

Dobutamina		
Nombre	Genérico	Dobutamina
	Comercial	No Aplica
Grupo terapéutico		
Clasificación		Simpaticomiméticos o Adrenérgicos
Condición de dispensación		RM Hospitalizados (Blanca)
Uso restringido		No
Presentación	Vía oral	No Aplica
	Parenteral	250 mg/5 mL Amp.
	Otra	No Aplica
Dosis	Neonatos	2 - 20 mcg/kg/min.
	Niños	2,5 - 15 mcg/kg/min. Máx.: 40 mcg/kg/min.
	Adultos	2,5 - 15 mcg/kg/min. Máx.: 40 mcg/kg/min.
Usos/indicación		IC aguda, IAM, shock cardiogénico, IC crónica, hipovolemia, sustitutivo en prueba de esfuerzo.
Vía de administración		EV
Efectos adversos		Ver TABLA 4.13. EFECTOS ADVERSOS. SISTEMA NEUROVEGETATIVO, OFTALMOLOGÍA Y APARATO RESPIRATORIO.
Contraindicaciones		Hipersensibilidad al p.a., miocardiopatía hipertrófica obstructiva, estenosis aortica, pericarditis obstructiva.
Farmacocinética	Vida media	2 min.
	Unión a proteínas plasmáticas	Información no disponible
	Biodisponibilidad	No Aplica
	Metabolismo	Tejidos, renal y hepático
	Excreción	Renal y biliar
Interacciones medicamentosas		Ver TABLA 3.13. INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS. SISTEMA NEUROVEGETATIVO, OFTALMOLOGÍA Y APARATO RESPIRATORIO.
Mecanismo de acción		Actúa aumentando la fuerza



		contráctil del músculo cardíaco y el gasto cardíaco, reduce resistencia vascular periférica, facilita conducción AV.
Administración	Vía oral	No Aplica
	Vía parenteral	Ver TABLA 5.13. ADMINISTRACIÓN PARENTERAL. SISTEMA NEUROVEGETATIVO Y APARATO RESPIRATORIO.
Almacenamiento		Mantener refrigerado entre 2 - 8 °C.
Ajuste de dosis	Función renal	No
	Función hepática	No
	Otros	No
Monitorización	Nivel plasmático	No
	Examen control	ECG, presión sanguínea, frecuencia cardíaca, CVP, MAP, valores hemodinámicos.
Fraccionamiento	Solución extemporánea	No
	Preparado magistral	No
Protocolo de administración		No
Observaciones		No