay mayor susceptibilidad a las infecciones, como también a la producción de úlcera péptica.

Otros efectos adversos infrecuentes son: Hirsutismo, hipertensión endocraneana y amenorrea.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Régimen de administración con dosis diarias fraccionadas.

Dosis de **ataque**: 16-20 mg por día (4-5 comprimidos de 4 mg repartidos en 3-4 tomas)

Dosis de **mantenimiento**: 4-8 mg por día (1-2 comprimidos de 4 mg)

Régimen de administración con dosis intermitentes: Para el tratamiento con dosis intermitentes cada 24 horas, no se modifica la dosis diaria total requerida.

El esquema posológico puede adaptarse de la siguiente forma:

Dosis de **ataque**: 16-24 mg (2-3 comprimidos de 8 mg) cada 24 horas ó 24-32 mg (3-4 comprimidos de 8 mg) cada 48 horas.

Dosis de **mantenimiento**: 8 mg (1 comprimido de 8 mg) cada 24 horas ó 16 mg (2 comprimidos de 8 mg) cada 48 horas. Las tomas se efectuarán por la mañana.

Niños: hasta 13 años (45 kg)

Dosis de **ataque**: 0,8 a 1 mg/kg/día (4 ó 5 gotas/kg/día)

Dosis de **mantenimiento**: aquella que en cada caso controle los síntomas.

Dosis **máxima**: Deberá ser considerada por el especialista interviniente. El esquema de dosificación deberá seguirse de acuerdo a los exámenes médicos prestando atención a la aparición de síntomas que indiquen sobredosificación.

ANTAGONISMOS Y ANTIDOTISMOS:

Por su acción aceleradora de la coagulación sanguínea puede inhibir la acción de los anticoagulantes del grupo cumarínico.

En caso de toma accidental concurrir al Centro Asistencial más próximo o comunicarse con los Centros de Toxicología:

HOSPITAL DE PEDIATRÍA R. GUTIÉRREZ. Tel: (011) 4962-6666 / 2247

HOSPITAL A. POSADAS Tel: (011) 4654-6648 ó 4658-7777

PRESENTACIÓN:

Comprimidos de 4, 8 y 40 mg:

Envases conteniendo 10, 20, 50, 100 y 500 comprimidos.

Envases conteniendo 1000 comprimidos de Uso Exclusivo Hospitalario.

Gotas x 15 y 30 ml:

Envases conteniendo 1 frasco con tapa de aluminio y gotero.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 44.605

CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR DE 25 °C, EN LUGAR SECO, AL ABRIGO DE LA LUZ, Y EN SU ENVASE ORIGINAL. NO CONGELAR.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Laboratorios DUNCAN S.A.

Tronador 543 (C1427CRK) - CABA

Comprimidos y Gotas elaborados en: Tronador 229/41/55 (C1427CRE) - CABA

Directora Técnica: SILVIA SALLAGO - Farmacéutica.