
MINOXIDIL solución 2 mg/ml

COMPOSICIÓN

Minoxidil	200 mg
Alcohol de 95.....	1 ml
Propilenglicol.....	3 ml
Jarabe simple c.s.p.....	100 ml

Conservación

Refrigerado, protegido de la luz

Caducidad

45 días

Administración

Oral

MODUS OPERANDI

- 1.- Pesar el polvo teniendo en cuenta la riqueza del producto.
- 2.- Pasar el polvo al vaso de precipitado y humedecerlo con una pequeña cantidad de alcohol de 70, agitar bien hasta que el polvo se empape completamente en el alcohol.
- 3.- Añadir el propilenglicol agitando hasta disolución. Calentar si es necesario hasta 40 °C.
- 4.- Incorporar poco a poco el jarabe simple. Agitar.
- 5.- Envasar seguidamente, en frascos o jeringas topacio para administración oral.

INDICACIONES

Antihipertensivo y vasodilatador periférico.

OBSERVACIONES

En el etiquetado deberá figurar el lote, la caducidad, la conservación en frigorífico, protección de la luz, que contiene sacarosa (0,7 g/ml), propilenglicol (0,03 g/ml) y alcohol (0,006 g/ml).

BIBLIOGRAFÍA

- 1.- Martindale. The complete Drug Reference, 32 ed. Pharmaceuticals Press. Massachusetts.1999; 910.
- 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.

MINOXIDIL suspensión 2 mg/ml

INFORMACIÓN AL PACIENTE

INDICACIONES

- *Antihipertensivo y vasodilatador periférico. Se utiliza en casos de hipertensión resistente a otros tratamientos.*

CONSERVACIÓN

- *Refrigerado y protegido de la luz.*

MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS QUE NO DEBE TOMAR

- *Indique a su médico si está en tratamiento con otros antihipertensivos.*

¿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 minoxidilo.*
- *En caso de feocromocitoma.*

PRECAUCIONES

- *Su uso durante el embarazo sólo se acepta en caso de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras. Su uso se considera compatible con la lactancia materna.*
- *Insuficiencia cardíaca, renal o coronaria.*
- *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.*
- *Por contener propilenglicol como excipiente, puede tener riesgo potencial de toxicidad por acumulación en pacientes menores de 4 años, que no lo metabolicen de forma adecuada, este riesgo suele ser a concentraciones mucho mayores de las que contiene esta fórmula.*
- *Por contener alcohol como excipiente, hay que tener precaución en niños con enfermedad hepática, epilepsia y daños cerebrales.*

EFECTOS ADVERSOS

- *Muy frecuentemente, en tratamientos prolongados, produce hirsutismo (aumento del crecimiento de pelo), inicialmente en la zona facial, que es reversible lentamente después del cese del tratamiento.*
- *Ocasionalmente puede provocar sofocos, edema, aumento de peso o taquicardia.*

RECOMENDACIONES

- *Siga cuidadosamente las recomendaciones dietéticas de su médico.*