
ESPIRONOLACTONA suspensión 5 mg/ml

COMPOSICIÓN

Espironolactona.....	1 g
Alcohol de 70°.....	2 ml
Jarabe simple c.s.p.....	200 ml

Conservación

Refrigerado y protegido luz

Caducidad

30 días

Administración

Oral

MODUS OPERANDI

- 1.- Pesar el polvo teniendo en cuenta la riqueza del mismo.
- 2.- Verter el polvo en el vaso de precipitado.
- 3.- Añadir el alcohol de 70° , agitar hasta que el polvo se empape totalmente y la consistencia sea homogénea.
- 4.- Completar con el jarabe simple añadiéndolo poco a poco y agitando.
- 5.- Colocar en el agitador Heildoph a 3.000 r.p.m. durante 5 minutos.
- 6.- Envasar seguidamente en frascos topacio.

INDICACIONES

Diurético ahorrador de potasio. Hiperaldosteronismo, hipertensión, edemas asociados a insuficiencia.

OBSERVACIONES

Al envasar conviene tener en cuenta, llenar el frasco solo hasta poco más de la mitad, al igual que ocurre con todas las suspensiones.

En el etiquetado deberá figurar: "Agitar antes de usar", el lote, la caducidad, la protección de la luz y que contiene sacarosa (0,8 g/ml) y alcohol (0,005 g/ml¹)

La caducidad está basada en la bibliografía, en la que utilizan la especialidad farmacéutica como materia prima.

Otros autores, a formulaciones similares le dan 90 días y 160 días de caducidad.

BIBLIOGRAFÍA

- 1.- Mathur LK, Wickman A. Stability of extemporaneously compounded spironolactone suspension. Am J Hosp Pharm, 46: 2040-2,1989.
- 2.- Manual de Fórmulas Magistrales y Normalizadas , Son Dureta, P. Mallorca, 1992.
- 3.- Int J Pharm Comp, vol I, nº 2, pág 184 y 195, 1997.
- 4.- San Miguel MT, Vila N, Najera MD, Alonso JM. Manual de Formulaciones pediátricas orales. Hospital Arrixaca. Murcia. 1997.
- 5.- Martindale. The complete Drug Reference, 32 ed. Pharmaceutical Press. Massachussets. 946.1999.
- 6.- Atienza Fernández M, Lluch Colomer A, Martínez Atienza J y Santos Rubio MD. Formulación en Farmacia Pediátrica. 1ª Ed: Litografía Sevillana. 2001.
- 7.- Atienza Fernández M, y Martínez Atienza J. Formulación en Farmacia Pediátrica. 2ªEd: Litografía Sevillana. 2002.
- 8.- Drugdex drug evaluations. Micromedex® Healthcare Series, Vol. 123, 2005.

Membrete o sello de la Farmacia

¹ 0,7 % v/v: Cantidad que está muy por debajo de la admitida por la Academia Americana de Pediatría.

ESPIRONOLACTONA suspensión 5 mg/ml

INFORMACIÓN AL PACIENTE

INDICACIONES

- *Diurético ahorrador de potasio utilizado en el tratamiento de hipertensión y edemas (retención de líquidos) asociados a insuficiencia.*

CONSERVACIÓN

- *Refrigerado y protegido de la luz.*

MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS QUE NO DEBE TOMAR

- *Indique a su médico si está en tratamiento con suplementos de potasio, litio, ciclosporina, digoxina, triamtereno u otros medicamentos hipotensores.*
- *Debe evitar una ingesta elevada de alimentos ricos en potasio durante el tratamiento: plátanos, kiwi, coco o tomate entre otros.*

¿CÓMO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Puede tomarse con o sin alimentos (los alimentos aumentan ligeramente su absorción aunque este hecho carece de importancia clínica).*
- *Si olvida tomar una dosis tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima administración, es ese caso ignore la dosis olvidada.*
- *Agite bien el medicamento antes de administrarlo.*

¿CUÁNDO NO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Cuando haya sufrido previamente una reacción alérgica a espironolactona, tenga una enfermedad renal, esté embarazada o sea incapaz de orinar.*
- *Cuando tome otros diuréticos ahorradores de potasio (triamtereno, amilorida).*

PRECAUCIONES

- *Contraindicado en el embarazo por sus efectos antiandrogénicos pero compatible con la lactancia materna.*
- *Diabetes.*
- *Este medicamento contiene sacarosa como excipiente, por lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.*

EFFECTOS ADVERSOS

- *Ginecomastia (aumento del volumen de las mamas) y sequedad de piel. Más raramente cefalea, somnolencia, alteraciones digestivas o hirsutismo (aumento del crecimiento del pelo).*

RECOMENDACIONES

- *Deberá realizarse un especial control clínico en pacientes con diabetes y modificarse la dosificación en pacientes con insuficiencia renal o hepática*
- *No utilizar en el caso de alergia a sulfamidas.*