

## AMIODARONA 5 MG/ML SUSPENSIÓN ORAL

### **FORMA FARMACÉUTICA:**

Suspensiones

### **VIA DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía oral

### **INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:**

Tratamiento de arritmias supraventriculares y ventriculares.

Posología: Dosis de carga: 10-20 mg/kg/día, repartida en 1 ó 2 dosis al día, durante 7-10 días. Dosis de mantenimiento: 5-10 mg/kg/día administrada 1 vez al día.

### **NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:**

Administrar con las comidas. Agitar antes de administrarlo.

### **SOBREDOSIS:**

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

### **EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Embarazo: Contraindicado. Lactancia: Contraindicado

### **USO EN NIÑO:**

Aceptado su uso en niños

### **EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:**

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

### **OTRAS:**

Este medicamento contiene sacarosa como excipiente por lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

### **CONTRAINDICACIONES:**

No utilice este medicamento en caso de alergia al principio activo (amiodarona), yodo o a cualquiera de sus excipientes.

Bradycardia sinusal y bloqueo seno-auricular, alteraciones graves de la conducción aurículo-ventricular, alteraciones de la función tiroidea, asociación con fármacos que pueden provocar torsade de pointes, embarazo y lactancia.

#### **PRECAUCIONES:**

Se recomienda durante el tratamiento realizar monitorización hepática, tiroidea. Se debe evitar la exposición al sol de su piel o a lámparas solares y tomar medidas protectoras durante toda la duración del tratamiento y pasadas varias semanas tras la finalización del mismo. Tras la toma prolongada del fármaco puede que la piel tome un color azul-gris, especialmente en áreas expuestas al sol. Este color desaparecerá después de finalizado el tratamiento.

#### **INTERACCIONES:**

Evitar uso concomitante con beta-bloqueantes, inhibidores de los canales de calcio, laxantes estimulantes. Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando algún otro medicamento, incluso si no necesita receta o es un producto de herbolario.

#### **REACCIONES ADVERSAS:**

La presentación de reacciones adversas con amiodarona es frecuente, particularmente toxicidad cardiaca, pulmonar y hepática. También alteraciones oculares, digestivas, neurológicas y tiroideas. En ocasiones estas manifestaciones están relacionadas con la dosis y revierten tras una reducción de la dosis.

#### **CONSERVACIÓN:**

Refrigerado, protegido de la luz. Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

#### **PLAZO DE VALIDEZ:**

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 2 meses desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

#### **FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

Abril de 2014