

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

Trilon Care

TRIAMCINOLONA ACETONIDA

SUSPENSIÓN INYECTABLE 40mg/ 1mL

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS

23 SEP 2024

SUBDEPTO. DE REGISTRO SANITARIO DE PRODUCTOS
FARMACÉUTICOS BIOEQUIVALENTES
SECCIÓN REGISTRO DE PRODUCTOS BIOEQUIVALENTES**FÓRMULA**

La forma farmacéutica de Triamcinolona ACETONIDA es una suspensión estéril inyectable. Es un corticoide para administración intramuscular e intra-articular. Los pequeños gránulos se suspenden en reposo y cuando se agita se vuelve una suspensión cremosa de color blanquecino. Cada frasco ampolla contiene 40mg/ 1 mL.

Excipientes c.s.: alcohol bencílico, carboximetilcelulosa sódica, polisorbato 80, cloruro de sodio, agua para inyectables.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

TrilonCare suspensión inyectable es un corticoide sintético usado para reducir la inflamación y aliviar el dolor en variadas condiciones tales como alergias, artritis, enfermedades dermatológicas, desórdenes endocrinos, enfermedades gastrointestinales, desórdenes hematológicos, enfermedades oftálmicas, renales, respiratorias, desórdenes reumáticos, ciertos tipos de cáncer, y otras enfermedades tales como esclerosis y tuberculosis. Se administra inyectándola directamente en el área afectada o en un músculo o articulación.

Trilon Care suspensión inyectable actúa suprimiendo la respuesta inmune y reduciendo la inflamación en el área afectada, lo cual otorga alivio del dolor, de la inflamación y de otros síntomas asociados con la condición de malestar.

INDICACIONES

TRILONCARE es un corticosteroide de tipo glucocorticoide sintético con intenso efecto antiinflamatorio que se administra por vía intramuscular, intraarticular e intrasinovial.

Vía intramuscular

Cuando la terapia oral con corticoides no sea posible o sea temporalmente desaconsejable según el juicio del facultativo, Triloncare está indicado por vía intramuscular en:

- Trastornos endocrinos

Tiroiditis no supurativa.

- Trastornos reumáticos

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)

Como terapia adyuvante para administración a corto plazo en: osteoartritis postraumática, sinovitis de osteoartritis, artritis reumatoide, bursitis aguda y subaguda, epicondilitis, tenosinovitis aguda inespecífica, artritis gotosa aguda, artritis psoriásica, espondilitis anquilosante y artritis idiopática juvenil.

- Enfermedades del colágeno

Durante una exacerbación o como terapia de mantenimiento en casos concretos de: lupus eritematoso sistémico y carditis reumática aguda.

- Enfermedades dermatológicas

Pénfigo, eritema multiforme severo (síndrome Stevens-Johnson), dermatitis exfoliativa, dermatitis vesiculosa herpetiforme, dermatitis seborreica grave y psoriasis grave.

- Estados alérgicos

Control de situaciones alérgicas graves o incapacitantes no tratables con tratamientos convencionales en: asma bronquial, dermatitis de contacto, dermatitis atópica y rinitis alérgica estacional o permanente.

- Enfermedades oftálmicas

Alergias crónicas graves y procesos inflamatorios que afecten al ojo, tales como: herpes zoster oftálmico, iritis, iridociclitis, corioretinitis, uveítis y coroiditis difusa posterior, neuritis óptica, oftalmía simpática e inflamación del segmento anterior.

- Enfermedades gastrointestinales

En fase crítica que requiere tratamiento sistémico en: colitis ulcerativa y enteritis local.

- Enfermedades respiratorias

Sarcoidosis sintomática, beriliosis y pneumonitis por aspiración.

- Enfermedades hematológicas

Anemia hemolítica adquirida (autoinmune).

- Trastornos neoplásicos

Para el tratamiento paliativo de: leucemias y linfomas en adultos y leucemia aguda en la infancia.

- Estados edematosos

Para la inducción de diuresis o remisión de proteinuria en el síndrome nefrótico, sin uremia, del tipo idiopático o aquel debido al lupus eritematoso.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)****Vía intraarticular**

Triloncare está indicado para administración intraarticular o intrasinovial, y para inyección dentro de la cubierta del tendón, como terapia adyuvante a corto plazo, en: sinovitis de osteoartritis, artritis reumatoide, bursitis aguda y subaguda, artritis gotosa aguda, epicondilitis, tenosinovitis aguda inespecífica y osteoartritis postraumática.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**Propiedades farmacodinámicas**

Triamcinolona ACETONIDA inyectable es un glucocorticoide de acción prolongada y tiene un fuerte y prolongado efecto antiinflamatorio y antialérgico. El mecanismo de su efecto antiinflamatorio y antialérgico es como sigue:

- Inhibe la fagocitosis de los macrófagos al antígeno.
- Inhibe la transformación de los linfocitos B en las células plasmáticas, interfiere la inmunidad humoral.
- Estabiliza la membrana lisosomal, reduce la liberación de enzimas hidrolíticas en los lisosomas.
- Inhibe leucocitos y macrófagos infiltrados a los vasos extra sanguíneos, reduce la respuesta inflamatoria.
- Aumenta la estabilidad de los gránulos celular mástil, reduce la liberación de histamina y entonces disminuye la vasodilatación y permeabilidad capilar.
- Aumenta la sensibilidad y contractibilidad venosa, disminuye el contra flujo y exosmosis humoral.
- Efecto inhibitorio directo en el DNA de los fibroblastos, retarda la formación de tejido granuloso.

Propiedades farmacocinéticas

La triamcinolona ACETONIDA inyectable es un glucocorticoide de acción prolongada y tiene un efecto antiinflamatorio y antialérgico potente y duradero. Surte efecto después de 1-2 horas luego de la inyección intramuscular y alcanza su efecto máximo en 1-2 días. Los efectos perduran alrededor de 3 semanas o más. Se distribuye en el hígado, plasma, fluido cerebroespinal, hidrotórax, ascitis. Se excreta en la orina.

Seguridad preclínica

El uso prolongado de triamcinolona ACETONIDA puede derivar en reacciones adversas, tales como obesidad, hipertensión, hipokalemia, hirsutismo, edema y más. Los síntomas de sobredosis pueden

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

incluir confusión, ansiedad, depresión, retorcijones gastrointestinales o sangramiento, equimosis, cara de luna (edema facial), e hipertensión. Luego de un tratamiento prolongado, la suspensión abrupta del tratamiento puede causar insuficiencia adrenal. Esto último puede ocurrir también en casos de stress. Después de un tratamiento prolongado con corticoides en altas dosis pueden ocurrir cambios similares a Cushing.

DOSIFICACIÓN Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN

ESTA FORMULACIÓN ESTÁ DISPONIBLE SÓLO PARA SU UTILIZACIÓN POR VIA INTRAMUSCULAR PROFUNDA Y POR VIA INTRAARTICULAR, POR LO QUE NO DEBE UTILIZARSE PARA USO INTRAVENOSO, INTRADÉRMICO, INTRAOCULAR, EPIDURAL O INTRATECAL

Agitar la suspensión antes de su uso.

Este preparado contiene alcohol bencílico, por lo que no se debe utilizar en niños recién nacidos ni prematuros.

La dosis inicial de Triloncare (triamcinolona acetónido) puede variar desde 2,5 a 60 mg diarios dependiendo de la entidad de la enfermedad específica que esté siendo tratada.

En situaciones de menor gravedad, son generalmente suficientes dosis más bajas, mientras que determinados pacientes pueden requerir dosis iniciales mayores. Normalmente los intervalos de dosis parenterales son de 1/3 a 1/2 de la dosis oral, administrada cada 12 horas. Sin embargo, en situaciones de riesgo vital, puede estar justificada la administración de dosis superiores.

Triloncare tiene un efecto de larga duración que puede ser permanente, o sostenido durante varias semanas.

La dosificación inicial debe mantenerse o ajustarse hasta obtener una respuesta satisfactoria. Si tras un período razonable de tiempo no se consigue una respuesta clínica satisfactoria, debe suspenderse gradualmente el tratamiento con Triloncare y cambiar al paciente a otra terapia adecuada.

LAS DOSIS NECESARIAS SON VARIABLES Y HAN DE SER INDIVIDUALIZADAS EN BASE A LA ENFERMEDAD DE QUE SE TRATE Y A LA RESPUESTA DEL PACIENTE.

Debe utilizarse la menor dosis posible de corticosteroide para el control del trastorno tratado. Tras una respuesta favorable, la dosis de mantenimiento adecuada estará determinada por la disminución, con respecto a la dosis inicial, de pequeñas cantidades a intervalos de tiempo apropiados, hasta alcanzar la dosis mínima que mantenga una respuesta clínica eficaz. Es necesario controlar constantemente la dosificación del fármaco. Puede ser necesario ajustar la dosificación según los cambios en el estado clínico del paciente.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

Puede ser necesario incrementar la dosificación en los pacientes expuestos a situaciones de estrés no directamente relacionadas con la enfermedad. Si después de una terapia prolongada se suspende el tratamiento con Triloncare, es preciso que se haga de forma gradual.

Posología**Sistémica**

Adultos y niños mayores de 12 años: la dosis inicial recomendada es de 60 mg, en inyección profunda en el músculo glúteo. Si la inyección no se administra adecuadamente, puede producirse atrofia de la grasa subcutánea. Normalmente la dosificación se ajusta dentro del intervalo de 40 a 80 mg, dependiendo de la respuesta del paciente y de la duración de la mejoría. Sin embargo, en algunos pacientes sólo son necesarias dosis tan bajas como 20 mg o menores. La dosis máxima es 80 mg/día.

En pacientes con fiebre del heno o alergia al polen que no respondan a la administración de polen y otras terapias convencionales, se puede conseguir una remisión de los síntomas durante la estación del polen tras una inyección de 40 a 100 mg. La dosis máxima es 100 mg en una inyección única.

Niños de 6 a 12 años: la dosis inicial recomendada es de 40 mg, aunque la dosificación depende más de la gravedad de los síntomas que de la edad o el peso.

Niños menores de 6 años: Triloncare no se debe utilizar en niños menores de 6 años.

Local

Administración intraarticular o intrasinovial e inyección en la cubierta del tendón: normalmente es suficiente una única inyección local de triamcinolona acetónido, pero pueden ser necesarias varias inyecciones para el alivio de los síntomas.

Dosis inicial: de 2,5 a 5 mg en pequeñas articulaciones y de 5 a 15 mg en articulaciones grandes, dependiendo de la magnitud de la alteración concreta de la que se trate. En adultos, normalmente han sido suficientes para aliviar los síntomas dosis de hasta 10 mg en pequeñas áreas y hasta 40 mg en áreas mayores. Se han administrado sin reacciones adversas inyecciones únicas en varias articulaciones, hasta un total de 80 mg

CONTRAINDICACIONES

Alergia a la triamcinolona ACETONIDA, alcohol bencílico, o cualquiera de los otros excipientes.

En prematuros o recién nacidos.

No debe ser inyectada en el humor vítreo del ojo.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)****ADVERTENCIAS ESPECIALES Y PRECAUCIONES**

Agitar la suspensión para hacerla homogénea.

Tomar precauciones para prevenir una inyección intravascular accidental; esto aplica particularmente para la cara (sobre la boca) y cuero cabelludo, así como para las inyecciones en el glúteo.

Este producto se solidifica al congelarlo por lo que no se debe almacenar bajo los 10°C.

Debido a su inherente naturaleza, la administración intra-articular de glucocorticoides aumenta el riesgo de infección articular.

El uso repetido y a largo plazo de glucocorticoides en articulaciones que soportan peso puede causar cambios degenerativos en la articulación agravándola. Una causa posible es esforzar demasiado la articulación afectada después del dolor u otros síntomas.

En caso de presencia de infecciones, la inyección de triamcinolona ACETONIDA puede ser usada solamente si se usa junto con una terapia anti-infecciosa específica.

En pacientes con antecedentes de tuberculosis (precaución con la reactivación!), puede ser usada solamente junto con la medicación anti-tuberculosa.

Mientras se usa triamcinolona acetato inyectable, se debe tomar en consideración un posible aumento de la necesidad de insulina o de hipoglicemiantes orales en pacientes con diabetes. Durante el tratamiento se requiere el monitoreo de la presión sanguínea en pacientes con dificultad para controlar la presión alta.

Los pacientes con falla cardíaca grave (insuficiencia cardíaca) deben ser monitoreados cuidadosamente ya que hay riesgo de que se agraven.

Debido al riesgo de perforación de la pared del intestino (perforación intestinal) la inyección de triamcinolona ACETONIDA puede ser usada solo cuando sea estrictamente necesaria, junto con el monitoreo adecuado, en pacientes con inflamación grave de la mucosa del colon (colitis ulcerativa), con riesgo de perforación, diverticulitis o anastomosis intestinal (postoperatoria).

Se debe tener precaución en pacientes con desórdenes musculares, tendencia a la trombosis o embolismo, carcinomas metastásicos e infección renal aguda o crónica (nefritis).

En casos de infecciones severas, usar solamente en combinación con un tratamiento contra la infección.

Como la triamcinolona ACETONIDA inyectable es un medicamento altamente potente, se debe informar al médico inmediatamente si se tiene o se ha tenido recientemente alguna enfermedad tuberculosa u otra infección crónica (ej.: inflamación maxilar, de la cavidad frontal, inflamación de

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

la vejiga u otra), si ha habido vacunación reciente, si hay antecedentes de úlcera estomacal o intestinal (incluso si fue hace tiempo) o si se padece de diabetes.

Consultar al médico si se experimenta fiebre o malestar estomacal, alteraciones nerviosas o cualquier otro signo de enfermedad durante el tratamiento.

Si se cambia de médico, decir al nuevo sobre el tratamiento con este fármaco.

Durante la terapia a largo plazo con triamcinolona ACETONIDA inyectable se requiere de chequeo médico regular (incluyendo chequeo ocular a intervalo trimestral). A dosis comparativamente altas, se debe asegurar un adecuado suplemento de potasio y restricción de sodio y se debe monitorear el nivel de potasio sérico. También se requiere un monitoreo cuidadoso en pacientes con insuficiencia cardíaca grave.

El curso de enfermedades virales específicas (varicela, sarampión) puede ser particularmente severo en pacientes tratados con glucocorticoides. De particular riesgo son los niños inmuno suprimidos e individuos (ej.: con sistema inmunitario debilitado) sin historia de infección por varicela o sarampión. Si estos individuos toman contacto con personas con varicela o sarampión durante el tratamiento con triamcinolona ACETONIDA inyectable, se debe iniciar un tratamiento preventivo si fuera apropiado.

INTERACCION CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCION**Aumento del efecto o mayor riesgo de efectos laterales**

Si se usan al mismo tiempo salicilatos, indometacina y otros antiinflamatorios no esteroidales antiirreumáticos, puede aumentar el riesgo de úlcera gastrointestinal y de sangramiento.

Los estrógenos (ej.: inhibidores de la ovulación) pueden aumentar el efecto clínico de la triamcinolona ACETONIDA inyectable.

El efecto de los glucósidos cardíacos puede aumentarse por deficiencia de potasio.

Si se usan al mismo tiempo saluréticos pueden provocar una excreción adicional de potasio. Los laxantes también pueden aumentar la excreción de potasio.

Los corticoides pueden provocar una disminución de las concentraciones sanguíneas de prazicuantel.

Si se da al mismo tiempo inhibidores de la ACE se aumenta el riesgo de cambios en la configuración sanguínea.

Cloroquina, hidroxiclороquina y mefloquina pueden aumentar el riesgo de que pueda presentarse miopatía y cardiomiopatía.

Se aumentan los niveles sanguíneos de ciclosporina y el riesgo de ataques cerebrales.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)****Disminución del efecto**

Se reduce el efecto de los hipoglicemiantes orales y de la insulina. Inductores enzimáticos tales como barbitúricos, fenitoina, primidona o rifampicina reducen el efecto de los corticoides. El efecto de los anticoagulantes orales (derivados cumarínicos) se debilita; en uso combinado la dosis del anticoagulante puede ser ajustada. El efecto de la somatropina puede reducirse con la administración a largo plazo. Se puede reducir el alza en la TSH con protirelina.

Otras interacciones posibles

Puede haber un aumento adicional en la presión ocular si se usa triamcinolona ACETONIDA inyectable al mismo tiempo con atropina u otros agentes anticolinérgicos. Los corticoides pueden reducir o potenciar el efecto de bloqueo neuromuscular de los relajantes musculares no depolarizantes.

FERTILIDAD, EMBARAZO Y LACTANCIA**Fertilidad**

Con respecto a la fertilidad, en ratas machos y hembras, la triamcinolona ACETONIDA no provoca cambio en la frecuencia de embarazo a dosis oral de hasta 0,015 mg/kg, pero a dosis de 0,005 mg/kg provoca aumento de la resorción fetal y partos muertos y disminución en el peso y sobrevivencia de los nacidos. Los esteroides pueden aumentar o disminuir la motilidad y número de espermatozoides en algunos pacientes.

Embarazo

Los corticoides han mostrado ser teratogénicos en muchas especies cuando se dan en dosis equivalente a la dosis humana. Estudios animales en los que se ha dado corticoides a ratones preñados, ratas y conejos han producido un aumento en la incidencia de hendidura palatina en la progenie. No hay estudios adecuados y bien controlados en mujeres.

Lactancia

Los corticoides administrados sistemáticamente aparecen en la leche humana y podrían suprimir el crecimiento, interferir con la producción endógena de corticoides, o causar otros efectos adversos.

No se recomienda triamcinolona ACETONIDA inyectable para ser usada durante el embarazo o la lactancia.

Efectos en la capacidad para manejar y uso de máquinas

No hay evidencia que sugiera que se pueda dañar la capacidad para manejar o el uso de máquinas.

EFFECTOS NO DESEADOS

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

Como todos los medicamentos, este fármaco puede causar efectos laterales, aunque no cada persona los presenta. La frecuencia de efectos laterales se clasifica como sigue:

Muy común	Más de 1 en 10 pacientes tratados
Común	Menos de 1 en 10, pero más que 1 en 100 pacientes tratados
Poco común	Menos que 1 en 100, pero más que 1 en 1.000 pacientes tratados
Raro	Menos que 1 en 1.000, pero más que 1 en 10.000 pacientes tratados
Muy raro	Menos que 1 en 10.000 pacientes tratados, incluyendo casos individuales
Desconocido	No puede ser estimado de los datos disponibles

Desórdenes sanguíneos y linfáticos

Leucocitosis moderada, linfopenia, eosinopenia, poliglobulia.

Desórdenes del sistema inmune

Debilidad del sistema inmune, enmascaramiento de infecciones. Infecciones oportunistas, recurrencia de tuberculosis latente, hipersensibilidad, malestar.

Desórdenes endocrinos

Los mayores riesgos de la terapia a largo plazo son la supresión adrenal e inducción de síntomas de Cushing (cara de luna, cuello de búfalo). Supresión del crecimiento en la infancia y adolescencia, alteración en la secreción de hormonas sexuales (ausencia de menstruación, irregularidades menstruales, sangramiento vaginal post-menopausia, aumento del vello corporal, impotencia). Hirsutismo, reducción de la tolerancia a la glucosa, diabetes.

Desórdenes en el metabolismo y nutrición

Ganancia de peso, balance negativo de nitrógeno, retención de sodio con formación de edema, aumento de la excreción de potasio (precaución: desórdenes del ritmo cardíaco).

Desórdenes psiquiátricos

Euforia, dependencia psicológica, depresión, insomnio. Agravamiento de la esquizofrenia. Irritabilidad, aumento del apetito.

Desórdenes del sistema nervioso

Seudo tumor cerebral, manifestación de epilepsia latente, neuritis, parestesia. Se ha informado de hipertensión intracraneal en niños al suspender la terapia esteroidea de largo plazo.

Desórdenes cardíacos

Hipertensión, síncope, falla cardíaca, alteraciones del ritmo cardíaco.

Desórdenes vasculares

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

Angiitis necrotizante, riesgo aumentado de arterioesclerosis y trombosis, vasos sanguíneos inflamados (vasculitis; también como un síndrome de suspensión después de terapia prolongada).

Desórdenes oculares

Aumento de la presión intraocular, papilo edema, adelgazamiento corneal o escleral, exacerbación de enfermedad oftálmica viral. Catarata, glaucoma, exoftalmia, perforación corneal. Se ha reportado ceguera asociado con la inyección sublesional en la región del ojo. Durante el tratamiento sistémico con corticoides se ha reportado un riesgo aumentado de acumulación de fluidos bajo la retina con un riesgo de deterioro retinal (corioretinopatía serosa central).

Desórdenes gastrointestinales

Nausea, dispepsia, ulceración péptica con perforación y hemorragia, distensión abdominal, ulceración esofágica, candidiasis esofágica, pancreatitis aguda.

Desórdenes de la piel y tejido subcutáneo

Dificultad de cicatrización de la piel, atrofia de la piel, magulladuras, estrías, telangectasia, acné, ampollas en la piel (miliaria), aumento del vello corporal (hipertriosis), inflamación de los folículos pilosos (foliculitis), cambios de pigmentación, aumento de la sudoración, sangramiento mucocutáneo (petequias, equimosis), inflamación de la piel alrededor de la boca (dermatitis perioral).

Poco común: reacciones de hipersensibilidad, ej.: exantema.

Desórdenes musculo esquelético y del tejido conectivo

Osteoporosis (aún a corto plazo, el uso de baja dosis puede causar pérdida ósea), fractura vertebral y de huesos largos, arterioesclerosis, ruptura de tendón, atrofia muscular y adinamia, osteonecrosis aséptica (cabeza humeral y femoral).

Desórdenes generales

Poco común: independiente de la vía y frecuencia de administración pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad (incluyendo reacciones anafilácticas) tales como enrojecimiento, piel ampollada y reacciones cardiovasculares.

Inyección intra-articular

Dolor y otros síntomas locales pueden continuar por un corto tiempo antes que se obtenga el alivio efectivo pero un aumento en la molestia articular rara vez ocurre. Puede ocurrir atrofia de la grasa local si la inyección no se da en el espacio de la articulación pero es temporal y desaparece en unas pocas semanas a meses.

Inyección intradérmica

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

Son posibles Irritación local y signos de intolerabilidad (sensación de calor, irritación cutánea, dolor persistente). Han ocurrido abscesos estériles, hiper e hipopigmentación y atrofia subcutánea y cutánea (usualmente desaparece a menos que el proceso de enfermedad de base es atrófico por sí mismo).

Otros posibles efectos laterales

Muy raro: reacciones de hipersensibilidad debido al alcohol bencílico.

SOBREDOSIS

Dependiendo del tiempo en que se ha usado una dosis excesiva pueden ocurrir varios de los síntomas descritos antes.

INCOMPATIBILIDADES

No aplica.

VIDA UTIL

24 meses.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL ALMACENAMIENTO

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños.

No usar después de la fecha de vencimiento indicada en el estuche y en el frasco ampolla.

Almacenar a no más de 30°C, protegido de la luz.

~~Almacenar en contenedores bien cerrados a 20-25°C, protegido de la luz.~~

Mantener los frascos ampolla en posición vertical. Evitar la congelación.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE MANIPULACIÓN

Agitar bien antes de usar.

Después de la succión con una jeringa se debe inyectar inmediatamente para prevenir la precipitación.

El producto no usado y materiales empleados se deben desechar según los requerimientos locales.

PRESENTACION

Cada frasco ampolla contiene 40mg de Triamcinolona ACETONIDA en 1 mL.

Cada estuche contiene 1 frasco ampolla

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

**TRILONCARE SUSPENSIÓN INYECTABLE 40 mg/1 mL
(TRIAMCINOLONA ACETONIDA)**

TrilonCare es fabricado exclusivamente para:

AdvaCare Pharma USA

Por AdvaCare Joint-Venture Partner:

Kunming Jida Pharmaceutical Co., Ltd.

N°389, Kexin Road, Hi-Tech Development Zone of

Kunming, Yunnan, China

www.AdvacarePharma.com

Importado y Distribuido en Chile por Vein Pharma

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PROFESIONAL**