

PRIMOTESTIN

ENANTATO DE METENOLONA
100 mg/ml



ENANTATO DE METENOLONA
Solución inyectable

PRESENTACIÓN: Caja de 3 y de 5 ampollas de 1 ml.

VIA DE ADMINISTRACIÓN: Intramuscular.

COMPOSICIÓN

Cada ampolla de 1 ml contiene:

PRIMOTESTIN	
Enantato de Metenolona	100 mg
Excipientes	c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

En sustitución de los esteroides sexuales masculinos en hombres con deficiencia de andrógenos, por ejemplo como resultado de la pérdida de ambos testículos.

En el tratamiento de algunas formas raras de anemia aplásica que son o pueden ser sensibles a los andrógenos anabólicos.

Se han utilizado en ciertos países para contrarrestar los estados catabólicos, por ejemplo después de un trauma importante.

POSOLOGÍA Y USOS

Ruta: inyección intramuscular profunda (músculo glúteo)

La dosis inicial es de 200 mg, seguida por 100 mg por semana durante la duración de la terapia.

Dependiendo de la condición médica que se está tratando, las dosis puede ir en el intervalo de 100 mg cada 1 - 2 semanas o 200 mg cada 2 - 3 semanas.

CONTRAINDICACIONES

Está contraindicado en los pacientes con:

- Carcinoma de la próstata o de mama en hombres, conocido o sospechado
- Embarazo y lactancia
- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes
- Enfermedad cardiovascular

REACCIONES ADVERSAS

- Los efectos adversos incluyen aumento de peso, retención de líquidos, y función hepática anormal, medido por pruebas bioquímicas.
- La administración en niños puede causar el cierre prematuro de las epífisis.
- Los hombres pueden desarrollar impotencia y azoospermia.
- Las mujeres están en riesgo de virilización.

INTERACCIONES CON ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS

No se recomienda la administración concomitante de Metenolona Enantato y los siguientes medicamentos: Acetaminofeno, andrógenos, anti-infecciosos, agentes anti-tiroideos, carmustina, carbamazepina, cloroquina, disulfiram, estrógenos, hidroxiclороquina, metotrexato, naltrexona, anticonceptivos orales, fenitoína, fenotiazinas, ácido valproico.

EMBARAZO Y LACTANCIA

Está contraindicado durante el embarazo, así como en mujeres en periodo de lactancia.

SOBREDOSIS

La sobredosis aguda puede producir náuseas y malestar gastrointestinal. El uso crónico puede causar una exageración de las características masculinas y efectos relacionados con las hormonas masculinas.

Si se sospecha una sobredosis, póngase en contacto con su centro de control de intoxicaciones o la sala de urgencias. Emergencias Médicas. Avda. Gral Santos, Tel: (021) 206206 o al Centro Nacional de Toxicología: Gral. Santos y Teodoro Mongelos, Tel: (021) 220418.

Venta bajo receta

FABRICADO POR: LABDHI PHARMACEUTICALS (INDIA)

IMPORTADO POR: PHARMAIMPORT SRL - DIVISIÓN IDN PHARMATECH

Estrella c/ O'Leary, Edificio Líder IV, Piso 22, Oficina: 228

Asunción - Paraguay

Sitio web: www.idnpharmatech.com

E-mail: contacto@idnpharmatech.com