

TERADOL®

TERADOL® FORTE

CLASE FARMACOLÓGICA.

Metamizol sódico. Código ATC: N02BB02

COMPOSICIÓN.

TERADOL® cada ampolla ámbar x 2 mL contiene dipirona (terapirol) 1 g, excipientes c.s.

TERADOL® FORTE cada ampolla ámbar x 4 mL contiene dipirona (terapirol) 2 g, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución inyectable.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

I.M., I.V. lenta.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico, antipirético.

INDICACIONES.

Tratamiento sintomático de los procesos que cursan con dolor intenso y/o fiebre. Dolor agudo y crónico. Dolor postoperatorio, dolor postraumático, dolor posparto, dolor tumoral. Neuritis, neuralgia del trigémino, herpes zóster, cefaleas, otalgias y odontalgias. Fiebre alta que no responde a antitérmicos orales.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja en personas mayores de 15 años: 1 ampolla de TERADOL® o TERADOL® FORTE por vía intramuscular o intravenosa lenta cada 8 horas. No sobrepasar 6 g por día.

Si se requiere una acción analgésica potente sostenida es aconsejable la administración de 4 a 6 g de TERADOL® diarios por venoclisis, es compatible con soluciones dextrosadas o fisiológicas.

En niños y lactantes puede administrarse cada 6 a 8 horas. Lactantes únicamente por vía I.M. a dosis kg/peso.

El contenido de las ampollas de TERADOL® y TERADOL® FORTE es BEBIBLE, se aconseja mezclar con medio vaso de jugo.

En la indicación de dolor oncológico se recomienda ingerir el contenido de 1 a 2 ampollas de TERADOL® cada 6 a 8 horas, no sobrepasar los 7 días de tratamiento ni 6 g por día.

SOBREDOSIS.

La intoxicación aguda por terapirol es poco frecuente. La sobredosis moderada produce náuseas, vómitos y dolor abdominal. Dosis mayores a 10 g de terapirol pueden producir manifestaciones neurológicas como vértigo, alucinaciones, hipotermia e hipotensión. No se observaron efectos hepáticos en ningún caso. Pueden emplearse analépticos y diuresis forzada o diálisis. En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

A las dosis terapéuticas recomendadas el fármaco es bien tolerado. En personas hipersensibles pueden presentarse náuseas, vómitos, mareos, vértigo, y/o urticaria que ceden con la supresión del tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

La administración simultánea de terapirol con ciclosporina reduce la acción de ésta. Se han descrito cuadros de hipotermia severa cuando se administró clorpromazina junto con terapirol. El alcohol puede potenciar el efecto de terapirol.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a terapirol o a otros derivados pirazolónicos. Puede existir sensibilidad cruzada en pacientes que han tenido síntomas de asma, rinitis o urticaria después de la administración de ASA, paracetamol o antiinflamatorios no esteroideos.

También está contraindicado en casos de porfiria aguda intermitente y deficiencia congénita de glucosa-6-fosfato-deshidrogenasa.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Por ser terapirol un derivado pirazolónico, en pacientes hipersensibles pueden llegar a presentarse trastornos hemáticos por mecanismo inmunoalérgico, siendo el de mayor relevancia la agranulocitosis. Tal eventualidad es de uno en un millón, pero debe ser considerada ante la aparición brusca de fiebre elevada, dolor de garganta / dificultades para tragar y/o inflamación o ulceración de la mucosa bucal, nasal o ano-genital. En tal eventualidad debe suspenderse de inmediato la administración de terapirol y realizarse un control hematológico.

Puede producir reacciones alérgicas. Pacientes con asma bronquial, infecciones respiratorias crónicas, con reacciones de hipersensibilidad. Pacientes con trastornos previos de la hemopoiesis o que estén recibiendo medicamentos citostáticos.

Niños menores de tres meses o con peso inferior a 5 kg. Durante el tratamiento puede llegar a observarse en algunos pacientes una coloración rojiza en la orina que carece de importancia, pues se debe a la presencia de ácido rubazónico, un metabolito inerte excretado de terapirol.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenaar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636
www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 15 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, 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, que promueve la seguridad y salud en el trabajo y el cuidado del medio ambiente.



8077



08/21