ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Medidas: Simple 168 x 130

Color: Negro Material: Negro

Doblado: Doblado en 2 con su cara ppal al medio

y posterior doblado horizontal medida final 33 x 85mm

Nota: La entrega debe ser en cajas de: Ancho: 25 Cm, Alto: 15 Cm, Profundidad: 30 a 35 cm

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE DACAM° RAPI-LENTO SUSPENSION INYECTABLE

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o químico farmacéutico.

Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

TIRO

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

DACAM® RAPI-LENTO SUSPENSION INYECTABLE

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

CLASIFICACION

Antiinflamatorio. Antirreumático. Antialérgico

Insuficiencia adrenocortical primaria, secundaria o aguda, hiperplasia adrenal congénita, shock asociado a insuficiencia adrenocortical. Hipercalcemia asociada con cáncer. Trastornos musculoesqueléticos como artritis o artrosis. Procesos alergo-inflamatorios de origen respiratorio, dermatológico, oftalmológico. Síndrome nefrótico (caracterizado por edema, albuminuria), colitis ulcerosa, asma.

PRECAUCIONES / ADVERTENCIAS:

Usese sólo por indicación y bajo supervisión médica. En niños puede provocar retardo del crecimiento, pancreatitis aguda 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

Realizar preparación y administración sólo a través de agujas de calibre 20 gauge ó 21 gauge. Durante la reconstitución del producto prevenga derrames o contacto para ello se recomienda el empleo de guantes, así como el uso de jeringas con pivote de rosca. Utilice una técnica correcta paraprevenir la contaminación del producto, área de trabajo, ropa y piel. si la solución toma contacto con la piel o mucosas, lave de inmediato con abundante agua y jabón. 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.

CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de úlcera gastroduodenal activa, osteoporosis severa, herpes zoster 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

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 malestar muscular y calambres), malestar gástrico, eritema facial, dificultad en la cicatrización de heridas. Aumento del apetito, indigestión, nerviosismo o inquietud, dificultad para dormi

RETIRO

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 a infecciones, úlcera gastroduodenal, diabetes mellitus secundaria (visión borrosa o disminuida, micción frecuente, aumento de la sed), hipertensión arterial, síndrome de Cushing (rostro redondeado o cara de luna)

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 a 2 mL por día, repitiéndola según necesidad y ajustando según respuesta del paciente.

MODO DE EMPLEO:

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

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

Trasladar al enfermo a un centro asistencial para un tratamiento sintomático y de mantención adecuado. Los casos de toxicidad aguda o muerte son raros. La sobredosis crónica, se trata reduciendo la dosis o suspendiendo el corticosteroide.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacenar a temperatura ambiente y fuera del alcance de los niños. Mantener en su envase

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica. No recomiende este medicamento a otra persona.

> LABORATORIO CHILE S.A. Santiago - Chile www.laboratoriochile.cl

FADA057-06 MPR06675 - 2

Doblado