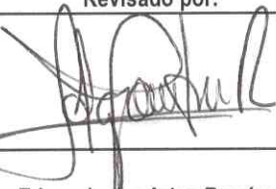


 INSTITUTO NACIONAL DE SALUD PROCESO PRODUCCIÓN	FICHA TECNICA PARA SUEROS HIPERINMUNES		Versión: 03
	FOR-R04.6020-091		2021-06-25
NOMBRE DEL PRODUCTO:			
Antiveneno Lonómico Polivalente			
FORMA FARMACEUTICA		Solución inyectable	
PRESENTACION COMERCIAL		Caja por cinco (5) frascos viales de 10 mL.	
DEFINICION		<p>El Antiveneno lonómico Polivalente está compuesto por inmunoglobulina G (IgG) específica purificada proveniente de plasmas hiperinmunes de equinos inmunizados con venenos de orugas del Género <i>Lonomia</i> de las siguientes especies:</p> <p><i>Lonomia casanarensis</i> y <i>Lonomia orientoandensis</i>: churruscos, orugas venenosas, gusano, copo, quemador, prigandor o hipa.</p>	
DESCRIPCIÓN		Líquido translúcido libre de material extraño.	
CAPACIDAD NEUTRALIZANTE		<p>10 mL de antiveneno, neutralizan cómo</p> <p>3,5 mg del veneno de orugas del género</p> <p><i>Lonomia casanarensis</i> <i>Lonomia orientoandensis</i></p>	
INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS		No hay información.	
TRATAMIENTO Y DOSIFICACION		<p>Tratamiento sintomático: El manejo de paciente se centra en tratamiento de soportes de acuerdo a las manifestaciones que presente el paciente. Entre las medidas generales para cualquier tipo de accidente lonómico, se encuentra:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Lavado del area afectada con agua fría. 2. Infiltración local con anestésico tipo lidocaína sin epinefrina, 3. Uso de compresas frías locales. 4. Elevación del miembro afectado. 5. Aplicación de Corticosteroides tópicos (hidrocortisona-dexametasona). 6. Uso de Antihistamínicos orales (difenhidramina - Hidroxicina). <p>Tratamiento Específico: El veneno de <i>Lonomia</i> a partir del sitio de contacto con las espículas que son estructuras a manera de pelos o vellos que cubren la región dorsal de la oruga generan sensación inmediata de punzada y quemazón seguida de dolor intenso. El médico tratante debe determinar la severidad del envenenamiento con base en los signos y síntomas que manifieste el paciente con el fin de establecer la dosis de antiveneno a administrar.</p> <p>La dosis a utilizar será la misma para niños y adultos. El objetivo del tratamiento es neutralizar la mayor cantidad posible de veneno circulante independiente del peso del paciente. La solución a administrar debe prepararse diluyendo el contenido completo de cinco viales, en un bolo de infusión salina (adultos 250 mL y niños 100mL) haciendo la aplicación por infusión intravenosa. El suero de diluido debe ser administrado en goteo a 10 gotas por minuto; si en 15 minutos no hay reacción adversa, se completa la dosis establecida en goteo rápido (5 viales en 1 hora; 10 viales en 1 hora y 30 minutos), con estricta vigilancia médica y de enfermería.</p>	

 INSTITUTO NACIONAL DE SALUD	PROCESO PRODUCCIÓN		FICHA TECNICA PARA SUEROS HIPERINMUNES		Versión: 03
	FOR-R04.6020-091				2021-06-25
REACCIONES ADVERSAS			<p>Dado que el antiveneno Lonomico del INS, es de origen heterólogo (equino), puede ocasionar las siguientes reacciones adversas tipo A:</p> <p>a. Reacciones tempranas Las reacciones tempranas pueden ser desde leves (rubor cutáneo, urticaria, prurito, erupción cutánea, dolor abdominal, diarrea, náusea, vómito, fiebre, escalofrío), moderadas (edema angioneurótico), hasta muy graves, incluyendo tos, disnea, broncoespasmo, estridor e hipotensión o choque, razón por la cual se reitera su uso bajo supervisión médica estricta. Las reacciones son de frecuencia e intensidad variable y pueden ocurrir durante la infusión del antiveneno o en las primeras 24 horas después de su aplicación. Se presentan como reacción anafiláctica o anafilactoide; pueden ser graves y requerir tratamiento médico de urgencia (adrenalina, corticoesteroides, antihistamínicos, reanimación cardiopulmonar) y vigilancia médica estricta durante su administración; luego, cada hora por 6 horas y finalmente, cada 6 horas hasta ajustar 24 horas. Como prevención, debe solicitarse información al paciente, o los familiares, sobre antecedentes alérgicos de naturaleza diversa y al uso previo de sueros heterólogos (antiofídico, antitetánico, antirrábico, antiescorpiónico), si la respuesta es afirmativa, se debe considerar la pre-medicación con antihistamínicos y corticosteroides, la vigilancia estricta es mandatoria, así como también disponer de los medicamentos mencionados y del equipo de reanimación cardiopulmonar.</p> <p>b. Reacciones tardías En general son benignas y ocurren entre 3 y 25 días posteriores a la administración del antiveneno. Se caracterizan por fiebre, urticaria, artralgias, proteinuria, neuropatía, adenomegalia y raramente compromiso renal. Esta es la reacción conocida como "enfermedad del suero" y se sugiere que sea tratada con analgésicos, antihistamínicos y corticoides.</p>		
CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO			Durante su almacenamiento y distribución, consérvese el producto EN REFRIGERACION a una temperatura entre 2° a 8°C.		
TIEMPO DE VIDA UTIL			4 años		
REGISTRO SANITARIO N°			No aplica		
 INSTITUTO NACIONAL DE SALUD	Elaborado por:		Revisado por:		Aprobado por:
					
	Nidia Marcela Orjuela Sánchez Dirección Técnica del producto ante INVIMA 2021-06-25		Edgar Javier Arias Ramírez Dirección de Producción 2021-06-25		Martha Lucía Ospina Martínez Dirección General 2021-06-25
Fecha de aprobación			Descripción		
AA	MM	DD			
2021	6	25	Cambio en la forma farmacéutica de "...Solución parenteral de pequeño volumen..." a "Solución inyectable..."		