

**MEGA Ltda.**

Div. Pharma

CONTRATHION[®]

Metil sulfato de Pralidoxima
Ampolla de 200 mg Liofilizada
INTOXICACIONES POR DERIVADOS
ORGANOFOSFORADOS



Línea de Emergencia Nacional: 317 379 7929

Bogotá: 316 877 4023

Santanderes: 311 543 7496

Cali : 310 505 3766

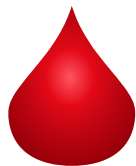
Costa Caribe: 311 543 7496

Mega Ltda. Calle 6 No 11- 27 Barrio Altico
Neiva - Huila

Telefonos: (57) 8 - 871 2325 - 872 1501 - 8718442

www.megaltda.com

Correo: administracion@megaltda.com



MEGA Ltda.

Div. Pharma

CONTRATHION®



1. DENOMINACIÓN

CONTRATHION® AL 2%, polvo y solvente para solución inyectable.
Caja con 10 ampollas de principio activo y 10 ampollas de solvente.

2. FORMA FARMACÉUTICA Y COMPOSICIÓN:

Cada ampolla de principio activo contiene:
METHYLSULFATO DE PRALIDOXIMA (Pralidoxima base).....200 mg

Ampolla de solvente:
cloruro de Sodio.....10 mg

3. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Antídoto de los productos organofosforados ya que se fija sobre el grupo alquil-fosfato de la colinesterasa alquil-fosforilada y lo desprende de la acetil-colinesterasa la cual se regenera.

4. DATOS CLÍNICOS

Indicaciones terapéuticas
Intoxicaciones por los derivados organofosforados anticolinesterásicos.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Debe ser utilizado por vía intravenosa. También puede ser utilizado por la vía IM, SC u oral en caso de necesidad.
La solución debe ser preparada extemporáneamente introduciendo en el frasco de polvo los 10 ml de solvente.

En el adulto:
Intoxicaciones Severas: 2 gr diluidos en 250 cc de SSN 0,9% administrar IV en 30 min.

intoxicaciones Moderadas: 400 mg diluidos en 50 cc de SSN 0,9% administrar IV cada 6 horas

En caso de necesidad se podrá utilizar 400 mg/h hasta un tiempo máximo de 48h a partir del momento de la intoxicación.

Vía oral: 3 g. de pralidoxima en un tiempo de 5 horas

En el niño:
Intoxicaciones Severas: 1 gr diluidos en 250 cc de SSN 0,9% administrar IV en 30 min.

Intoxicaciones moderadas: 25 mg/kg diluidos en 50 cc de SSN 0,9% administrar IV cada 6 horas.

La dosis puede ser aumentada hasta 40 mg/kg. de pralidoxima dependiendo de la severidad de la intoxicación y la respuesta al tratamiento.

En caso de necesidad se podrá utilizar 10 mg/kg/h, hasta un tiempo máximo de 48h a partir del momento de la intoxicación.

Vía oral: 1 a 2 g. de pralidoxima en un tiempo de 5 horas.



CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la pralidoxima. No deben ser utilizadas en intoxicación por carbamatos pues la unión con la acetil-colinesterasa es débil y rápidamente reversible.

Advertencias y precauciones particulares de su empleo:

La eficacia de la pralidoxima varía según las diversas clases de insecticidas órganos fosforados. Si es administrada en pacientes con miastenia gravis puede desencadenar crisis miasténica. Las dosis deben reducirse en los pacientes que tiene una función renal alterada. La pralidoxima es más eficaz si es administrada en forma temprana. Tiene poco efecto si el tiempo entre la intoxicación y el inicio del tratamiento es superior a 48 horas.

Embarazo y lactancia:

No hay evidencia de riesgos en humanos, ya que no existen datos pertinentes o en número suficiente. los hallazgos en animales no son concluyentes para teratogenicidad. dado que no hay datos del paso de este medicamento en la leche materna, la lactancia se deberá evitar durante el uso de éste.

Efectos adversos:

-Alteraciones visuales: diplopía, visión borrosa.
-Malestar, vértigo, cefalea, taquicardia.

Sobredosis:

La pralidoxima puede en dosis muy altas, aumentar el bloqueo neuromuscular debido al órgano fosforado.

FECHA DE APROBACIÓN / REVISIÓN
29 de Septiembre 1997

REGISTRO SANITARIO No INVIMA 2015M-0002968-R1 Vigente Hasta: 29 de Mayo de 2020