

Platelet®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Etamsilato. Código ATC: B02BX01

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene etamsilato 500 mg, excipientes: metabisulfito de sodio, otros c.s.

Cada ampolla ámbar de 2 mL contiene etamsilato 250 mg, excipientes: metabisulfito de sodio, otros c.s.



FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula, solución inyectable.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Cápsula: Oral.
Ampolla: Intramuscular e intravenosa.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Hemostático, antihemorrágico.

PROPIEDADES.

Platelet® posee propiedades hemostáticas y antihemorrágicas. Activa los procesos normales de la hemostasis. Esta activación se manifiesta en el primer instante de la función hemostática (interacción endotelio-plaqueta), mejorando la adhesividad plaquetaria y restaurando o manteniendo normal la resistencia de los vasos sanguíneos. Es capaz de reducir el tiempo de sangrado y el volumen de las pérdidas sanguíneas. Su mecanismo de acción rápido y que se prolonga por varios días se explica debido a su intervención directa a nivel del endotelio capilar, o indirecta por medio del proceso de fibrinación in situ. Etamsilato no posee efecto vasoconstrictor, no influye en la fibrinólisis y no modifica los factores plasmáticos de la coagulación.

INDICACIONES.

En cirugía: Prevención y tratamiento de hemorragias capilares pre o posoperatorias, en todas las intervenciones delicadas y en aquellas que afectan tejidos altamente vascularizados: Otorrinolaringología, odontostomatología, ginecología, obstetricia, urología, oftalmología, cirugía plástica y reconstructiva.

En medicina interna: Prevención y tratamiento de hemorragias capilares de cualquier origen y localización: Hematuria, hematemesis, melena, epistaxis y gingivorragia.

En ginecología: Metrorragia, menorragia primaria o debida a los dispositivos intrauterinos en ausencia de una patología orgánica. En aquellos casos en que sea conveniente salvaguardar al paciente de posibles accidentes o complicaciones debidos a una resistencia disminuida o a una fragilidad excesiva de los capilares.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología se aconseja 500 mg 2 a 3 veces en 24 horas. Preoperatorio: 1 a 2 ampollas I.V./I.M., 1 hora antes de la cirugía. Intraoperatorio: 1 a 2 ampollas I.V., repetir la dosis si fuera necesario. Posoperatorio: 1 a 2 ampollas I.V./I.M. o 1 cápsula cada 4 a 6 horas mientras persista el riesgo de hemorragia.

Niños: La mitad de la dosis indicada para adultos. Neonatos: 10 mg por kg de peso corporal (0,1 mL = 12,5 mg) vía I.M. dentro de las 2 horas posteriores al nacimiento, luego cada 6 horas durante 4 días.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Gastralgia, náuseas, cefalea, rash cutáneo. En la mayoría de los casos estos síntomas desaparecen espontáneamente, si persisten la dosis debe ser disminuida o el tratamiento debe ser suspendido. En ciertos casos, la administración parenteral puede producir una disminución de la presión arterial, volviendo ésta a sus valores normales dentro de las siguientes horas.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Porfiria aguda. La solución inyectable no debe administrarse en pacientes con asma bronquial, hipersensibilidad comprobada a los sulfitos.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Tiamina (vitamina B1) es inactivada por metabisulfito. Si fuera necesaria una perfusión con dextran, Platelet® debe inyectarse primero.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

La administración parenteral de etamsilato puede provocar la caída de la tensión arterial, no hay ningún dato relativo a este riesgo con la administración oral.

Este medicamento contiene metabisulfito de sodio, por lo que podría causar reacciones de tipo alérgico, incluyendo reacciones anafilácticas y broncoespasmo en pacientes susceptibles, en especial en aquellos con historial asmático o alérgico.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Cápsula: Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en el envase original. No contiene gluten.

Ampolla: Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C.

Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas".

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 20 cápsulas

Estuche x 4 ampollas



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA).
Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.

