

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

~~BENZODIAZEPINA DE ACCIÓN HIPNÓTICA~~

~~Composición:~~

~~Cada ampolla de 1 mL contiene:~~

~~Midazolam clorhidrato 5,56 mg, equivalente a 5 mg de Midazolam~~

~~Excipientes: Insertar última fórmula autorizada en este registro sanitario.~~

~~Presentación:~~

~~Cajas con XX 100 ampollas de vidrio~~

~~Forma farmacéutica:~~

~~Solución inyectable~~

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE  
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

24 FEB 2025

SUDEPTO. DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS  
FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES  
SECCIÓN REGISTRO DE PRODUCTOS BIOEQUIVALENTES

**1. Nombre del medicamento**

**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg / 1 mL**

**2. Composición cuali-cuantitativa**

**Cada ampolla de 1 mL contiene 5 mg de midazolam (como midazolam clorhidrato).**

**Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 5.1.**

**3. DATOS CLÍNICOS**

**1. Indicaciones:**

**3.1. Indicaciones terapéuticas**

MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg / 1 mL es un medicamento inductor del sueño de acción corta que está indicado:

Para los adultos:

- SEDACIÓN CONSCIENTE antes y durante procedimientos diagnósticos o terapéuticos con o sin anestesia local.
- ANESTESIA
  - Premedicación antes de la inducción de la anestesia.
  - Inducción de la anestesia.
  - Como componente sedante en la anestesia combinada.
- SEDACIÓN EN UNIDADES DE CUIDADOS INTENSIVOS

Para los niños:

## FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL

### MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL

- SEDACIÓN CONSCIENTE antes y durante procedimientos diagnósticos o terapéuticos, con o sin anestesia local
- ANESTESIA
  - Premedicación antes de la inducción de la anestesia.

BOLIVIA

COTACACHI

#### • SEDACIÓN EN UNIDADES DE CUIDADOS INTENSIVOS

### 3.2. Posología y modo de administración

#### Posología

El midazolam es un potente sedante que requiere ajuste de la dosis y administración lenta. Se recomienda encarecidamente adaptar la dosis para obtener sin problemas el grado deseado de sedación según las necesidades clínicas, el estado físico, la edad y la medicación concomitante. En los adultos mayores de 60 años, los pacientes debilitados o con enfermedades crónicas y los pacientes pediátricos la dosis deberá determinarse con precaución y deberán tenerse en cuenta los factores de riesgo relacionados con cada paciente. En la tabla siguiente se muestran las dosis habituales. En el texto situado a continuación de la tabla se facilitan más detalles.

Indicación	Adultos < 60 años	Adultos ≥ 60 años /debilitados o con enfermedades crónicas	Niños
Sedación consciente	<b>IV</b> Dosis inicial: 2-2,5 mg Dosis de ajuste: 1 mg Dosis total: 3,5-7,5 mg	<b>IV</b> Dosis inicial: 0,5-1 mg Dosis de ajuste: 0,5-1 mg Dosis total: < 3,5 mg	<b>IV para pacientes de 6 meses - 5 años</b> Dosis inicial: 0,05-0,1 mg/kg Dosis total: < 6 mg <b>IV para pacientes de 6 - 12 años</b> Dosis inicial: 0,025-0,05 mg/kg Dosis total: < 10 mg <del>Rectal &gt; 6 meses</del> <del>0,3-0,5 mg/kg</del> <b>IM 1-15 años</b> 0,05-0,15 mg/kg
Premedicación de la anestesia	<b>IV</b> 1-2 mg repetidos <b>IM</b> 0,07-0,1 mg/kg	<b>IV</b> Dosis inicial: 0,5 mg Escalado de dosis lento, según necesidad <b>IM</b> 0,025-0,05 mg/kg	<del>Rectal &gt; 6 meses</del> <del>0,3-0,5 mg/kg</del> <b>IM 1-15 años</b> 0,08-0,2 mg/kg
Inducción de la anestesia	<b>IV</b> 0,15-0,2 mg/kg (0,3-0,35 sin premedicación)	<b>IV</b> 0,05-0,15 mg/kg (0,15-0,3 sin premedicación)	
Componente sedante en la	<b>IV</b> dosis intermitentes de	<b>IV</b> dosis inferiores a las	

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

anestesia combinada	0,03-0,1 mg/kg o perfusión continua de 0,03-0,1 mg/kg/h	recomendadas para adultos < 60 años	
Sedación en la UCI	<b>IV</b> Dosis de carga: 0,03-0,3 mg/kg en incrementos de 1-2,5 mg Dosis de mantenimiento: 0,03-0,2 mg/kg/h		<b>IV para recién nacidos &lt;32 semanas de edad de gestación</b> 0,03 mg/kg/h <b>IV para recién nacidos &gt;32 semanas y niños de hasta 6 meses</b> 0,06 mg/kg/h <b>IV para pacientes &gt;6 meses de edad</b> Dosis inicial: 0,05-0,2 mg/kg Dosis de mantenimiento: 0,06-0,12 mg/kg/h

Posología para la sedación consciente

Para la sedación consciente antes de una intervención diagnóstica o quirúrgica se administrará midazolam por vía intravenosa. La dosis debe individualizarse y adaptarse, y no debe administrarse en una inyección rápida en un bolo único. El inicio de la sedación puede variar individualmente según el estado físico del paciente y las circunstancias detalladas de la posología (por ejemplo, velocidad de administración, cantidad de dosis). Si es necesario, pueden administrarse dosis posteriores con arreglo a las necesidades individuales. El inicio del efecto se produce aproximadamente 2 minutos después de la inyección. Se obtiene un efecto máximo en un plazo de 5 a 10 minutos.

Adultos:

La inyección **intravenosa** de midazolam debe administrarse con lentitud a una velocidad de aproximadamente 1 mg en 30 segundos.

En el caso de los *adultos menores de 60 años*, la dosis inicial es de 2 a 2,5 mg, administrada 5 a 10 minutos antes de comenzar el procedimiento. Puede administrarse más dosis de 1 mg según las necesidades. Se ha observado que las dosis totales medias varían entre 3,5 y 7,5 mg. No suele ser necesaria una dosis total mayor de 5 mg.

En el caso de los *adultos mayores de 60 años*, **o los pacientes debilitados o con enfermedades crónicas se debe empezar administrando una dosis** de 0,5 a 1 mg entre 5 y 10 minutos antes del comienzo del procedimiento. Pueden administrarse más dosis de 0,5 a 1 mg según las necesidades. Dado que en estos pacientes el efecto máximo se puede alcanzar con ~~más lentamente~~ **menor rapidez**, se deben ajustar las dosis adicionales de midazolam de forma muy lenta y ~~cuidadosamente~~ **con precaución**. Habitualmente, no es necesaria una dosis total superior a 3,5 mg.

~~Niños~~ **Población pediátrica:**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

Administración intravenosa: la dosis de midazolam debe ajustarse con lentitud hasta obtener el efecto clínico deseado. La dosis inicial de midazolam debe administrarse durante 2 o 3 minutos. Se deben esperar de 2 a 5 minutos más para comprobar con exactitud el efecto sedante antes de iniciar el procedimiento o repetir la dosis. Si se necesita más sedación, hay que continuar ajustando la posología con pequeños incrementos hasta conseguir el grado de sedación apropiado. Los lactantes y los niños menores de 5 años pueden necesitar dosis considerablemente mayores (mg/kg) que los niños mayores y los adolescentes.

- Pacientes pediátricos menores de 6 meses: los niños menores de 6 meses son particularmente vulnerables a la obstrucción de las vías respiratorias y la hipoventilación. Por este motivo, no se recomienda el uso para sedación consciente en los niños menores de 6 meses.
- Pacientes pediátricos de 6 meses a 5 años: dosis inicial de 0,05 a 0,1 mg/kg. Puede ser necesaria una dosis total de hasta 0,6 mg/kg para conseguir la sedación deseada, pero la dosis total no debe exceder de 6 mg. Las dosis superiores pueden asociarse con sedación prolongada y riesgo de hipoventilación.
- Pacientes pediátricos de 6 a 12 años: dosis inicial de 0,025 a 0,05 mg/kg. Puede ser necesaria una dosis total de hasta 0,4 mg/kg que no exceda de 10 mg. Las dosis superiores pueden asociarse con sedación prolongada y riesgo de hipoventilación.
- Pacientes de 12 a 16 años: la dosis debe ser la misma que para los adultos.

~~Administración rectal: la dosis total de midazolam suele variar entre 0,3 y 0,5 mg/kg. La administración rectal de la solución de la ampolla se realiza mediante un aplicador de plástico fijado en el extremo de la jeringa. Si el volumen que se ha de administrar es demasiado pequeño, se puede añadir agua hasta un volumen total de 10mL. La dosis total debe administrarse de una vez, y hay que evitar la administración rectal repetida.~~

No se recomienda el uso para niños menores de 6 meses, pues apenas se dispone de datos de esta población.

**Administración intramuscular: las dosis empleadas varían entre 0,05 y 0,15 mg/kg. Habitualmente, no es necesaria una dosis total superior a 10,0 mg. Esta vía sólo se debe utilizar en casos excepcionales.**

**En el caso de los niños que pesen menos de 15 kg no se recomiendan las soluciones de midazolam con concentraciones mayores de 1 mg/ml. Las concentraciones superiores deben diluirse hasta 1 mg/mL.**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

**POSOLOGÍA PARA LA ANESTESIA****PREMEDICACIÓN**

La premedicación con midazolam administrado poco antes de un procedimiento produce sedación (inducción al sueño o letargo y disminución del miedo) y pérdida de memoria preoperatoria. El midazolam también se puede administrar en combinación con anticolinérgicos. Para esta indicación, el midazolam debe administrarse por vía intravenosa o intramuscular profunda en una gran masa muscular 20 a 60 minutos antes de la inducción de la anestesia. Es obligatorio **observar atentamente** ~~continuar estrecha monitorización~~ al paciente después de administrar la premedicación, por la variabilidad de la sensibilidad interindividual y la posibilidad de síntomas de sobredosis.

*Adultos*

Para la sedación prequirúrgica y para disminuir el recuerdo de los acontecimientos preoperatorios, la dosis recomendada para los adultos de estado físico I y II de ASA y menores de 60 años es de 1-2 mg administrados por vía intravenosa repetidos en caso necesario o de 0,07 a 0,1 mg/kg administrados por vía intramuscular. La dosis debe reducirse e individualizarse cuando el midazolam se ha de administrar a adultos mayores de 60 años, debilitados o con enfermedades crónicas. La dosis intravenosa inicial recomendada es de 0,5 mg y debe ser ajustada lentamente según necesidad. Se recomienda administrar una dosis intramuscular de 0,025 a 0,05 mg/kg. ~~En el caso de administración concomitante con narcóticos, la dosis de midazolam debe reducirse.~~ La dosis habitual es de 2 a 3 mg.

*Población pediátrica*

Recién nacidos y niños de hasta 6 meses de edad:

El uso en niños menores de 6 meses no está recomendado debido a que los datos disponibles son limitados.

*Niños de más de 6 meses de edad:*

~~Administración rectal: la dosis total de midazolam, habitualmente de 0,3 a 0,5 mg/kg, debe administrarse 15 a 30 minutos antes de la inducción de la anestesia. La administración rectal de la solución de ampolla se realizará mediante un aplicador de plástico fijado en el extremo de la jeringa. Si el volumen que se ha de administrar es demasiado pequeño, puede añadirse agua hasta un volumen total de 10 mL.~~

**Administración intramuscular.** Como la inyección intramuscular es dolorosa, esta vía solo se utilizará en casos excepcionales. Sin embargo, se ha demostrado que una dosis de 0,08 a 0,2 mg/kg de midazolam administrado por vía intramuscular resulta eficaz e inocua. En el caso de los niños de 1 a 15 años se requieren dosis proporcionalmente superiores a las de los adultos en relación con el peso corporal.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

En el caso de los niños que pesen menos de 15 kg no se recomiendan las soluciones de midazolam con concentraciones superiores a 1 mg/mL. Las concentraciones mayores deben diluirse hasta 1 mg/mL.

**INDUCCIÓN***Adultos:*

Cuando se emplea midazolam para la inducción de la anestesia antes de haber administrado otros anestésicos, la respuesta individual es variable. La dosis debe adaptarse al efecto deseado con arreglo a la edad y el estado clínico del paciente. Cuando se utiliza midazolam antes o en combinación con otros fármacos por vía intravenosa o en inhalación para la inducción de la anestesia, se debe reducir significativamente la dosis inicial de cada medicamento, a veces a niveles tan bajos como el 25% de la dosis inicial usual. El nivel deseado de anestesia se consigue mediante un ajuste gradual. La dosis de inducción intravenosa de midazolam debe administrarse lentamente en incrementos. Hay que inyectar cada incremento de no más de 5 mg durante 20 a 30 segundos, dejando 2 minutos entre los incrementos sucesivos.

- En adultos menores de 60 años, una dosis intravenosa de 0,15 a 0,2 mg/kg suele ser suficiente.
- En adultos no premedicados menores de 60 años, la dosis puede ser mayor (0,3 a 0,35 mg/kg por vía intravenosa). Si es necesaria una inducción completa, pueden aplicarse incrementos de aproximadamente el 25% de la dosis inicial del paciente. En vez de ello, la inducción puede completarse con anestésicos inhalados. En los casos resistentes puede emplearse una dosis total de hasta 0,6 mg/kg para la inducción, pero dosis tan elevadas pueden prolongar la recuperación.
- En adultos mayores de 60 años premedicados, en pacientes debilitados o con enfermedades crónicas, la dosis debe reducirse significativamente, por ejemplo, por debajo de 0,05-0,15 mg/kg administrados por vía intravenosa, en más de 20-30 segundos y dejando 2 minutos para que haga efecto.
- Los adultos no premedicados mayores de 60 años suelen necesitar más midazolam para la inducción: se recomienda una dosis inicial de 0,15 a 0,3 mg/kg. Los pacientes no premedicados con enfermedades generales graves u otros procesos debilitantes suelen requerir menos midazolam para la inducción. Habitualmente, una dosis inicial de 0,15 a 0,25 mg/kg.

**COMPONENTE SEDANTE EN LA ANESTESIA COMBINADA***Adultos:*

El midazolam se puede administrar como un componente sedante en anestesia combinada mediante pequeñas dosis intravenosas intermitentes (entre 0,03 y 0,1 mg/kg) o perfusión continua intravenosa (entre 0,03 y 0,1 mg/kg/h), normalmente en combinación con analgésicos. La posología y los intervalos entre las dosis varían de acuerdo con la reacción de cada paciente.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

En el caso de los adultos mayores de 60 años y los pacientes debilitados o con enfermedades crónicas, son necesarias dosis de mantenimiento menores.

**SEDACIÓN EN LAS UNIDADES DE CUIDADOS INTENSIVOS**

El grado deseado de sedación se alcanza mediante ajuste gradual del midazolam, seguido de perfusión continua o embolada intermitente, con arreglo a las necesidades clínicas, el estado físico, la edad y los fármacos concomitantes (véase 3.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción).

*Adultos:*

Dosis de carga intravenosa. Se deben administrar 0,03 a 0,3 mg/kg con lentitud en incrementos. Cada incremento de 1 a 2,5 mg debe inyectarse durante 20 a 30 segundos, dejando 2 minutos entre los incrementos sucesivos. En el caso de los pacientes con hipovolemia, vasoconstricción e hipotermia, debe reducirse u omitirse la dosis inicial. Cuando el midazolam se administra con analgésicos potentes, estos deben aplicarse primero, de forma que los efectos sedantes del midazolam se puedan adaptar sin problemas al margen de la sedación causada por el analgésico.

Dosis de mantenimiento intravenosa. Las dosis pueden variar entre 0,03 y 0,2 mg/kg/h. En el caso de los pacientes con hipovolemia, vasoconstricción o hipotermia se debe reducir la dosis de mantenimiento. Hay que evaluar con regularidad el grado de sedación. Con una sedación prolongada puede aparecer tolerancia, lo que implicaría la necesidad de aumentar la dosis.

*Recién nacidos y niños de hasta 6 meses:*

Midazolam debe administrarse en una perfusión IV continua, empezando con 0,03 mg/kg/h (0,5 µg/kg/min) en el caso de los recién nacidos con una edad de gestación <32 semanas o 0,06 mg/kg/h (1 µg/kg/min) para los recién nacidos con una edad de gestación >32 semanas y niños de hasta 6 meses.

No se recomiendan dosis de choque intravenosas para los lactantes prematuros, los recién nacidos y los niños de hasta 6 meses. La perfusión puede realizarse con mayor rapidez durante las primeras horas para establecer las concentraciones plasmáticas terapéuticas. Es necesario revisar atentamente y con frecuencia la velocidad de perfusión, sobre todo después de las primeras 24 horas, a fin de administrar la mínima dosis eficaz posible y reducir las posibilidades de acumulación del fármaco.

Es necesario vigilar atentamente la frecuencia respiratoria y la saturación de oxígeno.

*Niños mayores de 6 meses:*

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

En el caso de los pacientes pediátricos intubados y ventilados se debe administrar con lentitud una dosis inicial de 0,05 a 0,2 mg/kg IV durante al menos 2 o 3 minutos para establecer el efecto clínico deseado. El midazolam no debe administrarse como una dosis intravenosa rápida. Tras la dosis inicial se debe proceder a una perfusión intravenosa continua de 0,06 a 0,12 mg/kg/h (1 a 2 µg/kg/min). Si es necesario, se puede aumentar o disminuir la velocidad de perfusión (generalmente un 25% de la velocidad de perfusión inicial o posterior), o pueden administrarse dosis intravenosa complementarias de midazolam para incrementar o mantener el efecto deseado.

Al iniciar la perfusión de midazolam a pacientes con afectación hemodinámica, hay que ajustar la dosis inicial habitual en pequeños incrementos y vigilar al paciente para descartar inestabilidad hemodinámica, por ejemplo, hipotensión. Estos pacientes son también vulnerables a los efectos depresores respiratorios del midazolam y requieren una vigilancia cuidadosa de la frecuencia respiratoria y la saturación de oxígeno.

En el caso de los lactantes prematuros, los recién nacidos y los niños que pesen menos de 15 kg no se recomiendan las soluciones de midazolam con concentraciones superiores a 1 mg/mL. Las concentraciones mayores deben diluirse hasta 1 mg/mL.

Uso en poblaciones especiales:

**Pacientes con insuficiencia renal:**

En pacientes con insuficiencia renal grave el midazolam se puede acompañar de una sedación más pronunciada y prolongada que puede incluir una depresión respiratoria y cardiovascular importante. Por consiguiente, el midazolam se debe dosificar con precaución en esta población de pacientes y se deba ajustar su dosis para conseguir el efecto deseado **(ver sección 3.4).**

*Paciente con insuficiencia hepática:*

La insuficiencia hepática reduce la eliminación del midazolam administrado por vía intravenosa con un aumento posterior de la semivida terminal. Por consiguiente, los efectos clínicos pueden ser más fuertes y prolongados. La dosis necesaria puede disminuir y se debe establecer una vigilancia adecuada de las constantes vitales **(ver sección 3.4).**

**Población pediátrica:**

**Ver arriba y sección 3.4.**

~~2. Precauciones:~~

~~En pacientes con circulación sanguínea lábil o edad avanzada, el empleo parenteral de Midazolam requerirá un cuidado especial. A los pacientes tratados con Midazolam por vía parenteral no se les dará de alta hasta pasadas tres horas desde la inyección y, a ser posible, en compañía de una persona responsable. Se le comunicará que no debe conducir vehículos ni manejar máquinas durante doce horas por lo menos.~~



**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL  
MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

~~Para tratar los casos muy frecuentes de depresión respiratoria severa (apnea prolongada) tras el uso de Midazolam intravenoso, debe contarse con equipo de resucitación o del antagonista de las benzodiazepinas el flumazenil (lanexat) que se administra vía I.V.~~

~~Extensas y minuciosas investigaciones teratológicas llevadas a cabo con el Midazolam sobre diversas especies animales no revelaron ninguna relación entre la administración del fármaco y trastornos del desarrollo fetal. Las experiencias clínicas reunidas hoy tampoco dicen nada en ese sentido. Aún así, convendrá prescindir del Midazolam como de cualquier otro medicamento durante el primer trimestre del embarazo, a menos que el facultativo considere absolutamente imprescindible su prescripción.~~

**3. Tolerancia**

~~Por vía parenteral, el Midazolam se tolera satisfactoriamente, las alteraciones de tensión arterial, frecuencia del pulso y respiración son poco importantes. La presión sistólica disminuye, por regla general, en un 15% elevándose proporcionalmente la frecuencia del pulso. Los trastornos respiratorios son raros y suelen durar poco, produciéndose principalmente tras la inyección I.V. y en pacientes con insuficiencia respiratoria. En la mayoría de los casos comprobados se habían empleado dosis excesivas o se había inyectado de prisa.~~

**3.3. Contraindicaciones**

**Hipersensibilidad a las benzodiazepinas o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 5.1.**

**Uso de este medicamento para la sedación consciente de los pacientes con insuficiencia respiratoria grave o depresión respiratoria aguda.**

**3.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo**

**Midazolam debe ser administrado únicamente por médicos con experiencia en un lugar debidamente adecuado para la monitorización y el soporte de las funciones respiratoria y cardíaca y por personal específicamente entrenado en el reconocimiento y manejo de reacciones adversas incluida la resucitación cardiopulmonar. Se han notificado reacciones adversas cardiorrespiratorias graves. Estos han consistido en depresión respiratoria, apnea, parada respiratoria y/o parada cardíaca. Es más probable que ocurran estos incidentes potencialmente mortales cuando la inyección se administre con demasiada rapidez o se emplee una dosis alta (ver sección 3.8).**

**No se recomienda el uso de benzodiazepinas para el tratamiento primario de la enfermedad psicótica.**

**Se requiere especial precaución para la indicación de sedación consciente en pacientes con afectación de la función respiratoria.**

**Los pacientes pediátricos menores de 6 meses son especialmente vulnerables a la obstrucción de las vías respiratorias y a la hipoventilación; por lo tanto, el ajuste de la dosis, con pequeños incrementos, según el efeto clínico, y la vigilancia de la saturación de oxígeno y frecuencia respiratoria son fundamentales.**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

Cuando el midazolam se utilice para premedicación, es obligatorio observar atentamente al paciente después de la administración porque la sensibilidad interindividual es variable y pueden sobrevenir síntomas de sobredosis.

Hay que ser especialmente precavido cuando se administra midazolam a pacientes de alto riesgo:

- Adultos mayores de 60 años.
- Pacientes con enfermedades crónicas o debilitados, por ejemplo.
- Pacientes con insuficiencia respiratoria crónica.
- Pacientes con insuficiencia renal crónica, alteración de la función hepática o alteración de la función cardíaca.
- Pacientes pediátricos, especialmente aquellos con inestabilidad cardiovascular.

Estos pacientes de alto riesgo requieren dosis menores (ver sección 3.2), y se les debe vigilar continuamente para detectar signos precoces de alteraciones de las funciones vitales.

Como ocurre con cualquier sustancia con propiedades miorrelajantes y depresoras del SNC, hay que ser particularmente cauteloso cuando se administre midazolam a los pacientes con miastenia gravis.

#### Tolerancia

Se ha descrito cierta disminución de la eficacia cuando el midazolam se utiliza para sedación prolongada en las unidades de cuidados intensivos (UCI).

#### Dependencia

Cuando el midazolam se emplea para sedación prolongada en la UCI, hay que tener en cuenta que puede producir dependencia física. El riesgo de dependencia aumenta con la dosis y la duración del tratamiento; también es mayor en pacientes con un historial médico de abuso de alcohol o de drogas (ver sección 4.8).

#### Síntomas de abstinencia

Durante el tratamiento prolongado con midazolam en la UCI puede aparecer dependencia física. Por tanto, la interrupción brusca del tratamiento se acompañará de síntomas de abstinencia. Se pueden producir los siguientes síntomas: cefalea, mialgias, ansiedad, tensión, inquietud, confusión, irritabilidad, insomnio de rebote, alteraciones del estado de ánimo, alucinaciones y convulsiones. Como el riesgo de síntomas de abstinencia es mayor después de suspender bruscamente el tratamiento, se recomienda disminuir las dosis de modo gradual.

#### Amnesia

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

El midazolam causa amnesia anterógrada (a menudo este efecto es muy deseable en situaciones como antes y durante intervenciones quirúrgicas y procedimientos diagnósticos), cuya duración guarda una relación directa con la dosis administrada. La amnesia prolongada puede plantear problemas en el caso de los pacientes ambulatorios, para los que se prevé el alta después de la intervención. Tras recibir midazolam por vía parenteral, los pacientes pueden abandonar el hospital o el consultorio solo si van acompañados de otra persona.

**Reacciones paradójicas**

Se han descrito con el midazolam reacciones paradójicas, como agitación, movimientos involuntarios (convulsiones tónicas/clónicas y temblor muscular), hiperactividad, hostilidad, reacción de ira, agresividad, excitación paroxística y amenazas e insultos. Estas reacciones pueden producirse con dosis elevadas o cuando la inyección se administra con rapidez. Tales reacciones se caracterizan por una máxima incidencia en el caso de los niños y las personas de edad avanzada.

**Apnea del sueño**

El midazolam se debe usar con extrema precaución en pacientes con síndrome de apnea del sueño y se debe vigilar periódicamente a los pacientes.

**Alteración de la eliminación del midazolam**

La eliminación del midazolam puede alterarse en el caso de los pacientes que reciben compuestos que inhiben o inducen CYP3A4 y la dosis de midazolam puede necesitar ser reajustada (ver sección 3.5).

La eliminación de midazolam también puede retrasarse en el caso de los pacientes con insuficiencia hepática o gasto cardíaco bajo y de los recién nacidos (ver sección 4.2).

**Lactantes y recién nacidos prematuros**

Dado el mayor riesgo de apnea, se aconseja una precaución extrema al sedar a recién nacidos y niños prematuros no intubados. Hay que vigilar atentamente la frecuencia respiratoria y la saturación de oxígeno. Se debe evitar la inyección rápida en el caso de la población neonatal.

Los recién nacidos se caracterizan por una función orgánica reducida o inmadura y son también vulnerables a los efectos respiratorios profundos o prolongados del midazolam.

Se han descrito acontecimientos hemodinámicos adversos en el caso de los pacientes pediátricos con inestabilidad cardiovascular; se debe evitar la administración intravenosa rápida cuando se trata de esta población.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

**Pacientes pediátricos de menos de 6 meses**

En esta población, midazolam sólo se encuentra indicado para sedación en UCI.

Los pacientes pediátricos de menos de 6 meses de edad son particularmente vulnerables a la obstrucción de las vías respiratorias y la hipoventilación, por lo tanto, es esencial el ajuste en función de los pequeños incrementos de los efectos clínicos y la vigilancia cuidadosa de la frecuencia respiratoria y la saturación de oxígeno (ver también la sección recién nacidos prematuros).

Debido al contenido de propilenglicol se debe tener precaución con la administración conjunta con cualquier sustrato para la alcohol deshidrogenasa tal como el etanol puede provocar reacciones adversas graves en niños menores de 5 años.

**Uso concomitante de alcohol/Depresores del SNC**

Debe evitarse el uso concomitante de midazolam con alcohol o depresores del SNC. Debido a que el uso concomitante puede potenciar el incremento de los efectos clínicos de midazolam incluyendo sedación grave o depresión respiratoria clínicamente importante (ver sección 3.5).

**Historial médico de abuso de alcohol o drogas**

Midazolam como otras benzodiacepinas debe evitarse en pacientes con historial médico de abuso de alcohol o drogas.

**Criterio de alta**

Después de recibir midazolam, los pacientes serán dados de alta del hospital o de la consulta sólo cuando lo recomiende el médico responsable del tratamiento y si están acompañados. Se recomienda que el paciente vaya acompañado cuando regrese a casa después de darle el alta.

**3.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción****Interacciones farmacocinéticas**

El midazolam es metabolizado por el citocromo CYP3A4.

Los inhibidores y los inductores de CYP3A tienen la capacidad de incrementar o disminuir respectivamente las concentraciones plasmáticas y consecuentemente los efectos de midazolam, lo que requiere un ajuste de las dosis.

Las interacciones farmacocinéticas con los inhibidores o inductores del CYP3A4 son más pronunciadas por vía oral en comparación con el midazolam intravenoso, debido a que el CYP3A4 también se encuentra en la parte superior del tracto gastrointestinal. Esto es debido a que en la ruta oral el aclaramiento y la

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

disponibilidad estarán alterados, mientras que en la ruta intravenosa sólo se produce cambio en el aclaramiento sistémico.

Después de una dosis de midazolam intravenoso, la consecuencia de la inhibición del CYP3A4 sobre el efecto clínico máximo será menor, mientras la duración del efecto puede prolongarse. En cualquier caso, después de una dosificación prolongada de midazolam la magnitud y la duración del efecto se incrementará en presencia de la inhibición del CYP3A4.

No hay estudios disponibles de la modulación por CYP3A4 en la farmacocinética de midazolam tras la administración intramuscular. Se espera que mediante la administración intramuscular los efectos de la modulación del CYP3A4 no deberían ser sustancialmente diferentes a los de midazolam intravenoso.

Se recomienda por tanto la vigilancia cuidadosa de los efectos clínicos y signos vitales durante el uso de midazolam, teniendo en cuenta que éstos podrán ser mayores y más prolongados, tras la coadministración una sola vez con un inhibidor CYP3A4. La administración de altas dosis o perfusión prolongada de midazolam en pacientes que reciben inhibidores potentes de CYP3A4, como por ejemplo durante los cuidados intensivos, pueden provocar efectos hipnóticos prolongados, recuperación retardada y depresión respiratoria, por lo que se requeriría un ajuste de la dosis.

Con respecto a la inducción de debe considerar que el proceso de inducción precisa de varios días para alcanzar su efecto máximo, así como varios días para la disipación de dichos efectos. Contrariamente a un tratamiento de varios días con un inductor, con un tratamiento corto de éste se espera aparentemente una interacción relevante, incluso después de un tratamiento corto.

No se conoce que midazolam afecte a la farmacocinética de otros medicamentos.

*Medicamentos que inhiben el CYP3A:*

*Antifúngicos azólicos:*

- Ketoconazol aumenta en 5 veces las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso, mientras que la semivida de eliminación aumentó 3 veces su valor. Si se administra midazolam por vía parenteral junto con ketoconazol, un potente inhibidor del CYP3A, se debe hacer en una Unidad de Cuidados Intensivos (UCI) o similar que permita una estrecha monitorización clínica y medidas adecuadas para actuar en caso de depresión respiratoria o sedación prolongada. La dosis inicial y demás dosis administradas deben ajustarse, especialmente si se administra más de una dosis de midazolam. La misma recomendación es aplicable para otros antifúngicos azólicos (ver más a continuación), ya que se han notificado incrementos del efecto sedativo del midazolam intravenoso.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

- Voriconazol aumenta en 3 veces las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso, mientras que la semivida de eliminación aumentó también 3 veces.
- Fluconazol e itraconazol aumentan las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso en 2 a 3 veces asociado con un incremento de la semivida de eliminación de 2,4 veces para el itraconazol y 1,5 veces para el fluconazol.
- Posaconazol aumentó al doble las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso. Debe tenerse en cuenta que, si se administra midazolam por vía oral, la exposición puede ser drásticamente mayor que en los casos anteriormente mencionados, fundamentalmente con ketoconazol, itraconazol o voriconazol.

**Las ampollas de midazolam no están indicadas para la administración oral.**

*Antibióticos macrólidos:*

- La eritromicina provoca un incremento de las concentraciones plasmáticas del midazolam intravenoso de 1,6 a 2 veces asociado con un incremento de la semivida de eliminación de midazolam de 1,5 a 1,8 veces.
- La claritromicina incrementa las concentraciones plasmáticas de midazolam 2,5 veces, asociado con un incremento de la semivida de eliminación de 1,5 a 2 veces.

*Anestésicos intravenosos:*

- El propofol intravenoso aumentó el AUC y la semivida del midazolam administrado por vía intravenosa en 1,6 veces.

*Inhibidores de la proteasa:*

- Saquinavir y otros inhibidores de la proteasa del VIH (virus de la inmunodeficiencia humana): la coadministración con inhibidores de la proteasa puede causar un incremento considerable en las concentraciones de midazolam. En la coadministración con ritonavir-lopinavir, la concentración plasmática de midazolam intravenosos incrementa 5,4 veces, asociado con un incremento similar de la semivida de eliminación. Si el midazolam parenteral es coadministrado con inhibidores de la proteasa del VIH, el tratamiento debe administrarse según lo descrito en la sección de antifúngicos azólicos, ketoconazol.
- Inhibidores de la proteasa del virus de la hepatitis C (VHC): el boceprevir y el telaprevir reducen el aclaramiento del midazolam. Este efecto produjo un aumento de 3,4 veces del AUC del midazolam tras la administración intravenosa y eliminación en 4 veces.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

*Bloqueantes de los canales de calcio:*

- Diltiazem: una dosis única de diltiazem administrada a pacientes sometidos a un injerto de revascularización coronaria aumentó las concentraciones plasmáticas del midazolam administrado por vía intravenosa en aproximadamente un 25% y prolongó la semivida terminal en un 43%. Este efecto fue inferior al aumento de 4 veces observado tras la administración oral de midazolam.

*Varios medicamentos/hierbas:*

- La atorvastatina mostró incrementos en las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso de 1,4 veces en comparación con el grupo control.
- El fentanilo administrado por vía intravenosa es un inhibidor débil de la eliminación del midazolam: el AUC y la semivida del midazolam administrado por vía intravenosa aumentaron en 1,5 veces la presencia de fentanilo.

*Medicamentos que inducen el CYP3A:*

- La rifampicina disminuye las concentraciones plasmáticas de midazolam intravenoso alrededor del 60% después de 7 días en tratamiento con rifampicina 600 mg/día. La semivida de eliminación disminuye entre el 50 y 60 %.
- El ticagrelor es un inductor débil de las enzimas CYP3A y solo tuvo efectos leves sobre la exposición al midazolam administrado por vía intravenosa (-12%) y al 4-hidroximidazolam (-23%).

*Plantas medicinales y alimentos:*

- Hipérico (hierba de san juan): disminuye las concentraciones plasmáticas de midazolam en aproximadamente un 20-40% junto con una disminución de su semivida terminal de aproximadamente el 15-17%. El efecto inductor de la enzima CYP3A4 puede variar en función del extracto de hipérico específico.

*Desplazamiento agudo de proteínas:*

- Ácido valproico: no se puede descartar un aumento de las concentraciones de midazolam libre debido al desplazamiento de los sitios de unión de las proteínas plasmáticas por el ácido valproico. Se desconoce la importancia clínica de dicha interacción.

Interacciones farmacodinámicas

La coadministración de midazolam con otros agentes sedantes/hipnóticos y depresores del sistema nervioso central, incluido el alcohol, puede resultar en un incremento de la sedación y depresión cardiorrespiratoria.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

Algunos ejemplos incluyen derivados opioides (pueden ser usados como analgésicos, antitusivos o tratamientos sustitutivos), antipsicóticos, otras benzodiazepinas usadas como ansiolíticos o hipnóticos, barbitúricos, propofol, ketamina, etomidato; antidepresivos sedantes, los antihistamínicos H1 menos recientes y medicamentos antihipertensivos de acción central.

El alcohol puede potenciar considerablemente el efecto sedante del midazolam. Se debe evitar el consumo de alcohol cuando se administre midazolam (ver sección 3.4).

**Otras interacciones**

Midazolam disminuye la concentración alveolar mínima (CAM) de los anestésicos inhalados.

**3.6. Embarazo, fertilidad y lactancia**

**Embarazo**

Se dispone de datos insuficientes sobre el midazolam para valorar su seguridad durante el embarazo. Los estudios con animales no han indicado un efecto teratógico, pero se ha observado toxicidad fetal igual que con otras benzodiazepinas. No se dispone de datos sobre exposición durante los dos primeros trimestres del embarazo. Se presupone que el uso de benzodiazepinas durante el primer trimestre de embarazo se asocia a un aumento del riesgo de anomalías congénitas.

Se ha descrito que la administración de dosis elevadas de midazolam en el último trimestre de la gestación, o durante el parto o como fármaco de inducción de la anestesia para la cesárea produce efectos adversos maternos y fetales (riesgo de aspiración en el caso de la madre, irregularidades de la frecuencia cardíaca fetal, hipotonía, succión deficiente, hipotermia y depresión respiratoria en el caso del recién nacido).

Además, los niños nacidos de madres tratadas con benzodiazepinas durante la última etapa del embarazo pueden experimentar dependencia física y presentar cierto riesgo de sufrir síntomas de abstinencia en el período posnatal.

Por consiguiente, no se debe utilizar el midazolam durante la gestación a menos que sea absolutamente necesario. Es preferible no usarlo para la cesárea.

Se debe tener en cuenta el riesgo para el recién nacido al administrar midazolam para cualquier intervención quirúrgica cerca del final del embarazo.

**Fertilidad**

No se dispone de datos.

**Lactancia**

El midazolam se excreta en pequeña cantidad en la leche materna. Se recomienda a las madres lactantes que no den de mamar durante 24 horas después de la administración de midazolam.



**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

**3.7. Efectos sobre la habilidad para conducir o manejar maquinaria pesada**

La sedación, la amnesia, la disminución de la atención y la alteración de la función muscular pueden afectar de manera adversa a la capacidad para conducir o utilizar máquinas. Antes de recibir midazolam se debe aconsejar al paciente que no conduzca ni utilice maquinaria hasta haberse recuperado por completo.

El médico decidirá cuándo se pueden reanudar dichas actividades. Se recomienda que el paciente vaya acompañado al volver a su casa después del alta.

En caso de sueño insuficiente o consumo de alcohol, aumenta la probabilidad de afectación del estado de alerta.

Reacciones adversas

~~Se han descrito (muy rara vez) las siguientes reacciones adversas cuando se administra midazolam por vía parenteral:~~

~~Trastornos del Sistema inmune: Reacciones de hipersensibilidad generalizada (reacciones de la piel, reacciones cardiovasculares, broncoespasmo), shock anafiláctico.~~

~~Trastornos psiquiátricos: Estados de confusión, euforia y alucinaciones.~~

~~Se han descrito reacciones paradójicas, como agitación, movimientos involuntarios (movimientos tónico/clónicos y temblor muscular), hiperactividad, hostilidad, reacción de ira, agresividad, excitación paroxística y amenazas e insultos, particularmente en el caso de los niños y las personas de edad avanzada.~~

~~Dependencia: El uso de midazolam incluso en dosis terapéuticas puede desarrollar dependencia física. Después de una administración IV prolongada, la interrupción, especialmente si se realiza de forma brusca, puede ir acompañada de síndrome de retirada, incluyendo convulsiones.~~

~~Trastornos del Sistema Nervioso: Sedación prolongada, disminución de la alerta, somnolencia, cefalea, vértigos, ataxia, sedación post-quirúrgica, amnesia anterógrada, cuya duración se relaciona directamente con la dosis administrada. La amnesia anterógrada puede persistir al final del procedimiento y en casos aislados se ha descrito amnesia prolongada.~~

~~Se han descrito convulsiones en niños prematuros y en recién nacidos.~~

~~Trastornos cardiorrespiratorios: Se han producido reacciones adversas cardiorrespiratorias graves. Estas incluyen: parada cardíaca, hipotensión, bradicardia, efectos vasodilatadores.~~

~~Los incidentes potencialmente mortales son más probables en el caso de los adultos mayores de 60 años y aquellos pacientes con insuficiencia respiratoria previa o alteración de la función cardíaca, particularmente cuando la inyección se administra con demasiada rapidez o cuando se aplica una dosis elevada (ver sección 4.4).~~

~~Trastornos respiratorios: Se han comunicado efectos adversos cardiorrespiratorios incluido depresión respiratoria, apnea, parada respiratoria, disnea, laringoespasmo. Las reacciones potencialmente mortales son más probables en el caso de los adultos mayores de 60 años y aquellos pacientes con insuficiencia respiratoria previa o alteración de la función cardíaca, particularmente cuando la inyección se administra con demasiada rapidez o cuando se administra una dosis elevada (ver sección 4.4). Hipo-~~

## FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL

### MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL

~~Trastornos gastrointestinales: Náuseas, vómitos, estreñimiento, sequedad de boca.~~

~~Trastornos de la piel y de los anejos: Rash cutáneo, urticaria y prurito~~

~~Trastornos generales y del lugar de aplicación: fatiga, eritema y dolor en el lugar de inyección, tromboflebitis y trombosis.~~

~~Lesiones, envenenamientos y complicaciones: En las personas de edad avanzada usuarias de benzodiazepinas se ha comunicado incremento del riesgo de caídas y fracturas.~~

### 3.8. Reacciones adversas

Se han descrito las siguientes reacciones adversas cuando se administra midazolam por vía parenteral:

Las categorías de las frecuencias son las siguientes:

Muy frecuentes:  $\geq 1/10$

Frecuentes:  $\geq 1/100$  a  $< 1/10$

Poco frecuentes:  $\geq 1/1.000$  a  $< 1/100$

Raras:  $\geq 1/10.000$  a  $< 1/1.000$

Muy raras:  $< 1/10.000$

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

<u>Trastornos del sistema inmunológico:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Hipersensibilidad, angioedema, shock anafiláctico.</u>
<u>Trastornos psiquiátricos:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Estado de confusión, euforia y alucinaciones.</u> <u>Agitación*, hostilidad*, ira*, agresividad*, excitación*.</u> <u>Dependencia física del fármaco y síndrome de abstinencia.</u> <u>Abuso del medicamento.</u>
<u>Trastornos del sistema nervioso:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Movimientos involuntarios (incluyendo movimientos tónico/clónicos y temblor muscular*) e hiperactividad.</u>  <u>Sedación (prolongada y postquirúrgica), disminución de la alerta, somnolencia, cefalea, vértigos, ataxia, amnesia anterógrada** cuya duración está directamente relacionada con la dosis administrada.</u>  <u>Se han notificado convulsiones en niños prematuros y en recién nacidos.</u>  <u>Convulsiones después de la retirada.</u>
<u>Trastornos cardíacos:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Paro cardíaco, bradicardia, síndrome de Kounis****</u>
<u>Trastornos vasculares:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Hipotensión, vasodilatación, tromboflebitis, trombosis.</u>
<u>Trastornos respiratorios:</u>	
<u>Frecuencia no conocida</u>	<u>Depresión respiratoria, apnea, parada respiratoria, disnea.</u>

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

	<b><u>laringoespasmo, hipo.</u></b>
<b><u>Trastornos gastrointestinales:</u></b>	
<b><u>Frecuencia no conocida</u></b>	<b><u>Náuseas, vómitos, estreñimiento, sequedad de boca.</u></b>
<b><u>Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:</u></b>	
<b><u>Frecuencia no conocida</u></b>	<b><u>Rash cutáneo, urticaria y prurito.</u></b>
<b><u>Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:</u></b>	
<b><u>Frecuencia no conocida</u></b>	<b><u>Fatiga, eritema y dolor en el lugar de inyección.</u></b>
<b><u>Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos:</u></b>	
<b><u>Frecuencia no conocida</u></b>	<b><u>Caídas y fracturas***</u></b>
<b><u>Circunstancias sociales:</u></b>	
<b><u>Frecuencia no conocida</u></b>	<b><u>Conducta agresiva*</u></b>

\*Este tipo de reacciones paroxísticas se han notificado principalmente entre los niños y los pacientes de edad avanzada (ver sección 3.4).

\*\*La amnesia anterógrada puede persistir al final del procedimiento y en casos aislados se ha descrito amnesia prolongada (ver sección 3.4).

Dependencia: el uso de midazolam -incluso en dosis terapéuticas- puede desarrollar dependencia física.

Después de una administración intravenosa prolongada, la interrupción, especialmente si se realiza de forma brusca, puede ir acompañada de síndrome de retirada, incluyendo convulsiones (ver sección 3.4).

Se han notificado casos de abuso del medicamento.

\*\*\*El riesgo de caídas y fracturas es mayor en aquellos pacientes que tomen concomitantemente otros sedantes (incluyendo bebidas alcohólicas) y en los pacientes de edad avanzada.

\*\*\*\*Especialmente tras la administración parenteral.

Se han producido reacciones adversas cardiorrespiratorias graves. Los incidentes potencialmente mortales son más probables en el caso de los adultos mayores de 60 años y aquellos pacientes con insuficiencia respiratoria previa o alteración de la función cardíaca, especialmente si la inyección se administra demasiado rápido o si se administra una dosis alta (ver sección 3.4).

### Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sitio [www.ispch.cl](http://www.ispch.cl).

### **3.9. Sobredosis**

#### Síntomas

Como otras benzodiazepinas, midazolam causa habitualmente somnolencia, ataxia, disartria y nistagmo.

Una sobredosis de midazolam rara vez pone en peligro la vida cuando se administra solo, pero puede causar arreflexia, apnea, hipotensión, depresión cardiorrespiratoria, y en casos raros, coma.

El coma, si ocurre, normalmente se prolonga unas pocas horas, pero puede ser más prolongado y cíclico, particularmente en pacientes ~~de avanzada edad~~. Los

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

efectos de depresión respiratoria de las benzodiazepinas son más graves en pacientes con trastorno respiratorio.

Las benzodiazepinas aumentan los efectos de otros depresores del SNC, incluido el alcohol.

#### Tratamiento

Monitorización de los signos vitales del paciente y la instauración de las medidas de soporte según el estado clínico del paciente. En particular, los pacientes pueden requerir tratamiento sintomático para los efectos cardiorrespiratorios o los efectos del SNC.

Si se ha tomado por vía oral se puede prevenir la absorción utilizando un método apropiado, por ejemplo, el tratamiento dentro de las primeras 1-2 horas con carbón activo. Si se utiliza carbón activo, es necesaria la protección de las vías respiratorias en los pacientes somnolientos. En caso de ingestión mixta se recomienda el lavado gástrico, sin embargo, no es una medida rutinaria.

Si la depresión del SNC es importante, se considerará el uso de flumazenil (antagonista de las benzodiazepinas). Debe administrarse exclusivamente bajo condiciones de estrecha monitorización. Tiene una vida media muy corta (una hora) por lo tanto a los pacientes a los que se les ha administrado flumazenil requieren monitorización hasta que los efectos hayan desaparecido. Flumazenil debe usarse con extrema precaución en presencia de medicamentos que reducen el umbral convulsivo (por ejemplo, los antidepresivos tricíclicos). Remitirse a la información sobre prescripción de flumazenil para tener más información sobre el correcto uso de este medicamento.

## **4. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

### **4.1. Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico. Hipnóticos y sedantes: derivados de las benzodiazepinas, código ATC: N05CD08.

El midazolam tiene efectos hipnóticos y sedantes que se caracterizan por un inicio rápido y una duración breve. También tiene efectos ansiolíticos, anticonvulsivantes y miorrelajantes. El midazolam afecta a la función psicomotora después de dosis únicas y/o repetidas, pero causa cambios hemodinámicos mínimos.

Las acciones centrales de las benzodiazepinas están mediadas por una potenciación de la neurotransmisión GABAérgica en las sinapsis inhibitoras. En presencia de benzodiazepinas, la afinidad del receptor GABA por el neurotransmisor se potencia por medio de una modulación alostérica positiva que da lugar a un aumento de la acción del GABA liberado sobre el flujo transmembrana postsináptico de iones de cloruro.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

Desde el punto de vista químico, el midazolam es un derivado del grupo imidazobenzodiazepínico. Aunque la base libre es una sustancia lipofílica con baja solubilidad en agua, el nitrógeno básico en posición 2 del sistema del anillo de imidazobenzodiazepina permite que el principio activo de midazolam forme sales solubles en agua con ácidos, lo cual da lugar a la formación de una solución inyectable estable y bien tolerada. Esto, junto con la transformación metabólica rápida, es la razón del inicio rápido y de la duración breve de los efectos. Debido a su baja toxicidad, el midazolam tiene un espectro terapéutico amplio.

Después de la administración por vía intramuscular o intravenosa, se produce una amnesia anterógrada de corta duración (el paciente no recuerda sucesos que han ocurrido durante la actividad máxima del compuesto).

#### **4.2. Propiedades farmacocinéticas**

##### *Absorción después de la inyección intramuscular*

La absorción del midazolam en el tejido muscular es rápida y completa. Se alcanzan concentraciones plasmáticas máximas en 30 minutos. La biodisponibilidad absoluta tras la inyección intramuscular es superior al 90%.

##### *Distribución*

Cuando el midazolam se inyecta por vía intravenosa, la curva de concentración plasmática-tiempo se caracteriza por una o dos fases de distribución diferentes. El volumen de distribución en estado de equilibrio es de 0,7-1,2 l/kg. El 96-98% del midazolam se une a las proteínas plasmáticas. La fracción principal de la unión a las proteínas plasmáticas se debe a la albúmina. Existe un paso lento e insignificante del midazolam al líquido cefalorraquídeo. En el caso de los seres humanos se ha demostrado que el midazolam atraviesa la placenta con lentitud y penetra en la circulación fetal. Se han encontrado pequeñas cantidades de midazolam en la leche humana.

Midazolam no es un buen sustrato para los transportadores de medicamentos.

##### *Metabolismo*

El midazolam se elimina casi por completo mediante biotransformación. Se ha calculado que la fracción de la dosis extraída por el hígado es del 30-60%. El midazolam es hidroxilado por las isoenzimas CYP3A4 y CYP3A5 del citocromo P450 y el principal metabolito urinario y plasmático es el alfa-hidroximidazolam. Las concentraciones plasmáticas de alfa-hidroximidazolam representan el 12% de las del compuesto original. El alfa-hidroximidazolam es farmacológicamente activo, pero contribuye solo en un grado mínimo (alrededor del 10%) a los efectos del midazolam por vía intravenosa.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

*Eliminación*

En el caso de voluntarios sanos, la semivida de eliminación del midazolam es de 1,5 a 2,5 horas. La semivida de eliminación del metabolito es inferior a 1 hora; por consiguiente, tras la administración de midazolam, las concentraciones del compuesto original y del metabolito principal descienden en paralelo. El aclaramiento plasmático es de 300-500 ml/min. El midazolam se elimina fundamentalmente por vía renal (60-80% de la dosis inyectada) y se recupera como alfa-hidroximidazolam glucuroconjugado. Menos del 1% de la dosis se recupera en la orina como fármaco sin modificar. Cuando el midazolam se administra en perfusión intravenosa, su cinética de eliminación no difiere de la correspondiente a la inyección en bolo. La administración repetida de midazolam no induce enzimas metabolizadoras del fármaco.

*Farmacocinética en el caso de poblaciones especiales**Personas de edad avanzada*

En el caso de los adultos mayores de 60 años, la semivida de eliminación puede prolongarse hasta cuatro veces.

*Población pediátrica*

La semivida de eliminación tras la administración por vía intravenosa es menor en el caso de los niños de 3-10 años (1-1.5 horas) que en el caso de los adultos. La diferencia concuerda con un incremento de la depuración metabólica en el caso de los niños.

*Recién nacidos*

En el caso de los recién nacidos la semivida de eliminación es, en promedio, de 6-12 horas, probablemente por la inmadurez del hígado, y la depuración está disminuida (ver sección 3.4). Los recién nacidos con insuficiencia renal y hepática relacionada con asfixia tienen riesgo de generar concentraciones séricas inesperadamente altas de midazolam debido a un aclaramiento significativamente reducido y variable.

*Obesidad*

La semivida media es mayor entre los pacientes obesos que entre los no obesos (5,9 frente a 2,3 horas). Ello obedece a un incremento aproximadamente del 50% del volumen de distribución corregido por el peso corporal total. La eliminación no es significativamente diferente entre los obesos con respecto a los no obesos.

*Pacientes con insuficiencia hepática*

La semivida de eliminación de los pacientes cirróticos puede ser más prolongada y la depuración puede ser menor en comparación con voluntarios sanos (ver sección 3.4).

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

*Pacientes con insuficiencia renal*

La farmacocinética del midazolam libre no se ve alterada en pacientes con insuficiencia renal grave. El principal metabolito del midazolam, el 1'-hidroximidazolam glucurónido, ligeramente activo desde el punto de vista farmacológico y que se excreta a través del riñón, se acumula en pacientes con insuficiencia renal grave. Esta acumulación puede producir una sedación prolongada. Por consiguiente, el midazolam se debe administrar con precaución y se debe ajustar su dosis hasta alcanzar el efecto deseado (ver sección 3.4).

*Pacientes en estado crítico*

La semivida de eliminación del midazolam se prolonga hasta 6 veces en el caso de los pacientes gravemente enfermos.

*Pacientes con insuficiencia cardíaca*

La semivida de eliminación es más prolongada en el caso de los pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva que entre las personas sanas (ver sección 3.4).

**4.3. Datos de seguridad preclínica**

No existen datos preclínicos que tengan interés para el médico aparte de los ya incluidos en otros apartados del folleto.

**5. DATOS FARMACÉUTICOS**

**5.1. Lista de excipientes**

~~Propilenglicol.~~

~~Ácido clorhídrico (para ajuste de pH).~~

~~Agua para inyectables.~~

**De acuerdo a la última fórmula aprobada en el registro sanitario.**

**5.2. Incompatibilidades**

**No deben diluirse las ampollas de MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg / 1 mL con Macrodex al 6% en glucosa.**

**No debe mezclarse la solución de MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg / 1 mL en ampollas, con inyecciones de compuestos alcalinos, Midazolam precipita en bicarbonato sódico (ejemplo Ringer lactato).**

**5.3. Periodo de eficacia**

**3 años.**

**5.4. Precauciones de almacenamiento**

**Almacenar a no más de 30°C y protegido de la luz.**

**Manténgase fuera del alcance de los niños**

**FOLLETO DE INFORMACIÓN PROFESIONAL**  
**MIDAZOLAM SOLUCIÓN INYECTABLE 5 mg/mL**

No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

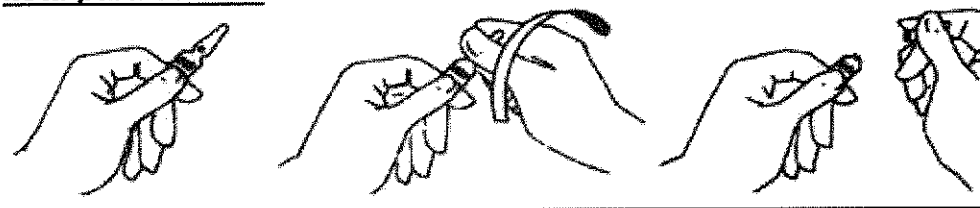
**5.5. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones**

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

Las soluciones de midazolam para infusión, más concentradas, pueden provocar una precipitación de midazolam, sobre todo si el pH de la muestra excede de 4,5 - 5.

**6. INSTRUCCIONES DE APERTURA DE AMPOLLA**

- 1. Para abrir la ampolla debe cogerla con una mano, como muestra la figura, dejando el punto coloreado en la posición indicada.**
- 2. Colocar el dedo pulgar sobre el punto coloreado y sujetar la parte superior de la ampolla.**
- 3. Ejercer una pequeña presión hacia atrás y la ampolla quedará abierta y lista para su uso.**



**Fabricado por Laboratorio Biosano S.A. Aeropuerto N° 9941, Santiago – Chile.**

**Fono: +56 2 23901300 – email: lab.biosano@biosano.cl – www.biosano.cl**

~~Presentación: Según lo autorizado en el registro sanitario.~~

~~Fabricado por Laboratorio Biosano S.A.~~

~~Aeropuerto 9941 Cerrillos~~

~~Santiago – Chile~~

~~www.biosano.cl~~