

HIDROCORTIF



Frasco ampolla de 100 y 500 mg



DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

Hidrocortif es un corticoide sintético con similares mecanismos de acción que el glucocorticoide natural.

COMPOSICIÓN

Hidrocortif® 500: cada frasco ampolla contiene: 640 mg de hidrocortisona hemisuccinato, equivalente a 500 mg de hidrocortisona. Hidrocortif® 100: cada frasco ampolla contiene: 128 mg de hidrocortisona hemisuccinato, equivalente a 100 mg de hidrocortisona.

FARMACODINÁMICA

Es un corticoide sintético con similares mecanismos de acción que el glucocorticoide natural, es decir, induce profundos y rápidos cambios en el metabolismo, entre estos: protege los niveles de glucosa mediante inducción de glucogenosíntesis, promueve la gluconeogénesis a partir de las proteínas; facilita lipólisis. Tiene la capacidad de suprimir las manifestaciones inflamatorias. Si bien es considerado ser un inmunosupresor, dosis terapéuticas de glucocorticoides no disminuyen significativamente las concentraciones de anticuerpos

INDICACIONES Y USO

Hidrocortif® está indicado en: estados alérgicos refractarios a otras terapias: rinitis alérgica, reacciones anafilactoideas por hipersensibilidad a fármacos, enfermedad de suero, asma. Insuficiencia adrenocortical primaria, secundaria o aguda, hiperplasia adrenal congénita, tiroiditis, hipercalcemia asociada con cáncer. Como coadyuvante en el tratamiento agudo de afecciones reumáticas: artritis psoriásica, bursitis, artritis gotosa. Alteraciones oftálmicas alérgicas e inflamatorias graves. Afecciones respiratorias: sarcoidosis sintomática, beriliosis, neumonía por aspiración. Enfermedades del colágeno: lupus eritematoso sistémico, carditis reumática aguda y dermatomiositis sistémica.

ADMINISTRACIÓN Y DOSIS RECOMENDADAS

Tratamiento inicial: Hidrocortif® IV 100 mg administrados en 30 a 60 segundos; Hidrocortif® 500 mg administrados lentamente en 10 minutos. Tratamiento de mantenimiento: las 48 a 72 horas siguientes según necesidades clínicas se pueden repetir Hidrocortif® a estas dosis altas cada 2, 4 o 6 h. El tratamiento no debería sobre pasar los 3 días. Insuficiencia suprarrenal aguda en niños: 1 – 2 mg/kg/dosis IV, seguido de 25 – 250 mg/día en dosis divididas. Shock séptico refractario a noradrenalina y dopamina: 1 – 2 mg/kg cada 6 horas por 7 días.

MODO DE ADMINISTRACIÓN

La vía de administración es por vía intravenosa e intramuscular.

FARMACOCINÉTICA

Luego de la administración de Hidrocortif® por vía IV sus efectos son importantes especialmente durante la primera hora, eliminándose durante las 12 horas siguientes. La administración IM también evidencia una rápida absorción y una eliminación de 12 horas.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes con hipersensibilidad al fármaco o a uno de sus excipientes. Insuficiencia cardíaca congestiva, miastenia grave, úlcera péptica, gastritis, esofagitis, diabetes, osteoporosis postmenopáusicas, herpes simples ocular, tuberculosis e infecciones micóticas sistémicas

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Pueden aparecer infecciones durante su uso o enmascarar infecciones ya existentes. No administrar inmunizaciones en el paciente con tratamiento corticosteroide, existe riesgo de complicaciones neurológicas. Los pacientes tuberculosos deben estar recibiendo tratamiento antituberculoso para poder recibir terapéutica corticoidea. En pacientes con herpes ocular, existe riesgo de perforación corneal. En pacientes con colitis ulcerativa, existe riesgo de perforación. La administración IV rápida puede producir arritmias o paro cardíaco.

Embarazo: El uso en el embarazo debe estar mediado por un detenido análisis del balance riesgo beneficio, ya que no existen estudios en humanos conclusivos sobre su inocuidad. Los corticoides en general pueden atravesar la barrera placentaria. **Lactancia:** Al igual que la mayoría de corticoides se elimina por la leche materna.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La administración de hidrocortisona puede disminuir la acción de los hipoglucemiantes orales. Junto con diuréticos eliminadores de potasio puede potenciar la hipokalemia. Con glucósidos cardiotónicos aumenta la incidencia de arritmias o la toxicidad digitalica. La rifampicina disminuye la acción de los corticoides. Aumenta la toxicidad de la teofilina.

EFFECTOS ADVERSOS

En períodos cortos prácticamente se encuentran exentos de efectos colaterales. Dependiendo de la dosis y el período pueden presentarse: síndrome de suspensión corticoide (fiebre, cefalea, hipotensión), aumento de la susceptibilidad a infecciones, alteraciones psíquicas,

síndrome de Cushing, osteoporosis, úlcera gástrica, alteraciones del equilibrio hidroelectrolítico, hiperglucemia, estrías dérmicas y pérdida de colágeno.

PRESENTACIONES COMERCIALES

Hidrocortif® 100. Frasco ampolla con liofilizado incluye ampolla de disolvente. Hidrocortif® 500. Frasco ampolla con liofilizado incluye ampolla de disolvente.