SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION

Y DESARROLLO

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93 | Página : 1

Producto № MF287 Versión: 1

TORMACION MEDICA

MONOGRAFIA CLINICA FARMACOLOGICA

1.- DENOMINACION:

Nombre

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO

Principios Activos:

Betametasona Acetato

Betametasona Fosfato Disódico

Forma Farmacéutica:

Suspensión inyectabl



- Estuche que contiene 1 frasco-ampolla 🛱 🖰 🦝 📆 🚾 Dosis múltiple.

Cada ml contiene:

Betametasona Acetato 3 mg Betametasona (como fosfato disódico) 3 ma

Vehículo c.s.

3.- FORMULA:

Betametasona Acetato:

Fórmula Estructural

Fórmula Global

: C24 H31 F06

P.M.

: 434,5

LABORATORIO CHILE S.A. SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93

Página : 2

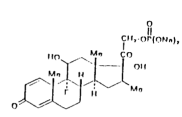
Producto Nº MF2

MF287

Versión: 1

Betametasona Sodio Fosfato:

Fórmula Estructural :



C MACION MEDICA C MICLUIDO EN TO VENTA AL PUBLICO.

Fórmula Global

: C22 H2B FNa2 D8 P

P.M.

: 516,41

4.- CATEGORIA:

Corticoterapia.

5. - INDICACIONES:

- Se indica su uso en insuficiencia adrenocortical primaria, secundaria o aguda, hiperplasia adrenal congénita, shock asociado e insuficiencia adrenocortical.
- También está indicado su uso en tiroiditis, hipercalcemia asociada con cáncer, trastornos musculoesqueléticos, artritis, afecciones de tejidos blandos y alergias agudas; procesos alergoinflamatorios de origen respiratorio, dermatológico, asma, oftalmológico, síndrome nefrótico, colitis ulcerosa.
- Para prevenir sindrome de membrana hialina.

6.- POSOLOGIA:

Dosis se ajusta según afección:

0,25 ml a 2,0 ml por día, repitiéndola según necesidades. La dosis inicial se puede mantener o ajustar dependiendo de la respuesta del paciente.

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

SANTIAGO - CHILE

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INYECTABLE

Fecha: Dic./93 | Página : 3

||Producto Nº MF287 Versión: 1

Dosis usual para adultos:

Intraarticular: de 1,5 mg a 12 mg (0,25 ml a 2 ml) dependiendo del tamaño de la articulación afectada.

Intrabursal : 6 mg (1 ml).

Intradérmico o intralesional: 1,2 (0, 2)m1por centimetro (1 ml). cuadrado de piel afectada hasta un total FOLL IC

Intramuscular : de 0,5 mg (0,08 ml) mg (1,5

7.- FARMACOLOGIA:

Betametasona es un glucocortocoide sintético principalmente como antiinflamatorio o agente inmunodepreso

La farmacología de los corticoides es compleja y la droga generalmente todos los sistemas del cuerpo.

Los conticoides difunden a través de las membranas celulares forman complejos con receptores citoplasmáticos específicos. estos complejos penetran en el núcleo de la 5 **@** transcripción ARN a l ADN (cromatina) y estimulan varias enzimas. mensajero (ARNm) y la posterior síntesis de Se piensa que estas enzimas son las responsables de dos de efectos de los corticoides sítémicos. Sin embargo, estos pueden suprimir la transcripción del ARNm en algunas células ejemplo, linfocitos).

Los glucocorticoides disminuyen o previenen las repuestas tratar causa a los procesos inflamatorios sin l a Los glucocorticoides inhiben la acumulación subvacente. macrófagos células inflamatorias, incluyendo los 105 leucocitos, en las zonas de inflamación. También inhiben l a fagocitosis, la liberación de enzimas lisosomales y l a y/o liberación de diversos mediadores químicos de la inflamación. Aunque no se conoce completo el mecanismo exacto, las acciones que pueden contribuir con estos efectos, incluyen el bloqueo de l a acción del factor inhibidor de los macrófagos. provocando inhibición de la localización macrófaga.

LABORATORIO CHILE S.A. SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93

Página: 4

Producto Nº MF287

Versión: 1

También reduce la dilatación y permeabilidad de los capilares inflamados y la adherencia de los leucocitos al endotelio capilar, provocando inhibición en la migración de leucocitos y la formación de edema.

También aumentan la sintesis de lipomodulina (macrocortina), inhibidor de la liberación de ácido araquidónico a partir de fosfolípidos de membrana que es mediada por la fosfolipasa A2, con la consiguiente inhibición de la sintesis de mediadores de la inflamación derivados de dicho ácido (protaglandinas de la hexanos y leucotrienos).

Los mecanismos de acción inmunosupresores nobsevegnocen glucocorticoides pueden prevenie inmunes mediadas células i dad reacciones por l a concentra de Los glucocorticoides reducen retardada). T). timodependientes (linfocitos linfocitos У También disminuyen la unión de inmunoglobulinas eosinofilos. los receptores celulares de superficie e inhiben la sintesis v/0 liberación de interleukinas, disminuyendo la blastogénesis de 105 linfocitos T y reduciendo la importancia de la respuesta primaria.

Los glucocorticoides inhiben la secreción de corticotrofina (adrenocorticotrofina o ACTH), provocando la inhibición de la hipersecreción adrenal de andrógenos, por lo que se administra en el síndrome adrenogenital.

Los glucocorticoides reducen la concentración del calcio el plasma, disminuyendo su absorción gastrointestinal, interfiriendo el transporte intestinal de calcio (por probablemente en disminución del efecto de l a Vitamina D) aumentando excreción.

Betametasona puede inducir enzimas que aceleran o aumentan la producción de surfactante pulmonar por los neumonocitos tipo 2.

Los glucocorticoides estimulan el catabolismo proteico e inducen el metabolismo de los aminoácidos.

También aumentan la disponibilidad de glucosa mediante inducción de enzimas bepáticas implicadas en la glucogenesis.

SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INYECTABLE

Fecha: Dic./93

Página: 5

Producto № MF287

Versión: 1

8. - FARMACOCINETICA:

La suspensión inyectable de Betametasona acetato — betametasona Rapi-lento es de acción rápida y prolongada. Estas propiedades se las confieren los principios activos, que corresponden a esteres, uno soluble (Betametasona Sodio Fosfato) y otro prácticamente insoluble (Betametasona Acetato).

Al administrar la suspensión por vía intramuscular el efecto aparece entre 1 a 3 horas después de la inyección y puede persistir por 7 días.

Al administrar la suspensión por vía intraarticular intralesional, intradérmico, el efecto persiste 1 a 2 semanas.

Ambas drogas son completamente absorbidas por todas las vías de administración nombradas anteriormente.

Se metaboliza principalmente por vía hepática en metabolitos inactivos que se eliminan o excretan por vía renal.

La unión a proteínas de Betametasona es alta. Su vida media plasmática es de 3 a 5 horas y su vida media biológica (tejidos) es de 36 a 54 horas.

9.- INFORMACION PARA SU PRESCRIPCION:

Información general para su administración:

Cuando se administra por vía intramuscular debe investe se profundamente en el glúteo para evitar atrofia muscular local. Además, no se recomienda inyectar en el mismo sitio en forma repetida.

Se recomienda que las inyecciones intraarticulares se repitan con frecuencia no superior a una vez cada 3 semanas.

Después de la inyección intraarticular, la articulación inyectada debe quedar en reposo durante 24 a 48 horas después de la inyección.

Precauciones:

No administrar por vía intravenosa.

SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93

||Página : 6

Producto Nº

MF287

Versión: 1

MO I CLUIRLO EN

Betametasona Acetato - Betametasona Rapilento son corticoides dne pueden enmascarar signos de infección.

Uso prolongado de corticoides puede producir glaucoma, cataratas posterior subcapsular y puede aumentar el riesgo de infección ocular.

Evitar la administración de vacunas en pacientes con de corticoides.

Evitar la administración de vacunas en pacientes con tratamiento de corticoides.

Evitar suspensiones bruscas de tratamientos prolongados el posible riesgo de síndrome de retirada de carticoides.

A veces puede ser necesaria una dieta restrictiva/de RMACION MEDICA

Contraindicaciones:

VENTA AL PUBLICO. En tratamientos prolongados en las siguientes situaci

Enfermedad cardíaca congestiva, miastenia grave, úlcera péptica, esofagitis, diabetis, herpes simple ocular, tuberculosis e infecciones fúngicas sistémicas.

Interacciones con otros fármacos:

Puede disminuir la acción de los hipoglicemiantes orales.

Administrado junto con diuréticos eliminadores de potasio potenciar la hipokalemia.

Administrado junto COD glucócidos cardíacos. l a aumenta posibilidad de arritmias digitálica o toxicidad asoci ada con hipokalemia.

Al usar concomitantemente con fenobarbital r) efedrina 56 puede incrementar el metabolismo de los corticoides.

simultàneamente glucocorticoide con estrógenos puede aumentar las concentraciones plasmáticas del glucocorticoide.

LABORATORIO CHILE S.A. SANTIAGO - CHILE

GERENCIA DE INVESTIGACION Y DESARROLLO

FOLLER TORMACION MEDICA

THE INCLUDED EN

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93 | Página : 7

Producto Nº MF287 Versión: 1

<u>Uso en Embarazo y Lactancia:</u>

Embarazo:

administrar Debe considerarse la relación riesgo-beneficio al mujeres embarazadas, ya que el riesgo de insuficiencia placentaria puede aumentar. Los niños nacidos de madres que han tratamiento con glucoconticoides durante el embarazo. deben (C) (C) (F) cuidadosamente observados con el objeto de detectar sidnos de hipoadrenalismo.

Lactancia:

No se recomiendan dosis farmacológicas altas, debido glucoconticoides se eliminan en la lecha materna y pueden causar efectos indeseables en el niño, como supreción del crecimiento inhibición de la producción de esteroides enaces.

10.- REACCIONES ADVERSAS:

Su administración durante cortos e<mark>spacios de t</mark>iempo casi por completo de efectos secundarios.

Con dosis terapéuticas en tratamientos prolongados por suspensión brusca del tratamiento se puede producir el síndrome de retirada de conticoides, consistente en fiebre. dolor cabeza hipotensión.

Las dosis farmacológicas de glucocorticoides y el uso terapéutico crónico aumenta la susceptibilidad a las infecciones, alteraciones psíquicas, osteoporosis, hemorragias gástricas, alteraciones equilibrio electrolítico, hiperglicemia, alteraciones dermatológicas y síndrome de cushing (con dosis elevadas).

11.- INCOMPATIBILIDADES:

Este medicamento no puede mexclarse con formas farmacéuticas anestésicas de acción local que contengan preservantes parabenos, fenol. etc., ya que el corticoide puede flocular.

LABORATORIO CHILE S.A.

SANTIAGO - CHILE

DIVISION INVESTIGACION Y DESARROLLO

BETAMETASONA ACETATO - BETAMETASONA RAPILENTO SUSPENSION INVECTABLE

Fecha: Dic./93 | Página : 7 | Producto Nº MF287 | Versión: 1

12.- BIBLIOGRAFIA:

- PDR, 47 Edition 1993.
- DRUG INFORMATION 1993.
- USP DI, Información de Medicamentos 1989.
- CATALOGO DE ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS 1990
- THE MERCK INDEX.

SPF/BLS/mob.