

DEPRAX[®] inyectable
Trazodona
Antidepresivo de amplio espectro

Deprax[®] está constituido por trazodona clorhidrato, molécula con potente acción antidepresiva, que difiere de los habituales fármacos antidepresivos tanto por su estructura química como por su mecanismo de acción.

Los datos bioquímicos y neurofisiológicos localizan el lugar de actuación de **Deprax[®]** a nivel de las estructuras diencefálicas que controlan y organizan la esfera emotivo-afectiva, cuya alteración primitiva o secundaria constituye un estadio patogénico común de la depresión y de sus equivalentes somáticos.

COMPOSICIÓN

Cada inyectable contiene:

trazodona (DCI) HCl..... 50 mg

Excipientes: cloruro sódico, agua para inyectables, c.s.p. 5 ml.

INDICACIONES

Psiquiátricas: Depresiones orgánicas, endógenas, psicógenas, sintomáticas e involutivas. Estados mixtos de depresión con ansiedad. Depresiones atípicas o enmascaradas (trastornos psicósomáticos).

Neurológicas: Temblores, disquinesias.

Geriátricas: Trastornos emotivo-afectivos y de la conducta: irritabilidad, agresividad, labilidad emotiva, apatía, tendencia al aislamiento, disminución en la duración del sueño.

Quirúrgicas: Medicación preanestésica, preendoscópica y postoperatoria.

POSOLOGÍA

La dosificación se adaptará a las necesidades y a la respuesta de cada paciente, empezándose por dosis bajas que se aumentarán progresivamente hasta los niveles adecuados y comenzando preferentemente por la noche.

En depresiones muy severas, 2 a 4 ampollas de **Deprax[®] inyectable** (100 a 200 mg) diluidos en 250 a 500 ml de solución salina o glucosada, en goteo endovenoso lento, dos veces al día.

Transcurridos de 10 a 14 días de terapia endovenosa se continua el tratamiento con 300 a 600 mg diarios, en 3 a 6 tomas, por vía oral. En preanestesia, instrumentación diagnóstica y medicación postoperatoria, 1 inyectable por vía intramuscular o endovenosa lenta, 1 ó 2 veces al día.

NORMAS DE ADMINISTRACIÓN

Durante la perfusión endovenosa lenta (20 a 40 gotas por minuto) y hasta una hora después, es recomendable que el paciente permanezca en posición de decúbito, ya que eventualmente puede observarse una ligera caída de la presión arterial.

CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES

Se recomienda precaución en casos de insuficiencia cardiaca descompensada e hipotensión. Durante la primer semana de tratamiento puede influir en la capacidad para conducir vehículos o manejar maquinaria de precisión.

No utilizar durante los tres primeros meses de embarazo.

INCOMPATIBILIDADES

No existen incompatibilidades. No obstante es aconsejable vigilar al paciente en caso de que se asocie a otros psicofármacos, así como en los tratamientos con antihipertensivos.

EFFECTOS SECUNDARIOS

En algunos casos puede aparecer somnolencia, astenia, hipotensión, cefalea, vértigo, ligera excitación, sequedad de boca, trastornos psicomotores y trastornos gastrointestinales. En general, esos efectos son transitorios y no requieren la interrupción del tratamiento.

Como en otros fármacos dotados de actividad alfa-adrenolítica, se han señalado raros casos de priapismo asociados al tratamiento con trazodona. En este caso, el paciente debe interrumpir rápidamente el tratamiento.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de sobredosificación, debe instaurarse una terapia sintomática mediante analépticos, lavado de estómago y diuresis forzada.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACIÓN

Caja con 10 inyectables de 50 mg.

Envase clínico: caja con 100 inyectables de 50 mg.

Otras presentaciones

Caja con 30 comprimidos de 50 mg.

Cajas con 30 y 60 comprimidos de 100 mg.

Envase clínico: caja con 1.000 comprimidos de 100 mg.

CON RECETA MÉDICA

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños



FARMA-LEPORI
C. Osi, 7 - 08034 Barcelona