

Becor® RapiLento

CLASE FARMACOLÓGICA.

Betametasona. Código ATC: H02AB01

COMPOSICIÓN.

Cada frasco vial x 2 mL contiene betametasona 6 mg equivalente a betametasona fosfato de sodio 7,896 mg, betametasona acetato 6 mg, excipientes: cloruro de benzalconio, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión inyectable.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Intramuscular, intraarticular, intrabursal, intralesional, intradérmica e inyección local.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiinflamatorio, antirreumático, antialérgico de acción rápida y prolongada.

PROPIEDADES.

La doble sal de betametasona (fosfato de sodio y acetato) permite una acción bifásica del corticosteroide, rápida y prolongada. La sal fosfato de sodio se hidroliza y libera la betametasona rápidamente. La sal acetato por ser liposoluble libera la betametasona lentamente, brindando una cobertura esteroidea de hasta 15 días.

INDICACIONES.

BECOR®RAPILENTO está indicado en osteoartritis postraumática, sinovitis osteoartítica, epicondilitis, artritis reumatoidea, bursitis aguda y subaguda, tenosinovitis inespecífica aguda, miositis, fibrositis, tendinitis, artritis gotosa aguda, artritis psoriásica, síndrome lumbosacro, lumbago, ciática, coccigodinia, torticolis y ganglión, lupus eritematoso generalizado y discoide, escleroderma y dermatomiositis, asma bronquial crónico, rinitis alérgica estacional o perenne y bronquitis alérgica grave, dermatitis de contacto, dermatitis atópica, reacciones de hipersensibilidad a fármacos y picaduras de insectos, lesiones localizadas, infiltradas e hipertróficas de líquen plano, placas psoriásicas, granuloma anular y líquen simple crónico (neurodermatitis), queloides, necrobiosis lipóidea de los diabéticos y alopecia areata, bursitis bajo heloma duro y blando, bursitis bajo espolón calcáneo, bursitis sobre *hallus rigidus* y sobre el quinto dedo varo; quiste sinovial; tenosinovitis, periostitis del cuboide, artritis gotosa aguda y metatarsalgia, tratamiento paliativo de leucemia y linfomas en adultos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja: Vía intramuscular 1 a 2 mL dosis única diaria cada 7 a 15 días.

Vía intraarticular o intrabursal: Articulaciones mayores 1 a 2 mL; articulaciones medianas 0,5 a 1 mL; articulaciones menores 0,5 mL.

Vía intradérmica (no subcutánea): El tratamiento se realiza inyectando 0,2 mL de producto mezclado con igual volumen de un anestésico local por cada cm² de lesión.

Cargar la jeringa con el producto previamente agitado, agregar el anestésico y agitar nuevamente antes de aplicar.

EFFECTOS SECUNDARIOS:

Las reacciones adversas dependen, tanto en su incidencia como en su intensidad, de la dosis y de la duración del tratamiento. La mayoría de las reacciones suelen desaparecer espontáneamente después de la interrupción del tratamiento. Aunque con el fármaco los efectos secundarios han sido poco frecuentes, existe la posibilidad de que se produzcan los efectos secundarios habituales en los corticoides tales como retención de sodio y líquidos, hipertensión, insuficiencia cardíaca congestiva en pacientes predispuestos, edema, síndrome de Cushing, aumento de la susceptibilidad a las infecciones, insomnio, dolor de cabeza, rubor, sensación de calor, vértigo, mareo, nerviosismo, tendencia sicótica, inestabilidad emocional, temblor y/o inquietud, convulsiones, seudotumor cerebral, debilidad muscular, pérdida de masa muscular, osteoporosis, fracturas vertebrales por compresión, úlcera péptica con posible perforación y hemorragia subsiguiente, distensión abdominal, retardo en la cicatrización de las heridas, ptequias y equimosis, posible supresión de la respuesta a test cutáneos, disminución de la tolerancia a los hidratos de carbono, elevación del azúcar en sangre y manifestación de diabetes mellitus latente, catarata subcapsular posterior, glaucoma, balance nitrogenado negativo y sensación de quemazón o dolor en el lugar de inyección.

SOBREDOSIS.

Una dosis superior a la terapéutica no causa un efecto peligroso, siempre que no existan contraindicaciones específicas tales como diabetes mellitus, glaucoma, úlcera péptica activa, pacientes bajo tratamiento con digitálicos, anticoagulantes tipo cumarina o diuréticos que causen eliminación excesiva de potasio. En este caso se debe mantener una ingestión adecuada de líquidos y vigilar los electrolitos en el suero y la orina, con atención especial al equilibrio de sodio y potasio. Tratar el desequilibrio electrolítico si fuera necesario.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Tuberculosis activa no tratada, micosis sistémica, enfermedades virales, insuficiencia cardíaca grave, hipertensión arterial, osteoporosis, úlcera gastroduodenal, psicosis aguda, epilepsia, glaucoma. No administrar por vía intramuscular en pacientes con púrpura trombocitopénica idiopática.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Fenitoina, fenobarbital, efedrina y rifampicina pueden aumentar el clearance metabólico de los corticoides, provocando un descenso en los niveles sanguíneos y menor actividad terapéutica.

El tiempo de protrombina deberá controlarse en pacientes que reciben corticoides y anticoagulantes, debido a que los primeros pueden alterar la respuesta a los anticoagulantes.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No administrar por vía intravenosa ni subcutánea. No administrar en pacientes con infección aguda o crónica, salvo criterio médico. No realizar vacunación durante el uso de corticoides. Después de la administración por vía intraarticular el paciente debe evitar mover excesivamente la articulación.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. No congelar. Mantener fuera del alcance de los niños. No usar después de la fecha de vencimiento. Venta bajo receta médica.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636
Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web:
www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 1 frasco vial, incluye jeringa.



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras. Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



04/22