

# AMIODAR<sup>®</sup>

AMIODARONA CLORHIDRATO 200 mg

COMPRIMIDOS  
VIA DE ADMINISTRACION: ORAL

ANTIARRITMICO

#### FORMULA:

Cada comprimido ranurado contiene:

Amiodarona Clorhidrato.....200 mg  
Excipientes.....C.S.

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA E INDICACIONES:

La acción antiarrítmica de AMIODAR, se debe a que prolonga la duración del potencial de acción del período refractario de todos los tejidos cardíacos (seno auricular, nodo atrio-ventricular, aurículas y ventrículos) sin afectar el potencial trans-membranal de reposo.

Esto se ve también cuando existen vías anómalas de conducción como el síndrome de Wolff - Parkinson (W.P.W.) Es antagonista no competitivo de los receptores alfa y beta adrenérgicos.

Corresponde a los agentes Tipo III de Vaughan - Willians con algunas propiedades de los antiarrítmicos Tipo I. Su absorción es del 20 al 55 % de la dosis oral. No provoca modificaciones hematológicas, metabólicas, hepáticas y/o renales.

Está indicado en cualquier tipo de arritmia: nodal, ventriculares o supraventriculares.

#### CONTRAINDICACIONES:

Bloqueo auriculo ventricular preexistente, neumonitis, fibrosis pulmonar, bradicardia por disfunción severa del nódulo sinusal, hipopotasemia.

#### REACCIONES ADVERSAS:

Fibrosis pulmonar, hipo o hiper tiroidismo, en general aparecen con concentraciones superiores a 2,5 mcg/ml con tratamiento continuo y durante un período mayor a 6 meses.

Bradicardia sinusal asintomática.

En 2 a 5 % de los casos pueden aparecer arritmias, tos febrícula, dolor en el pecho, sensación de falta de aire, debilidad en brazos y piernas, temblores.

En personas de edad avanzada: ataxia y otros efectos neuro- tóxicos, en pacientes con ICC: por efectos adversos hemodinámicos potenciales, en pacientes con enfermedades hepáticas porque el metabolismo puede reducirse y en pacientes con hipopotasemia.

#### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Antes de iniciar el tratamiento se recomienda realizar ECG, pruebas de función tiroidea y niveles de potasio sérico. Se debe tener especial atención en utilizar la mínima dosis efectiva, ya que los efectos indeseables

usualmente son dosis-dependientes. Los pacientes deben evitar la exposición al sol o utilizar medidas de protección durante la terapia. En los pacientes con antecedentes tiroideos, personales o familiares, el tratamiento debe ser administrado con precaución, es decir, a una posología mínima activa, bajo estricta vigilancia clínica y realizando estudios de función tiroidea antes de iniciar el tratamiento, durante el tratamiento y meses después de haberlo suspendido. Es recomendable durante el tratamiento realizar monitoreo de la función hepática (transaminasas). Anestesia: Antes de cualquier cirugía deberá informarse al anestesiólogo que el paciente está bajo tratamiento con AMIODARONA para considerar las posibles interacciones medicamentosas. Precauciones especiales: La acción farmacológica de la AMIODARONA induce cambios en el ECG: aparición de onda U y alargamiento del segmento QT (relacionado con la prolongación de la repolarización). Estos cambios no reflejan toxicidad. En pacientes de edad avanzada puede disminuir significativamente la frecuencia cardiaca. El tratamiento deberá suspenderse en casos de inicio de bloqueo A-V de 2° o 3° grado, bloqueo sinoauricular o bloqueo bifascicular. La AMIODARONA contiene yodo, por lo que puede interferir con la captación de yodo radiactivo. Sin embargo, las pruebas de función tiroidea permanecen interpretables.

#### POSOLOGÍA:

Dosis de ataque: 800 mg / día durante una semana.

Dosis de mantenimiento: 200 a 400 mg / día con incremento de acuerdo al resultado terapéutico, con 2 a 3 días de interrupción dentro de la semana de su uso.

Discontinuar si hubiere bradicardia menor a 50 latidos por minuto.

#### RECOMENDACIÓN:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas Av. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel.: 204800

#### PRESENTACIÓN:

Caja x 30 comprimidos.

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Venta Bajo Receta.

Elaborado por Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S. A. – Acceso Norte

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Farm. Jaime Cristóful - Reg. Prof. N° 2.719

SCAVONE HNOS. S.A. - PHARMETICA - División Farmacéutica

Santa Ana N° 431 c/ Avda. España - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Q.F. Amilcar Sena - Reg. Prof. N° 4.885