

STANOBOLIN



ESTANOZOLOL
50 mg/ml

Estanozolol 50 mg/ml
Suspensión inyectable

PRESENTACIÓN:

Cajas de 5 y de 10 ampollas de 1 ml
Cajas de 1 vial de 15 ml y de 30 ml

VIA DE ADMINISTRACIÓN: I.M.

COMPOSICIÓN

Cada vial/ampolla contiene:

Estanozolol	50 mg/ml
Excipientes	c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

El Estanozolol se emplea para estados de desmejoramiento general, anemia aplásica, anorexia rebelde, convalecencia, enfermedades crónicas y debilitantes, osteoporosis posmenopáusica o del anciano, alteraciones del metabolismo proteico con pérdida de masa muscular y balance negativo de nitrógeno.

También es de uso para síndromes nefróticos, asmáticos, rinitis reumatoide, etc., para contrarrestar el efecto catabólico de los corticoides, así como coadyuvante en el tratamiento de llagas de decúbito, fracturas de lenta consolidación, osteoporosis, quemaduras extensas, períodos pre y post-operatorio, como tratamiento profiláctico del Angioedema hereditario, al aumentar la síntesis proteica .

En pediatría se emplea para tratar los retardos del crecimiento estatural y ponderal, en los hipoevolutismos somáticos, en las distrofias y en la inmadurez.

POSOLÓGIA Y USOS

Debe ser administrado por inyección intramuscular profunda.

Dosis recomendada:

Debe ser usada la dosis efectiva más baja posible.

Adultos: dosis de 50 mg (1 ml) a 100 mg (2 ml), cada 2 a 3 semanas.

Niños: según criterio médico.

La dosis profiláctica de Estanozolol para ser utilizado antes de la extracción dental u otras situaciones traumáticas o estresantes no se ha establecido y puede ser sustancialmente mayor.

CONTRAINDICACIONES

El uso de Estanozolol está contraindicado en las siguientes situaciones:

1. Los pacientes varones con carcinoma de mama o con carcinoma conocida o sospechada de la próstata.
2. En las mujeres con carcinoma de mama, con hipercalcemia. Los esteroides anabólicos androgénicos pueden estimular la resorción osteolítica del hueso.
3. Nefrosis o la fase nefrótica de la nefritis.
4. Mujeres que están o pueden quedar embarazadas mientras están tomando este medicamento. El estanozolol puede causar daño fetal cuando se administra a una mujer embarazada.

REACCIONES ADVERSAS

Hepática: ictericia colestásica con, raramente, necrosis hepática y muerte.

Se han reportado neoplasia hepatocelular y peliosis hepática en asociación con el uso a largo plazo de esteroides anabólicos androgénicos. Cambios reversibles de las pruebas de la función hepática también se producen, incluyendo el aumento de la retención de bromosulfotaleína (BSP) y el aumento de la bilirrubina sérica, transaminasa glutámico oxalacética (TGO) y fosfatasa alcalina.

Sistema genitourinario: En hombres prepuberales: ampliación fállica y aumento de la frecuencia de erecciones. Postpuberales: inhibición de las funciones testiculares, atrofia testicular y oligospermia, impotencia, priapismo crónico, epididimitis y la irritabilidad de la vejiga. En las mujeres: ampliación del clítoris, irregularidades menstruales. En ambos sexos: aumento o disminución de la libido.

SNC: habituación, excitación, insomnio y depresión.

Gastrointestinales: náuseas, vómitos, diarrea.

Hematológicas: sangrado en pacientes en tratamiento anticoagulante concomitante.

Mama: ginecomastía.

Laringe: profundización de la voz en las mujeres.

Cabello: hirsutismo y calvicie de patrón masculino en la mujer.

Piel: acné (especialmente en las mujeres y los niños pre púberes.)

Esquelético: cierre prematuro de las epífisis en niños.

Líquidos y electrolitos: edema, retención de electrolitos séricos (sodio, cloruro, potasio, fosfato y calcio).

INTERACCIONES CON ALIMENTOS Y MEDICAMENTOS

Los esteroides anabólicos pueden aumentar la sensibilidad a los anticoagulantes; por lo tanto, la dosis de los anticoagulantes puede tener que ser disminuida, con el fin de mantener el tiempo de protrombina en el nivel terapéutico deseado.

EMBARAZO Y LACTANCIA

No se recomienda su uso en embarazadas ni madres lactantes.

SOBREDOSIS

Principios generales: La gestión de una sobredosis aguda consiste en tratamiento de apoyo, con el reemplazo de líquidos si el vómito es grave.

El abuso crónico debe ser desalentado, y puede ser necesario el apoyo psicológico como en el tratamiento de abuso de otras drogas. La posibilidad de depresión clínicamente importante después del cese del uso, debe tenerse en cuenta.

En caso de sobredosis recurrir a Emergencias Medicas. Avda. Gral Santos, Tel: (021) 206206 o al Centro Nacional de Toxicología: Gral. Santos y Teodoro Mongelós, Tel: (021) 220418.

Conservar en un lugar seco, entre 15 y 25°C. Proteger de la luz.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta

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