

Amlodipino 1 mg/ml suspensión oral

Composición

Componentes	Composición
Amlodipino	250 mg
Metilcelulosa 1%-jarabe simple 1:1 c.s.p.	250 ml

Modo de elaboración

1. Verter el amlodipino en un mortero.
2. Añadir la mezcla de metilcelulosa y jarabe simple en pequeñas cantidades hasta formar una pasta uniforme.
3. Adicionar parte del vehículo en proporciones geométricas, mezclar bien, y transferir a una probeta graduada.
4. Lavar el mortero con porciones del vehículo e ir adicionándolo a la probeta hasta el volumen final de 250 ml.
5. Agitar hasta perfecta homogeneización.
6. Envasar sin dejar reposar en frasco topacio.

Caducidad y conservación

- Estabilidad: 91 días en nevera (4 °C) o 56 días a temperatura ambiente (25 °C).
- Conservación: en nevera. Proteger de la luz.

Etiquetado

Servicio de Farmacia	Hospital
<u>Amlodipino 1 mg/ml, suspensión oral</u>	
Conservar en nevera. Proteger de la luz.	
Agitar antes de usar.	
Fecha elab:	Fecha cad:
Lote:	
Observaciones:	

Observaciones

En la bibliografía consultada para la elaboración de esta fórmula los autores utilizan comprimidos de amlodipino de 5 mg.

Bibliografía

- Nahata MC, Morosco RS, Hipple TF. Stability of amlodipine besylate in two liquid dosage form. J Am Pharm Assoc (Wash) 1999; 39: 375-377.
- Nahata M, Pai V, Hipple T. Pediatric drug formulations, 5.^a ed. Harvey Whitney. Cincinnati, 2003.
- Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM. Pediatric dosage handbook, 9.^a ed. Lexi-Comp Clinical Reference Library. Chicago, 2002.
- MICROMEDEX[®] Healthcare Series Integrated Index. Vol. 124. [Base de datos en internet]. Thomson MICROMEDEX.c1974-2005.Drugdex drug evaluations: AMLODIPINE. Disponible en: <http://mdxsefh.gpm.es>

Amlodipino 1 mg/ml suspensión oral

Composición

Componentes	Cantidad
Amlodipino	250 mg
Ora Sweet-Ora Plus 1:1 c.s.p	250 ml

Modo de elaboración
1. Verter el

amlodipino en un mortero.

2. Añadir el vehículo en pequeñas cantidades hasta formar una pasta uniforme.

3. Adicionar parte del vehículo en proporciones geométricas, mezclar bien, y transferir a una probeta graduada.

4. Lavar el mortero con porciones del vehículo e ir adicionándolo a la probeta hasta el volumen final de 250 ml.

5. Agitar hasta perfecta homogeneización.

6. Envasar, sin dejar reposar, en frasco topacio.

Caducidad y conservación

— Estabilidad: 91 días en nevera (4 °C) o a temperatura ambiente (25 °C).

— Conservación: en nevera. Proteger de la luz.

Etiquetado

Servicio de Farmacia	Hospital
<u>Amlodipino 1 mg/ml, suspensión oral</u>	
Conservar en nevera. Proteger de la luz.	
Agitar antes de usar.	
Fecha elab:	Fecha cad:
Lote:	
Observaciones:	

Observaciones

En la bibliografía consultada para la elaboración de esta fórmula los autores utilizan comprimidos de amlodipino de 5 mg.

Bibliografía

—Nahata MC, Morosco RS, Hipple TF. Stability of amlodipine besylate in two liquid dosage form. J Am Pharm Assoc (Wash) 1999; 39: 375-377.

—Nahata M, Pai V, Hipple T. Pediatric drug formulations, 5^a ed. Harvey Whitney. Cincinnati, 2003.

—Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM. Pediatric dosage handbook, 9.^a ed. Lexi-Comp Clinical Reference Library. Chicago, 2002.

—MICROMEDEX[®] Healthcare Series Integrated Index. Vol. 124. [Base de datos en internet]. Thomson MICROMEDEX.c1974-2005.Drugdex drug evaluations:AMLODIPINE. Disponible en: <http://mdxsefh.gpm.es>

Amlodipino oral

Indicaciones

— Hipertensión.

Posología

- Dosis inicial: 0,1 mg/kg, 1 o 2 veces al día.
- Dosis usual: 0,1-0,3 mg/kg, 1 o 2 veces al día.
- Dosis máxima: 0,6 mg/kg/día o hasta 20 mg/día.

Información al paciente

Los alimentos no afectan la biodisponibilidad del amlodipino.
No suspender de forma brusca el fármaco.