

## **IODURO POTÁSICO 16mg/ml SOLUCIÓN ORAL**

### **FORMA FARMACÉUTICA:**

Soluciones

### **CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN**

100 ml

### **COMPOSICIÓN:**

POTASIO IODURO	1600mg
AGUA CONSERVANTE SIN	
PROPILENGLICOL c.s.p.	45ml
JARABE SIMPLE c.s.p.	100ml

### **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía oral

### **INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:**

#### **INDICACIONES**

- Bloqueo tiroideo después de una emergencia de radiación nuclear.
- Protección de la glándula tiroides durante el uso de radiofármacos.
- Esporotricosis cutánea.

#### **POSOLOGÍA:**

Cada 130,8 mg de yoduro potásico aportan 100 mg de yodo. Cada gramo de yoduro potásico representa 6 mmol de potasio y de yodo.

- Bloqueo tiroideo:

Neonatos: 16,25mg una vez al día.

Niños menores de 3 años: 32,5mg una vez al día.

Niños de 3 a 12 años: 65mg una vez al día.

Adolescentes menores de 68kg: 65mg una vez al día; mayores de 68kg 130mg una vez al día.

Continuar el tratamiento hasta que pase el riesgo o hasta la implementación de otras medidas de seguridad.

- Protección de la glándula tiroides:

Neonatos: 16mg el día previo al uso de radiofármacos.

Niños menores de 3 años: 32mg una vez al día.

Niños de 3 a 13 años: 65mg una vez al día.

Adolescentes mayores de 13 años: 130mg una vez al día.

Empezar de 1 a 48h antes de la exposición, continuar después de la administración del radiofármaco hasta que el riesgo de esta exposición haya disminuido.

- Esporotricosis cutánea:

Niños y adolescentes: Inicial 50mg 3 veces al día, aumentando según tolerancia (en incrementos inferiores a 50mg/kg/dosis); dosis máxima 2.500mg/dosis. Continuar a la máxima dosis tolerada durante varias semanas hasta resolución de las lesiones.

**NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:**

Se recomienda tomar el medicamento con gran cantidad de agua para evitar la irritación gástrica.

**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:**

La administración de preparados de yodo debe realizarse por indicación expresa del médico basada en la evaluación beneficio-riesgo.

El ioduro potásico pasa a leche materna pudiendo producir sarpullidos o supresión tiroidea en el lactante.

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

**USO EN NIÑO:**

Ver indicaciones y posología.

**EFFECTO 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:**

No se han descrito otras precauciones especiales. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

### **CONTRAINDICACIONES:**

- Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la formulación.
- Bronquitis aguda.
- Hipertiroidismo manifiesto.
- Adenoma tiroideo.
- Insuficiencia renal.

### **PRECAUCIONES:**

- Precaución en el inicio de tratamiento (sensibilidad al yodo, vasculitis, bocio, tiroiditis autoinmune), enfermedad renal, hiperpotasemia o tuberculosis activa.
- Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo y parahidroxibenzoato de propilo.
- Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

### **INTERACCIONES:**

Diuréticos ahorradores de potasio, sales de litio, fármacos antitiroideos.

### **REACCIONES ADVERSAS:**

Bocio, hipertiroidismo, hipotiroidismo, náuseas, dolor abdominal, sabor metálico, aumento de la salivación, urticaria, erupciones exantemáticas, angioedema, vasculitis, periarteritis fatal, edema, reacciones de hipersensibilidad, reacciones semejantes a la enfermedad del suero (fiebre, artralgias, crecimiento de ganglios linfáticos, eosinofilia).

### **CONSERVACION:**

Conservar refrigerado (2-8°C) protegido de la luz y la humedad.

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 30 días desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

### **FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

22/07/2017