

Inducort Complex

Dexametasona - Ciproheptadina

Solución Inyectable

Antiinflamatorio - Antihistamínico - Antiserotoninico

Vía de Administración: Inyectable IM-IV

FÓRMULA

Cada ampolla de 1 mL contiene:
Dexametasona (como Fosfato sódico)..... 4 mg
Ciproheptadina clorhidrato..... 1 mg
Excipientes..... c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

INDUCORT COMPLEX INYECTABLE posee en su fórmula a la **Dexametasona**, conocido y eficaz antiinflamatorio esteroideo, asociada con la **Ciproheptadina**, antihistamínico y antiserotoninico. Dicha asociación permite que este fármaco sea destinado al tratamiento de muchísimos cuadros en los cuales dicha unión representa la solución más rápida y satisfactoria.

INDICACIONES

Shock anafiláctico. Edema angioneurótico. Reacciones por drogas o sueros. Estados alérgicos de las vías respiratorias, como ser: bronquitis asmática, laringitis subglótica, rinitis vasomotora, rinitis alérgica. Dermatitis por contacto. Prurito.

POSOLOGÍA

Niños de 2 a 6 años: 1/2 ampolla por vía intramuscular, 1 a 3 veces al día.

Adultos: 1 ampolla por vía intramuscular 1 a 3 veces al día.

En caso de urgencia se puede usar por vía intravenosa.

CONTRAINDICACIONES

Tuberculosis activa o latente. Úlcera péptica. Osteoporosis. Herpes ocular simple. Tromboflebitis. Psicosis latente.

REACCIONES ADVERSAS

El riesgo de que se produzcan reacciones adversas, tanto sistémicas como locales, aumenta con la duración del tratamiento o con la frecuencia de la administración. Son de incidencia menos frecuentes: visión borrosa, polidipsia, disminución del crecimiento en niños y adolescentes, escozor, dolor y hormigueo en la zona de la inyección, rash cutáneo. Durante el uso en el largo plazo pueden darse: ardor abdominal, síndrome de cushing, hipertensión, calambres, mialgias, debilidad muscular, hematomas no habituales.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Tener en cuenta que aumenta el riesgo de infección durante el tratamiento. En pacientes geriátricos y pediátricos aumenta el riesgo de reacciones adversas. No se han descrito problemas en la lactancia con dosis fisiológicas o farmacológicas bajas, pero con dosis mayores se excretan en la leche materna y pueden causar supresión del crecimiento en el niño. Se deberá evitar la ingestión de alcohol u otros depresores del S.N.C. Tener precaución si se produce somnolencia.

INTERACCIONES

Aumenta el riesgo de hepatotoxicidad cuando se emplea simultáneamente con dosis elevadas de Paracetamol o en tratamientos crónicos. Aumenta el riesgo de úlcera o hemorragia gastrointestinal con los antiinflamatorios no esteroideos (AINE). La Anfotericina-B parenteral puede provocar hipokalemia severa en asociación con Glucocorticoides. El uso de antiácidos disminuye la absorción de la **Dexametasona**. Debido a su actividad hiperglucemiante intrínseca puede ser necesario ajustar las dosis de insulina o de hipoglucemiantes orales. El uso junto con glucósidos digitálicos aumenta la posibilidad de arritmias. Aumenta el metabolismo de la Mexiletina, disminuyendo su concentración plasmática. No se recomienda la administración de vacunas de virus vivos, ya que puede potenciarse la replicación de los virus de la vacuna. Se potencian los efectos depresores sobre el SNC de antidepresivos tricíclicos: Alcohol, Maprotilina. Aumentan los efectos antimuscarínicos por el uso simultáneo de Haloperidol, Ipratropio, Fenotiazinas o Procaína. No se recomienda el uso junto con inhibidores de la MAO, por que puede prolongar e intensificar los efectos antimuscarínicos y depresores del SNC de los antihistamínicos.

SOBREDOSIS

Anafilaxia generalizada (hinchazón en la cara, membranas nasales y párpados, urticarias; sensación de falta de aire; dificultad para respirar; opresión en el pecho, latidos cardíacos rápidos o irregulares, sibilancias); enrojecimiento de la cara o mejillas; crisis convulsivas.

La administración intravenosa rápida de dosis elevadas se han descrito como causante de convulsiones, angioedema y/o reacciones anafilácticas y muerte repentina asociada con arritmias cardíacas. Se recomienda la monitorización con electrocardiograma (ECG).

TRATAMIENTO

Los equipos, medicamentos y personal entrenado necesarios para el tratamiento de estas complicaciones deben estar disponibles de inmediato.

RESTRICCIONES DE USO

Pacientes con sensibilidad a la **Dexametasona y Ciproheptadina**.

CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25° C. Variación admitida entre 15° y 30° C.

PRESENTACIÓN

Cajas conteniendo 5 ampollas x 1 mL.

Manténgase fuera del alcance de los niños
Venta Bajo Receta

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13

MEDICAL

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 5735