

BIOCORYL Inyectable
(Procainamida)

Especialidad de USO HOSPITALARIO
Tratamiento de las arritmias cardíacas

COMPOSICIÓN

Composición por vial:

Principio activo:

Procainamida clorhidrato 1,0 g

Excipientes:

Alcohol bencílico, bisulfito sódico (E222), agua para preparación inyectable.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable.

Envase conteniendo 1 vial de 10 ml.

ACTIVIDAD

El clorhidrato de procainamida es un antiarrítmico que disminuye la excitabilidad del miocardio restaurando el ritmo cardíaco normal. No solamente es eficaz en las arritmias ventriculares sino también en las de origen auricular.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular

J. URIACH & Cía, S.A.....
Av. Camí Reial 51-57
08184 Palau-solità i Plegamans
(Barcelona-España).....

Fabricante:

B. BRAUN MEDICAL, S.A.
Ctra. de Terrassa, 121
08191 Rubí
(Barcelona)

INDICACIONES

Taquicardia ventricular, extrasístoles, contracciones ectópicas, flúter auricular, fibrilación auricular, arritmias de la anestesia, en cirugía intratorácica, cardíaca, etc.

CONTRAINDICACIONES

Casos de hipersensibilidad conocida frente al principio activo y/o excipientes. BIOCORYL® está contraindicado cuando existen lesiones extensas y graves del miocardio y en el bloqueo auriculoventricular completo.

PRECAUCIONES

La solución inyectable es incolora o ligeramente amarilla. No deberá administrarse si adquiere un color más oscuro o distinto.

INTERACCIONES

BIOCORYL® puede potenciar la acción de los fármacos hipotensores.

ADVERTENCIAS

Advertencias sobre excipientes:

Por contener 100 mg/10 ml de alcohol bencílico como excipiente, este medicamento está contraindicado en niños menores de tres años.

Por contener 50 mg/10 ml de bisulfito sódico como excipiente, este medicamento puede causar reacciones de tipo alérgico incluyendo reacciones anafilácticas y broncoespasmo en pacientes susceptibles, especialmente en aquellos con historial asmático o alérgico.

POSOLOGÍA

Por vía intramuscular: La dosis recomendada es de 0,5 g de procainamida (5 ml de BIOCORYL®) seguido de 0,5 a 1 g, a intervalos de 1-6 horas según la respuesta.

Por vía intravenosa: Entre 0,2 y 1 g de procainamida. La inyección en este caso, deberá practicarse muy lentamente (no más de 1 ml de BIOCORYL® por minuto) vigilando la presión arterial y teniendo a mano un vasoconstrictor (adrenalina por ejemplo) por si se presentara hipotensión. Deberá transcurrir un intervalo de tiempo de 4-6 horas antes de administrar, si fuese necesario, una nueva dosis.

NORMAS PARA LA CORRECTA PREPARACIÓN

La vía intramuscular es la más recomendable por su seguridad y a la vez relativa rapidez de acción. La vía intravenosa debe reservarse para casos de urgencia.

INTOXICACIÓN Y TRATAMIENTO

Cuando se emplea la vía intravenosa, dosis altas administradas accidentalmente o de modo voluntario, pueden provocar caída brusca de la presión arterial hasta producir colapso. En este caso el tratamiento consistirá en la supresión del medicamento y en medidas sintomáticas, tales como el uso de adrenalina en los casos de hipotensión seria.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91.562.04.20.

REACCIONES ADVERSAS

En algunos pacientes, la administración intravenosa puede dar lugar a la aparición de hipotensión y trastornos del ritmo cardíaco.

En caso de administración prolongada se han descrito la aparición de: síndrome lupus-like, neutropenia, trombocitopenia y anemia hemolítica.

Otros efectos secundarios descritos: anorexia, náuseas, vómitos, dolor abdominal o diarrea.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

OTRAS PRESENTACIONES

BIOCORYL® Cápsulas: Envase de 20 cápsulas.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

CON RECETA MÉDICA

TEXTO REVISADO: Septiembre 2002