
NADOLOL suspensión 10 mg/ml

COMPOSICIÓN

Nadolol.....800 mg
Vehículo para suspensiones.....80 ml

Conservación

Refrigerado

Caducidad

30 días

Administración

Oral

MODUS OPERANDI

- 1.- Triturar en el mortero los comprimidos hasta polvo fino.
- 2.- Tamizar el polvo por tamiz de 0,25 mm, volviendo a triturar los restos que no lo atraviesen cuantas veces sea necesario.
- 3.- Pasar el polvo tamizado al vaso de precipitado.
- 4.- Humedecer el polvo con pequeñas cantidades de vehículo para suspensiones hasta conseguir una pasta líquida.
- 5.- Completar con vehículo para suspensiones hasta 80 ml.
- 6.- Agitar a 3.000 r.p.m. durante 5 minutos.
- 7.- Envasar en frascos topacio de 60 ml llenando solo hasta poco más de la mitad.
- 8.- Etiquetar y tapar herméticamente.

INDICACIONES

Bloqueante beta adrenérgico no cardioselectivo.

OBSERVACIONES

Hasta la fecha, el nadolol como materia prima, no es posible adquirirlo en el mercado, por ello, nos vemos obligados a efectuar esta fórmula a partir de la especialidad:

Solgol® comp 80 mg.

En el etiquetado deberá figurar: "Agitar antes de usar", el lote, caducidad, conservación en frigorífico y que contiene sacarosa (0,4 g/ml)

BIBLIOGRAFÍA

- 1.- The Hospital Sick Children, Department of Pharmacy, Toronto, 2000.
- 2.- Atienza Fernández M, Lluch Colomer A, Martínez Atienza J y Santos Rubio MD. Formulación en Farmacia Pediátrica. 1ª Ed: Litografía Sevillana. 2001
- 3.- Atienza Fernández M, y Martínez Atienza J. Formulación en Farmacia Pediátrica. 2ªEd: Litografía Sevillana. 2002.
- 4.- Drugdex drug evaluations. Micromedex® Healthcare Series, Vol.123, 2005.

Membrete
o sello de la Farmacia

NADOLOL suspensión 10 mg/ml

INFORMACIÓN AL PACIENTE

INDICACIONES

- *Betabloqueante no cardioselectivo utilizado en el tratamiento de la hipertensión, la angina de pecho y las arritmias cardíacas.*

CONSERVACIÓN

- *Refrigerado.*

MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS QUE NO DEBE TOMAR

- *Indique a su médico si está en tratamiento con medicamentos para el asma, antidiabéticos, antiinflamatorios no esteroideos, lidocaína, eritromicina o antagonistas del calcio (verapamilo, diltiazem, amlodipino...).*

¿CÓMO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Agite bien el medicamento antes de administrarlo.*
- *Puede tomarse con o sin alimentos.*
- *Si olvida tomar una dosis tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede menos de 8 horas para la próxima administración, es ese caso ignore la dosis olvidada.*

¿CUÁNDO NO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Cuando haya sufrido previamente una reacción alérgica a nadolol o cualquier betabloqueante (propranolol, atenolol, metoprolol...).*
- *En caso de asma o ciertos problemas cardíacos.*

PRECAUCIONES

- *Diabetes, depresión, bronquitis, hipertiroidismo, enfermedad renal o historial de reacciones alérgicas severas.*
- *Este medicamento puede enmascarar los síntomas asociados a la hipoglucemia (concentración baja de azúcar en sangre).*
- *Considerado como tratamiento de segunda línea en embarazadas. Su uso se considera compatible con la lactancia materna, aunque se recomienda especial precaución.*
- *Este medicamento, por contener sacarosa (excipiente), 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

- *Las reacciones adversas son más frecuentes al inicio del tratamiento y, por lo general, desaparecen tras 1-2 semanas.*
- *Frecuentemente produce fatigas, mareos, cefalea, insomnio, depresión broncoespasmo, vasoconstricción periférica con extremidades frías y hormigueo.*

RECOMENDACIONES

- *En pacientes con enfermedad coronaria la interrupción del tratamiento deberá realizarse de forma gradual, reduciendo la dosis poco a poco para evitar un efecto rebote.*