

NALTREXONA 1 mg/ml Suspensión^{11,12,13,54}**INFORMACIÓN PARA EL PALIATIVISTA. ¿CÓMO SE PRESCRIBE?**

Naltrexona 1 mg/ml
Suspensión acuosa, csp 100 ml

Indicaciones: Antagonismo de las acciones provocadas por opiáceos.

Indicaciones "fuera de ficha técnica" (off label): Prurito.

**INFORMACIÓN PARA EL FARMACÉUTICO ELABORADOR.
MODUS OPERANDI PROPUESTO**

TABLA DE CONTENIDOS				
MATERIA PRIMA (Principios activos y excipientes)	CANTIDAD (%, peso, Vol, unidades)	CANTIDAD REAL PESADA	CARACTERÍSTICAS FISICOQUÍMICAS (Información relevante)	PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS
Naltrexona	1 mg/ml	100 mg	Soluble en agua.	Antagonista opiáceo.
Ácido ascórbico	0,5 g	0,5 g	Soluble en agua.	Corrector acidez
Glicerina	6 ml	6 ml	Higroscópica.	Humectante.
Agua conservans	csp 100 ml	csp 100 ml	Composición descrita en el Formulario Nacional.	Vehículo.
TOTAL:	100 %	100 ml		

MODUS OPERANDI	
PASO 1	Dada la dificultad para encontrar naltrexona, usar 2 comprimidos de Celupán® 50 mg.
PASO 2	Pulverizar los comprimidos en mortero hasta reducirlos a polvo fino. Tamizar..
PASO 3	Añadir el ácido ascórbico. Mezclar.
PASO 4	Añadir la glicerina sin dejar de agitar.
PASO 5	Añadir poco a poco el agua conservans hasta completar los 100 ml.
PASO 7	Envasar protegido de la luz.

CONTROL DE CALIDAD	Suspensión reconstituible por agitación.
---------------------------	--

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Administración: Oral.

Conservación: Refrigerar y proteger de la luz.

Caducidad: 60 días.