

- <u>Inicio</u>
- La Guía
- <u>Presentación</u>
- Editores y Autores
- Contacta con nosotros

Seleccionar página

Nimodipino

Nimodipino

Antihipertensivos

Buscar: Botón de búsqueda Nombre Nimodipino

Nombre	Nimodipino
Presentaciones orales	Comprimidos 30 mg.
Categoría	Antagonista del calcio del grupo de las dihidropirinas.
Uso en pediatría	No se ha establecido la seguridad ni eficacia en pacientes menores de 18 años de edad, por lo que no se recomienda la administración (AEMPS).
Farmacocinética	
Pico sérico	Concentración plasmática máxima a los 30 — 60 minutos.
Metabolismo	Hepático a través del sistema del citocromo P450 3A4. Unión a proteínas plasmáticas: 99%
Vida media	1 — 2 horas. La eliminación final es entre 5 — 10 horas.
Vol. distribución	_
Eliminación	Renal y biliar.
Mecanismo de acción	Efecto fundamentalmente vasodilatador y antiisquémico cerebral.
Toxicología	Reduce la perfusión de las arterias coronarias causando isquemia miocárdica. En las intoxicaciones graves puede ocasionar alteraciones en la conducción cardiaca y bloqueo de los canales del calcio en el páncreas.

	T
Efectos tóxicos	 Medicamento altamente tóxico Clínica cardiovascular: hipotensión severa, taquicardia, bradicardia, bloqueo AV, shock cardiogénico, asistolia. Clínica neurológica: mareos, rubor, cefalea, fatiga, alteraciones visuales, alteración de la conciencia (agitación, confusión, coma). Alteraciones metabólicas: hiperglucemia, hiperpotasemia, hipocalcemia. Otros: náuseas, vómitos, diarrea, isquemia intestinal, edema agudo de pulmón, pancreatitis aguda, hepatotoxicidad, fallo renal.
Comienzo de síntomas	20 — 30 minutos
Dosis tóxica	Niños: cualquier dosis puede ser tóxica. Adultos: 60 mg Pacientes con cardiopatía o co-ingesta de otros fármacos cardiovasculares: cualquier dosis. En caso de ingesta voluntaria, considerar siempre que se trata de una dosis potencialmente tóxica. En todo paciente sintomático, considerar siempre que se trata de una dosis potencialmente tóxica.
Dosis letal	No descrita
Pruebas complementarias	ECG seriados y monitorización cardíaca. Si aparece clínica de toxicidad o se trata de una dosis potencialmente tóxica: análisis de sangre con hemograma, gasometría, iones (Na, K, Cl, Ca, P, Mg), glucosa, urea, creatinina, GOT, GPT y ácido láctico. Rx. de tórax si existen signos respiratorios o hipoxia.
Descontaminación	Carbón activado (1 g/kg, máximo 50 g) si han transcurrido < 2 horas tras la ingesta y el paciente tiene la vía aérea estable o protegida. Considerar la irrigación intestinal si han transcurrido > 2 horas desde la ingestión y se trata de una ingesta altamente tóxica de una presentación de liberación retardada, siempre que el paciente tenga la vía aérea protegida, esté estable hemodinámicamente y sin signos de obstrucción, perforación o íleo intestinal.

Tratamiento de soporte	• ABC y monitorización. En caso de parada cardiorrespiratoria, mantener las maniobras de reanimación como mínimo 1 hora. En situación de parada cardiorrespiratoria sin respuesta, valorar emulsión lipídica. • Fluidoterapia para mantener la hidratación y volumen urinario adecuados (> 1 ml/kg/hora). • Si hipotensión arterial: fluidoterapia, i.v. Si no responde, puede ser útil el uso de calcio, insulina a dosis altas + glucosa, glucagón y el uso de inotroposvasopresores (adrenalina de elección), guiándose por la monitorización vascular invasiva y por la ecocardiografía para valorar su efecto. • Si persiste la acidosis metabólica tras la corrección de la hipoxia y hemodinamia: bicarbonato sódico i.v. • Si bradicardia: atropina i.v. Si no hay respuesta valorar inotrópicos (noradrenalina, isoproterenol, dopamina o dobutamina). Si existe bradicardia asociada a bloqueo AV, puede requerirse marcapasos externo. • Si agitación o convulsiones: benzodiacepinas i.v. En el estatus epiléptico, evitar la fenitoína por el riesgo de cardiotoxicidad.
Antídotos	Calcio Indicaciones: hipotensión o bradicardia. Gluconato cálcico: 60 mg/kg o 0,6 ml/kg (0,28 mEq/kg calcio elemental) i.v. en 10 — 20 minutos (en 10 — 20 seg si hay paro cardíaco). Dosis máxima: 3 g (30 ml). Se puede repetir 3 veces. Continuar con perfusión continua a 60 — 120 mg/kg/h (0,6 — 1,2 ml/kg/h). Glucagón Indicaciones: hipotensión grave, fallo cardiaco o shock. Dosis: 0,05 mg/kg i.v. en 1 minuto (adolescentes de > 70 kg: 3,5 mg). Si no hay respuesta a los 10 minutos, repetir (máximo total: 10 mg). Continuar con perfusión de suero glucosado 5 % a 0,05 mg/kg/h (máximo: 5 mg/h). Insulina (+ glucosa i.v.) Indicaciones: hipotensión refractaria, fallo cardiaco. Dosis: 1 UI/kg i.v. y seguir con una infusión continua a 1 UI/kg/h. Titular la dosis según respuesta. Asociar (excepto si glucemia > 250 mg/dl) glucosa 0,25 g/kg i.v. y seguir a 0,5 g/kg/h, titulando la dosis según glucemia. Controles: glucosa capilar cada 15 — 30 minutos inicialmente y, una vez transcurridas 4 horas, cada 60 minutos. Monitorización horaria del potasio y suplementarlo si es < 2,5 mEq/L. En situación de parada cardiorrespiratoria sin respuesta, valorar emulsión lipídica.
Depuración extrarrenal	No

Los niños podrán ser dados de alta, si no existen otros criterios de ingreso, tras 12 horas de observación, si no han presentado síntomas, las constantes vitales y el ECG son normales.

Observación — Alta a domicilio

En población adulta se considera que, si se ha producido una ingesta < 60 mg, de manera no intencionada, el paciente puede ser dado de alta si no ha presentado síntomas, las constantes y el ECG son normales. En caso de dosis tóxica (≥ 60 mg) o cualquier dosis en pacientes con cardiopatía o co-ingesta de otros fármacos cardiovasculares, podrán ser dados de alta tras 12 horas de observación, si no han aparecido síntomas, las constantes vitales y el ECG son normales. Si existe co-ingesta de sustancias cardiotóxicas la observación deberá ser más prolongada.

Nombre

Nimodipino

Presentaciones orales

Comprimidos 30 mg.

Categoría

Antagonista del calcio del grupo de las dihidropirinas.

Uso en pediatría

No se ha establecido la seguridad ni eficacia en pacientes menores de 18 años de edad, por lo que no se recomienda la administración (AEMPS).

Farmacocinética

Pico sérico

Concentración plasmática máxima a los 30 — 60 minutos.

Metabolismo

Hepático a través del sistema del citocromo P450 3A4.

Unión a proteínas plasmáticas: 99%

Vida media

1-2 horas. La eliminación final es entre 5-10 horas.

Vol. distribución

_

Eliminación

Renal v biliar.

Mecanismo de acción

Efecto fundamentalmente vasodilatador y antiisquémico cerebral.

Toxicología

Reduce la perfusión de las arterias coronarias causando isquemia miocárdica. En las intoxicaciones graves puede ocasionar alteraciones en la conducción cardiaca y bloqueo de los canales del calcio en el páncreas.

Efectos tóxicos

Medicamento altamente tóxico

- Clínica cardiovascular: hipotensión severa, taquicardia, bradicardia, bloqueo AV, shock cardiogénico, asistolia.
- Clínica neurológica: mareos, rubor, cefalea, fatiga, alteraciones visuales, alteración de la conciencia (agitación, confusión, coma).
- Alteraciones metabólicas: hiperglucemia, hiperpotasemia, hipocalcemia.
- Otros: náuseas, vómitos, diarrea, isquemia intestinal, edema agudo de pulmón, pancreatitis aguda, hepatotoxicidad, fallo renal.

Comienzo de síntomas

20 - 30 minutos

Dosis tóxica

Niños: cualquier dosis puede ser tóxica.

Adultos: 60 mg

Pacientes con cardiopatía o co-ingesta de otros fármacos cardiovasculares: cualquier dosis.

En caso de ingesta voluntaria, considerar siempre que se trata de una dosis potencialmente tóxica.

En todo paciente sintomático, considerar siempre que se trata de una dosis potencialmente tóxica.

Dosis letal

No descrita

Pruebas complementarias

ECG seriados y monitorización cardíaca.

Si aparece clínica de toxicidad o se trata de una dosis potencialmente tóxica: análisis de sangre con hemograma, gasometría, iones (Na, K, Cl, Ca, P, Mg), glucosa, urea, creatinina, GOT, GPT y ácido láctico.

Rx. de tórax si existen signos respiratorios o hipoxia.

Descontaminación

Carbón activado (1 g/kg, máximo 50 g) si han transcurrido < 2 horas tras la ingesta y el paciente tiene la vía aérea estable o protegida.

Considerar la irrigación intestinal si han transcurrido > 2 horas desde la ingestión y se trata de una ingesta altamente tóxica de una presentación de liberación retardada, siempre que el paciente tenga la vía aérea protegida, esté estable hemodinámicamente y sin signos de obstrucción, perforación o íleo intestinal.

Tratamiento de soporte

- ABC y monitorización. En caso de parada cardiorrespiratoria, mantener las maniobras de reanimación como mínimo 1 hora. En situación de parada cardiorrespiratoria sin respuesta, valorar emulsión lipídica.
- Fluidoterapia para mantener la hidratación y volumen urinario adecuados (> 1 ml/kg/hora).
- Si hipotensión arterial: fluidoterapia, i.v. Si no responde, puede ser útil el uso de calcio, insulina a dosis altas + glucosa, glucagón y el uso de inotropos-vasopresores (adrenalina de elección), guiándose por la monitorización vascular invasiva y por la ecocardiografía para valorar su efecto.
- Si persiste la acidosis metabólica tras la corrección de la hipoxia y hemodinamia: bicarbonato sódico i.v.
- Si bradicardia: atropina i.v. Si no hay respuesta valorar inotrópicos (noradrenalina, isoproterenol, dopamina o dobutamina). Si existe bradicardia asociada a bloqueo AV, puede requerirse marcapasos externo.
- Si agitación o convulsiones: benzodiacepinas i.v. En el estatus epiléptico, evitar la fenitoína por el riesgo de cardiotoxicidad.

Antídotos

Calcio

Indicaciones: hipotensión o bradicardia.

Gluconato cálcico: 60 mg/kg o 0,6 ml/kg (0,28 mEq/kg calcio elemental) i.v. en 10-20 minutos (en 10-20 seg si hay paro cardíaco). Dosis máxima: 3 g (30 ml). Se puede repetir 3 veces. Continuar con perfusión continua a 60-120 mg/kg/h (0,6 -1,2 ml/kg/h).

Glucagón

Indicaciones: hipotensión grave, fallo cardiaco o shock.

Dosis: 0,05 mg/kg i.v. en 1 minuto (adolescentes de > 70 kg: 3,5 mg). Si no hay respuesta a los 10 minutos, repetir (máximo total: 10 mg). Continuar con perfusión de suero glucosado 5 % a 0,05 mg/kg/h (máximo: 5 mg/h).

Insulina (+ glucosa i.v.)

Indicaciones: hipotensión refractaria, fallo cardiaco.

Dosis: 1 UI/kg i.v. y seguir con una infusión continua a 1 UI/kg/h. Titular la dosis según respuesta. Asociar (excepto si glucemia > 250 mg/dl) glucosa 0,25 g/kg i.v. y seguir a 0,5 g/kg/h, titulando la dosis según glucemia. Controles: glucosa capilar cada 15 — 30 minutos inicialmente y, una vez transcurridas 4 horas, cada 60 minutos. Monitorización horaria del potasio y suplementarlo si es < 2,5 mEq/L.

En situación de parada cardiorrespiratoria sin respuesta, valorar emulsión lipídica.

Depuración extrarrenal

No

Observación — Alta a domicilio

Los niños podrán ser dados de alta, si no existen otros criterios de ingreso, tras 12 horas de observación, si no han presentado síntomas, las constantes vitales y el ECG son normales.

En población adulta se considera que, si se ha producido una ingesta < 60 mg, de manera no intencionada, el paciente puede ser dado de alta si no ha presentado síntomas, las constantes y el ECG son normales. En caso de dosis tóxica (≥ 60 mg) o cualquier dosis en pacientes con cardiopatía o co-ingesta de otros fármacos cardiovasculares, podrán ser dados de alta tras 12 horas de observación, si no han aparecido síntomas, las constantes vitales y el ECG son normales.

Si existe co-ingesta de sustancias cardiotóxicas la observación deberá ser más prolongada.

Fuentes: National Poison Information Service. Toxbase. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios. IBM Micromedex Poisindex. Goldfrank's toxicologic emergencies. 11th ed. 2019. Red de Antídotos Grupo de trabajo de Antídotos de la SEFH-SCFC. UpToDate.

Categorías

Categorías Elegir la categoría ▼

Tóxicos

- <u>Acenocumarol</u>
- <u>Ácido acetil salicílico</u>
- <u>Alprazolam</u>
- Amitriptilina
- <u>Amlodipino</u>
- Aripiprazol
- <u>Atenolol</u>
- Atomoxetina

В

- Baclofeno
- Benzocaína
- Bicarbonato sódico
- Bisoprolol
- Bromazepam
- Buprenorfina
- <u>Bupropion</u>

C

- Canagliflozina
- <u>Captopril</u>
- <u>Carbamazepina</u>
- <u>Carvedilol</u>
- <u>Cetirizina</u>
- <u>Ciclobenzaprina</u>
- Citalopram
- <u>Clometiazol</u>
- <u>Clomipramina</u>
- Clonazepam
- Clonidina
- <u>Clorfeniramina</u>
- Cloroquina
- Clorpromazina
- <u>Clozapina</u>
- Codeína
- Colchicina

D

- Dapagliflozina
- Dapsona
- <u>Desloratadina</u>
- <u>Dexclorfeniramina</u>
- <u>Dexketoprofeno</u>

- <u>Dextrometorfano</u>
- <u>Diazepam</u>
- <u>Diclofenaco</u>
- <u>Difenhidramina</u>
- <u>Diltiazem</u>
- <u>Dimenhidrinato</u>
- <u>Doxepina</u>
- <u>Doxilamina</u>

Ε

- Efedrina
- Empagliflozina
- Enalapril
- Escitalopram
- Etosuximida

F

- Fampridina
- Felodipino
- <u>Fenilefrina</u>
- Fenitoína
- Fenobarbital
- Fentanilo
- Fexofenadina
- Flecainida
- <u>Flúor</u>
- <u>Fluoxetina</u>
- Fluvoxamina
- <u>Furosemida</u>

G

- <u>Gabapentina</u>
- <u>Glibenclamida</u>
- Gliclazida
- Glipizida

Н

- <u>Haloperidol</u>
- <u>Hidromorfona</u>
- <u>Hidroxizina</u>
- <u>Hidroxicloroquina</u>
- <u>Hierro</u>

- <u>Ibuprofeno</u>
- <u>Imipramina</u>
- <u>Isoniacida</u>
- <u>Ivermectina</u>

K

• Ketotifeno

L

- <u>Labetalol</u>
- Lamotrigina
- <u>Levetiracetam</u>
- <u>Levocetirizina</u>
- Lisdexanfetamina dimexilato
- <u>Loratadina</u>
- <u>Lorazepam</u>
- Lormetazepam
- <u>Losartán</u>

М

- Mefenámico, ácido
- Melatonina
- <u>Metadona</u>
- <u>Metamizol sódico</u>
- <u>Metformina</u>
- Metilfenidato hidrocloruro
- <u>Metoprolol</u>
- <u>Montelukast</u>
- <u>Morfina</u>

N

- Naproxeno
- <u>Nebivolol</u>
- <u>Nicardipino</u>
- <u>Nifedipino</u>
- <u>Nimodipino</u>
- Nitroglicerina

- <u>Olanzapina</u>
- Omeprazol
- <u>Oxcarbazepina</u>
- <u>Oxicodona</u>
- <u>Oximetazolina</u>

Ρ

- <u>Pantoprazol</u>
- Paracetamol
- <u>Paroxetina</u>
- <u>Pioglitazona</u>
- <u>Piroxicam</u>
- <u>Pregabalina</u>
- <u>Propafenona</u>
- Propranolol
- <u>Pseudoefedrina</u>

Q

• Quetiapina

R

- Ranitidina
- <u>Risperidona</u>
- <u>Rivastigmina</u>

S

- <u>Salbutamol</u>
- <u>Sertralina</u>
- <u>Sildenafilo</u>
- Sotalol
- <u>Sulpirida</u>

Т

- <u>Tapentadol</u>
- <u>Teofilina</u>
- <u>Terbutalina</u>
- <u>Tiagabina</u>
- <u>Topiramato</u>
- <u>Tramadol</u>

- Valproico, ácido
- <u>Valsartán</u>
- <u>Verapamilo</u>
- <u>Vigabatrina</u>
- <u>Vitamina A</u>
- <u>Vitamina D</u>

Z

- <u>Ziprasidona</u>
- Zolpidem



© 2024 SEUP - <u>Aviso legal</u> | <u>Política de Privacidad</u> | <u>Política de cookies</u>