

REPUBLICA DE VENEZUELA
MINISTERIO DE SANIDAD Y ASISTENCIA SOCIAL
JUNTA REVISORA DE ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Caracas, abril 27 1978

BOLETIN No. 9

ADVERTENCIAS Y NORMAS:

- 1 - **PENICILINA:** Las combinaciones de PENICILINA: Procaínica, Potásica y Benzetínica de 1.200.000 UI o menores NO deben ser utilizadas en el tratamiento de la blenorragia (gonorrea) ni la sífilis (lues), ya que no son eficaces a estas concentraciones.
- 2 - **Productos -BLOQUEADORES:** No se acepta la indicación de HIPOTENSOR para estos productos.
- 3 - **TRABAJOS EN APOYO DE UN PRODUCTO:** Los trabajos en apoyo de un producto deben venir firmados por los autores e los mismos.
- 4 - **REQUISITOS DE REGISTRO SANITARIO:** Los productos presentados a Registro Sanitario deben venir acompañados de sus patrones, certificados de análisis y método que permita valorar su pureza. Agradecemos el cumplimiento de lo impuesto, pues en caso contrario implica un fuerte retardo en los trámites,
- 5 - **PERIODO DE VALIDEZ:** Todos los productos farmacéuticos deben llevar impreso la fecha de elaboración y de vencimiento del mismo.
- 6 - **SUSTITUYASE:** La norma 29, pág. 24, así: ESTABILIDAD debe declararse la estabilidad del producto y por consiguiente el período de validez del mismo. En etiquetas y empaques deben señalarse las fechas de elaboración y de vencimiento del producto. El período de validez máxima aceptado es de cinco (5) años, porque: a) No existen preparaciones farmacéuticas indefinidamente estables. b) La pérdida de estabilidad de la preparación farmacéutica puede originar problemas terapéuticos o tóxicos. c) Cinco años es un límite razonable para aceptarlo como período máximo de permanencia de una preparación farmacéutica en el mercado; por consiguiente se decidió: 1) Exigir la declaración de período de validez para todo producto o especialidad farmacéutica. 2) Aceptar cinco (5) años como período de validez máximo, aún para aquellas preparaciones farmacéuticas llamadas ESTABLES.
- 7 - **PROPAGANDO DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS:** Se recuerda que toda propaganda de un producto farmacéutico (radial, televisada, prensa, farmacias, etc.) debe previamente ser autorizada por la Junta Revisora de Especialidades farmacéuticas.
- 8 - **SE SUPRIME LA NORMA:** “Anabolizantes asociados a vitaminas y lisina; se acepta si se comprueba que las vitaminas apoyan la acción anabólica”.
- 9 - **SE SUPRIME LA NORMA:** “Lisina asociada a vitaminas y anabolizantes; se acepta si se comprueba que las vitaminas incluidas apoyan la acción anaboliante”.
- 10 - **L-LISINA COMO ESTIMULANTE DEL APETITO:** No se acepta. No se ha confirmado tal utilidad para este aminoácido.

- 11 - **LISINA, SU UTILIDAD EN PRODUCTOS FARMACEUTICOS:** No se acepta la L-Lisina como suplemento dietético en la fórmula de productos farmacéuticos en las cuales figura como único aminoácido, y de acuerdo a las Normas vigentes del Despacho, no se acepta como estimulantes del apetito.
- 12 - **SUPRIMASE LA SIGUIENTE NORMA:** “Lisina como suplemento dietético: Dosis mínima diaria: Adultos: 1 g; Niños: 170 mg/kg de peso corporal.
- 13 - **SUPLEMENTOS DIETETICOS - POLIVITAMINICOS Y MINERALES:** Deben ajustarse a los requerimientos establecidos en las fórmulas mínimas integrales.
- 14 - **SUPRIMASE LA SIGUIENTE NORMA:** “Calcio y hierro como únicos minerales en suplementos dietéticos que se indiquen para ser administrados durante el embarazo y la lactancia. Se aceptan”.
- 15 - **SE SUPRIME LA NORMA:** No. 116 “Vitaminas B-12 en productos polivitámnicos de uso oral: Dosis mínima diaria: 15 microgramos. Rev. INH Vol. III, marzo/junio 1970, No. 1 y 2, pág. 157 - Cap. XIX.
- 16 - **NORMAS:** BIOTINA en productos polivitámnicos y minerales (suplementos dietéticos): No se acepta.
- 17 - **NORMA:** Suplementos dietéticos. ACIDO PANTOTENICO en productos polivitamínicos y minerales (suplementos dietéticos): No se acepta.
- 18 - **NORMA:** COLINA en productos polivitámnicos y minerales (suplementos dietéticos): No se acepta.
- 19 - **NORMA:** CALCIO en productos dietéticos: Deben aportar los requerimientos mínimos diarios de calcio (Ión): ADULTOS: 600 MG; NIÑOS: 40 mg por Kg de peso.
- 20 - **TEOBROMINA:** Inclúyase en la Lista de Drogas de Utilidad Terapéutica no comprobada y ventajosamente substituidas.
- 21 - **ACIDO FOLICO:** El ácido fólico en productos polivitámnicos y minerales (Suplemento dietético): Se acepta a las dosis dietéticas establecidas.
- 22 - **SUPRIMASE LA NORMA:** “Vitamina E, en productos polivitámnicos y minerales (suplementos dietéticos): Se acepta como antioxidante. Debe ser declarada como excipiente.
- 23 - **NORMA:** Declarar en las etiquetas y estuches de los productos en forma de lociones, cremas y pomadas, ungüentos, jaleas y soluciones espumas, fabricados o representados por el establecimiento bajo la regencia del profesional respectivo. Los excipientes correspondientes de la fórmula.
- 24 - **EXCIPIENTE - VEHICULO:** No se permite la inclusión de colorantes oscuros en asociaciones líquidas de hierro y vitamina C, ya que pueden enmascarar la oxidación de dicha vitamina.
- 25 - **NORMAS INDIVIDUALES:** AZUCAR: Los productos que contengan esta substancia en su excipiente, deben declararlo cuantitativamente en la fórmula que aparezca en etiquetas, estuches y prospectos.
- 26 - **INSERTASE LA SIGUIENTE NORMA, ENTRE LAS NORMAS 14 Y 15:** “Sulfonamidas poco absorbibles, asociadas con Nicotinamida: No se aceptan por constituir asociaciones de

drogas e indicaciones heterogéneas”. Revista del INH, Vol. III, marzo/junio 1970, No. 1 y 2, Cap. XX, Anti-infeccioso, Grupo B. Sulfonamida, pág. 162, a) Normas Generales”.

- 27 - **NORMAS PARA DROGAS INDIVIDUALES:** Agréguese después de la Norma No. 14, la siguiente: 15 - ISOXUPRINA - **Precauciones:** “Cuando en presencia de hipotensión o taquicardia preexistía la inyección intramuscular, se debe hacer con sumo cuidado, observando muy de cerca al paciente. No se recomienda la administración endovenosa por la posibilidad de que produzca hipotensión y taquicardia.
- 28 - **GRUPO A: ANTIHISTAMINICOS:** Modifíquese el párrafo a) Normas generales de la siguiente manera: 1) **ANTIISTAMINICOS. ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES.** “**Advertencia:** producto de uso delicado que sólo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. Nota: 1- Se eximen de esta advertencia, aquellos productos en los cuales la cantidad de droga antihistáminica es reducida y las indicaciones son limitadas a la sedación de la tos. También se eximen las gotas nasales, pero no las atomizadoras. 2) **PRECAUCION:** Evítese su uso en niños menores de 2 años.
- 29 - **PRODUCTOS QUE CONTENGAN AMINOFENAZONA: AMINOFENAZONA Y NITROSAMINAS:** 1º: Las nitrosaminas, y entre ellas la dimetilnitrosamina, son cancerógenas en ratas. Igualmente la dietilnitrosamina produce cáncer en el Hamster Sirio, y al traspasar la barrera placentaria induce cáncer al feto, especialmente cuando se administra desde el 12º día de gestación. 2º: Existen sospechas en cuanto a una probable correlación entre dimetilnitrosamina y el cáncer, en el hombre de las grandes ciudades. 3º: La aminofenazona sola administrada en animales de experimentación (ratas) no produce cáncer. 4º: Los nitritos administrados solos, no producen cáncer en los animales de experimentación (ratas). 5º: la aminofenazona + nitritos, reacciona rápidamente a un pH 2.5 a 5.5, produciendo dimetilnitrosamina. En efecto, el 97% de los animales (ratas) de experimentación tratados durante 30 semanas con aminofenazona + nitritos presentaron Sarcoma hemangioendotelial hepático con una malignidad alta y metastasis al pulmón en el 70% de las ratas. **RECOMENDACIONES:** 1) Aceptar la substitución de la aminofenazona por la propifenazona, si los interesados presentan la solicitud correspondiente, mediante la presentación de trabajos de índole toxicológicos. 2) La aminofenazona debería ser suspendida del mercado por haber sido ventajosamente substituida por drogas que no presentan las características tóxicas de la aminofenazona (cancerogenicidad al combinarse con nítritos).
- 30 - **ADVERTENCIA AL GREMIO MEDICO: NORMAS PARA DROGAS INDIVIDUALES.**
OXIMETOLONA: “Durante el tratamiento con este producto deben realizarse frecuentes estudios del funcionalismo hepático”.
- 31 - **ADVERTENCIAS EN ETIQUETAS Y EMPAQUES: NORMAS PARA DROGAS INDIVIDUALES: OXIMETOLONA (Concentración de más de 5 mg):** Producto de uso delicado que sólo debe ser administrado con gran precaución y exclusivamente por el médico bajo su estricta supervisión”.
- 32 - **NORMAS PARA DROGAS INDIVIDUALES. TICARCILINA:**
ADVERTENCIA: “Durante el tratamiento con este producto, deben realizarse estudios de la función hepática, entre otras dosificaciones de las transaminasas. Asimismo, debe evaluarse detalladamente la función renal especialmente en tratamiento prolongados y/o en dosis altas”.
- 33 - **NORMAS PARA DROGAS INDIVIDUALES. ESPECTINOMICINA:** Debido a que este producto puede producir alteraciones a nivel del aparato auditivo, cuando se administra a dosis altas y/o por tiempo prolongado, deben realizarse pruebas del funcionalismo auditivo en el caso de que se requiera de la administración de más de una dosis y/o del empleo de cantidades superiores a 4 gramos por vez.

34 - **CAMBIO DE NOMBRE:** Todo cambio de nombre amerita nuevo registro

34.1 - Si el producto tiene menos de 2 años de aprobación, sólo cancelará nueva planilla y se le dará nuevo número.

34.2 - Si tiene más de 2 años de aprobado, será considerado nuevo con todos los requisitos de Ley.

CARLOS A. BARRIOS

MIGUEL VICENTE EGUI

AUGUSTO LEON