

Budesonida, suspensión nasal de 50 mcg/ aspersión, frasco, 20 ml

Nivel de prescripción:

I

Código institucional:

1999

Principio activo:

Budesonida. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Suspensión nasal.

Concentración:

50 mcg/ aspersión.

Código ATC:

R01AD05. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

0.2 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Adultos y niños a partir de los 6 años de edad:

Dos aplicaciones (100 mcg) en cada fosa nasal, por la mañana y por la noche (total 400 mcg). Cuando los síntomas empiecen a remitir, puede reducirse la dosis a una aplicación (50 mcg) en cada fosa nasal, mañana y noche (total 200 mcg). Para que los síntomas desaparezcan por completo se precisan varios días, utilizándose en las dosis e intervalos recomendados. (M4 PHARMA, S.L., 2017)

Vía de administración:

Inhalación.

Indicaciones de uso:

Rinitis alérgica estacional y perenne. Rinitis vasomotora.

Tratamiento de los pólipos nasales y su prevención tras polipectomía. (M4 PHARMA, S.L., 2017)

Reacciones adversas:

1-10%

Epistaxis (8%)

Faringitis (4%)

Broncoespasmo (2%)

Tos (2%)

Irritación nasal (2%). (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Pacientes con tuberculosis pulmonar o con infecciones fúngicas o virales de las vías respiratorias.

El uso del pulverizador por más de una persona puede dar lugar a contagios.

En tratamientos de larga duración, debe inspeccionarse la mucosa nasal al menos una vez al año.

En ocasiones puede ser útil la administración simultánea de un colirio antihistamínico para contrarrestar los efectos oculares producidos por la alergia.

Riesgo potencial de enmascarar una infección local.

Puede dar lugar a un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje.

Pacientes previamente tratados con esteroides por vía sistémica por posible alteración en la función hipotalámico-pituitaria-adrenal.

Se pueden producir alteraciones visuales con el uso sistémico y tópico de corticosteroides. (M4 PHARMA, S.L., 2017)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes. (M4 PHARMA, S.L., 2017)
(Medscape, b)

Interacciones:

Se desconoce la posible interacción con otros medicamentos. (M4 PHARMA, S.L., 2017)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Eventos adversos (p. ej., hipoadrenalismo) observados con corticosteroides sistémicos en estudios de reproducción en animales

No se ha demostrado un mayor riesgo de anomalías en mujeres embarazadas que utilizan budesonida intranasal.

Consideraciones clínicas: se recomiendan los corticosteroides intranasales para la rinitis alérgica durante el embarazo.

Lactancia:

Se excreta en la leche materna después de la inhalación oral (0.3-1% de la dosis materna)

Los niveles plasmáticos de budesonida obtenidos de lactantes después de la lactancia estaban por debajo del límite de cuantificación. (Medscape, c)

Referencias bibliográficas:

Comisión Terapéutica Central/ Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Septiembre de 2023, de Budesonida: <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

M4 PHARMA, S.L CIMA. (Junio de 2017). Recuperado Septiembre de 2023, de Budesonide: https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/59533/59533_ft.pdf

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de Budesonide:

<https://reference.medscape.com/drug/rhinocort-allergy-budesonide-intranasal-999737#4>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de Budesonide:

<https://reference.medscape.com/drug/rhinocort-allergy-budesonide-intranasal-999737#5>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de Budesonide:

<https://reference.medscape.com/drug/rhinocort-allergy-budesonide-intranasal-999737#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Septiembre de 2023, de
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=R01AD05