
NALTREXONA suspensión 1 mg/ml

COMPOSICIÓN

Naltrexona.....	100 mg
Acido ascórbico.....	0,5 g
Glicerol.....	6 ml
Agua conservans c.s.p.....	100 ml

MODUS OPERANDI

- 1.- Triturar los comprimidos en el mortero.
- 2.- Tamizar el polvo, por tamiz de 0,25 mm de luz y 7 cm ø.
- 3.- Verter el polvo en el vaso de precipitado.
- 4.- Añadir el ácido ascórbico.
- 5.- Incorporar el glicerol sin dejar de agitar.
- 6.- Añadir el agua conservans poco a poco y agitando hasta completar los 100 ml.
- 7.- Agitar durante 5 minutos a 3.000 r.p.m.
- 8.- Envasar seguidamente en frasco topacio.

INDICACIONES

Antagonista opiáceo puro, derivado de la tebaína.

OBSERVACIONES

Hasta la fecha, la naltrexona como materia prima, no es posible adquirirla en el mercado, por ello, nos vemos obligados a efectuar esta fórmula a partir de la especialidad: Celupan® comp 50 mg.

En el etiquetado deberá figurar: "Agitar antes de usar", el lote, caducidad, conservación en frigorífico, protección de la luz y que contiene glicerol.

BIBLIOGRAFÍA

- 1.- Fawcett, JP, Morgan N., Woods Dj. Formulation and stability of naltrexona oral liquid for rapid withdrawal from methadone. Ann Pharmacother 31-1291-5,1997.
- 2.- Revisión de nuevas formulaciones pediátricas orales. Nájera Pérez MD. y col. XL Congreso de la S.E.F.H. Granada 1998.
- 3.- Atienza Fernández M, Lluch Colomer A, Martínez Atienza J y Santos Rubio MD. Formulación en Farmacia Pediátrica. 1ª Ed: Litografía Sevillana. 2001.
- 4.- Atienza Fernández M, y Martínez Atienza J. Formulación en Farmacia Pediátrica. 2ªEd: Litografía Sevillana. 2002.
- 5.- Drugdex drug evaluations. Micromedex® Healthcare Series, Vol.123, 2005.

Conservación

Refrigerado, protegido luz

Caducidad

2 meses

Administración

Oral

Membrete
o sello de la Farmacia

NALTREXONA suspensión 1 mg/ml

INFORMACIÓN AL PACIENTE

INDICACIONES

- *Antagonista opiáceo puro, utilizado el alcoholismo y deshabitación opiácea.*

CONSERVACIÓN

- *Refrigerado y protegido de la luz.*

MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS QUE NO DEBE TOMAR

- *Indique a su médico si está en tratamiento con antidiabéticos (insulina), antihipertensivos u opiáceos (preparados para la tos, antidiarreicos o analgésicos).*

¿CÓMO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Agite bien el medicamento antes de administrarlo.*
- *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.*

¿CUÁNDO NO DEBE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

- *Cuando haya sufrido previamente una reacción alérgica a naltrexona.*
- *En caso de crisis de abstinencia a opiáceos o en pacientes que reciben analgésicos opiáceos o narcóticos.*

PRECAUCIONES

- *Hepatitis, insuficiencia renal o hepática.*
- *Su uso durante el embarazo sólo se acepta en caso de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras. Su uso debe ser precautorio durante la lactancia materna.*
- *Por contener glicerol (excipiente), puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.*

EFFECTOS ADVERSOS

- *Son infrecuentes aunque moderadamente importantes.*
- *Puede provocar alteraciones del sueño, ansiedad, dolor o calambres abdominales, cansancio, cefalea, náuseas/vómitos, dolor muscular o de articulaciones.*

RECOMENDACIONES

- *Para prevenir la aparición de un síndrome de abstinencia agudo, el paciente debe permanecer libre de opiáceos durante un mínimo de 7 a 10 días antes de iniciar el tratamiento con naltrexona.*