

PREDNIX®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Prednisona. Código ATC: H02AB07

COMPOSICIÓN.

Cada 5 mL de suspensión contiene prednisona 20 mg, excipientes: benzoato de sodio, sorbitol, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión oral.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiinflamatorio, antialérgico, inmunosupresor.

PROPIEDADES.

PREDNIX® es un glucocorticoide sintético de acción intermedia con actividad antiinflamatoria cinco veces mayor que la cortisona y con moderado efecto mineralocorticoide. Posee propiedades antiinflamatorias, antialérgicas e inmunosupresoras.

INDICACIONES.

Indicado para el tratamiento de enfermedades alérgicas, asma, endocrinológicas, hematológicas, osteomusculares, del colágeno, dermatológicas, reumáticas, oftálmicas, respiratorias y neoplásicas.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La posología y la duración del tratamiento dependerán del cuadro clínico del paciente y del criterio médico.

Como posología de orientación se aconseja:
Dosis oral pediátrica: 0,14 a 2 mg/kg/día.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

La interrupción del tratamiento a largo plazo requiere una reducción gradual de dosis.

Durante la administración de este medicamento se debe evitar el contacto con personas que presentan varicela o sarampión. Este medicamento puede producir un alza de los niveles de glucosa en la sangre y de la presión arterial, por lo que debe ser administrado bajo supervisión médica.

Benzoato de sodio puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. Sorbitol puede causar molestias gastrointestinales y diarrea, no debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Prednisona puede causar debilidad muscular, náuseas, vómitos, hematomas no habituales, acné o problemas cutáneos. Son de incidencia menos frecuentes: Visión borrosa, sed, adormecimiento, depresión u otros cambios de estado anímico, sensación de falta de aire, rubor facial, síndrome de Cushing.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Infecciones complicadas, shock séptico, meningitis tuberculosa. Infecciones víricas agudas (herpes simple, herpes zóster, varicela) y sarampión.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Antiácidos, fenobarbital, carbamazepina, fenitoína, fenilbutazona, rifampicina, digoxina, furosemida, mitotane, medicamentos que contengan sodio o potasio.

SOBREDOSIS.

Puede producir: fiebre, dolor muscular, náuseas, mareos, fatiga, dificultad para respirar. En caso de sospecha de sobredosis contactar a su médico o acudir al servicio de urgencia más cercano.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C.
Mantener fuera del alcance de los niños.
No usar después de la fecha de vencimiento.
Endulzado con sucralosa, no contiene azúcar.
No contiene gluten.
Venta bajo receta médica.

No repita el tratamiento sin consultar antes con su médico pediatra.

No recomiende este medicamento a otras personas.

“Consulte 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

PRESENTACIÓN.

Estuche conteniendo un frasco x 60 mL y jeringa dosificadora x 10 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.



breskotpharma.com

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG); Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, 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 seguridad y salud en el trabajo.



11/22

PREDNIX®

Estas instrucciones aplican a la presentación comercial x 60 mL

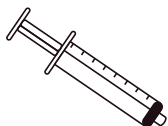
Contenido del estuche:



Frasco con suspensión.



Tapa de seguridad "CHILD PROOF" a prueba de niños.



Jeringa dosificadora.

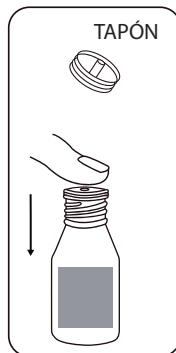


Tapón adaptador.

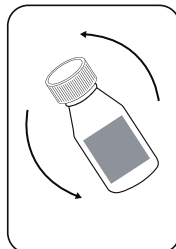
RECOMENDACIONES PREVIAS A LA ADMINISTRACIÓN DE LA SUSPENSIÓN.

Verificar que todos los elementos contenidos en el estuche estén completos y controlar la fecha de vencimiento en el estuche. Lavarse las manos con agua y jabón antes de cada administración.

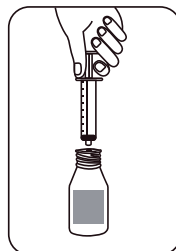
Modo de administración:



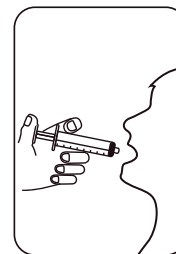
1. Abrir el frasco e insertar el tapón adaptador presionando fuertemente, hasta que encastre completamente en la boca del frasco.



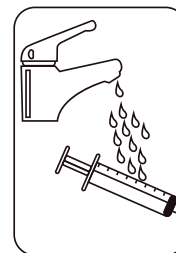
2. Cerrar el frasco con la tapa de seguridad y agitar enérgicamente para conseguir una suspensión homogénea, a fin de garantizar una dosificación exacta.



3. Introducir la jeringa dosificadora en el orificio del tapón. Invertir el frasco y cargar con la dosis prescrita por el médico. Cerrar el frasco con la tapa de seguridad.



4. Utilizar la jeringa dosificadora para administrar la suspensión directamente en la boca del niño.



5. Lavar la jeringa dosificadora separando el émbolo y repetir la administración según las indicaciones del médico.



SCIENCE. LIFE. HOPE.