

KLONADRYL ANTIALERGICO

DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO 0,25%

Jarabe

Venta bajo receta

Industria Argentina

K-130/H

Cada 100 ml de jarabe contiene:

DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO250mg

Excipientes autorizados: Benzoato de sodio, glicerina, citrato de sodio dihidratado, ácido cítrico anhidro, sacarina sódica, esencia de frutilla, colorante rojo punzo 4R, agua purificada, c.s.

«LEA ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES ANTES DE INGERIR ESTE MEDICAMENTO. SI LOS SINTOMAS PERSISTEN O ESTA TOMANDO OTROS MEDICAMENTOS, CONSULTE A SU MEDICO»

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Antihistamínico. Antialérgico.

INDICACIONES:

Este medicamento está indicado para el tratamiento de:

- Conjuntivitis alérgica
- Manifestaciones alérgicas de la piel (urticaria, angioedema).
- Reacciones alérgicas a la sangre o plasma.
- Dermografismo.
- Cinetosis.
- Parkinsonismo (inclusive el inducido por drogas).

POSOLÓGIA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:

Jarabe:

Adultos: entre 10 a 20 ml del vaso dosificador cada 6 u 8 horas, según criterio médico. La dosis máxima es de 400 mg por día.

Niños: 5 mg/kg/día (equivalente a 1 cucharadita de té) cada 6 u 8 horas, según criterio médico. La dosis máxima es de 300 mg por día.

DESCRIPCIÓN:

La difenhidramina es un derivado de la etanolamina

FARMACOCINÉTICA:

La difenhidramina compite con la histamina por los receptores H1, presentes en las células efectoras, evitando, sin revertir, las respuestas mediadas únicamente por la histamina. Es posible que la acción antidiscinésica está relacionada con la inhibición central de las acciones de la acetilcolina, mediadas por receptores muscarínicos y con sus efectos sedantes.

La difenhidramina se absorbe por vía oral y parenteral. Su unión a proteínas plasmáticas es de 98% a 99%. Se metaboliza en hígado y una pequeña cantidad se excreta, sin modificar, por orina.

El comienzo de acción por vía oral aparece entre los 15 y 60 minutos; su vida media es de 1 a 4 horas y la duración de su acción es de 6 a 8 horas

Presenta una gran actividad antimuscarínica.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad conocida a la difenhidramina o a cualquier otro componente de la fórmula de este medicamento.

Este medicamento está contraindicado en:

- Embarazo: no se han desarrollado estudios controlados durante los primeros meses de embarazo, pero el uso de Seudodefdrina en el periodo final del embarazo o durante el parto, puede ocasionar anorexia y bradicardia fetal.
- Lactancia: este medicamento está contraindicado en mujeres que estén amamantando.
- Prematuros y Recién Nacidos: este medicamento está contraindicado en estos pacientes.

Los antihistamínicos en general están contraindicados en:

- Pacientes que estén recibiendo drogas del tipo IMAO.
- Pacientes con glaucoma de ángulo estrecho.
- Pacientes con hipertrofia prostática.
- Pacientes con úlcera péptica estenosante.
- Pacientes con obstrucción piloroduodenal o del cuello vesical.

ADVERTENCIAS:

Debido a que los antihistamínicos pueden producir somnolencia, se deberá evitar el uso de equipos peligrosos y/o conducir automotores.

Se deberá evitar realizar tareas que demanden precisión.

PRECAUCIONES:

Empleo en embarazo: no se han desarrollado estudios controlados en mujeres embarazadas, aunque en animales no se evidenciaron riesgos (embarazo categoría B).

Empleo en la lactancia: este medicamento está contraindicado en mujeres que estén amamantando.

Empleo en pacientes prematuros y recién nacidos: este medicamento está contraindicado en esta clase de pacientes.

Empleo en ancianos: los antihistamínicos pueden producir con frecuencia vértigo, sedación e hipotensión.

REACCIONES ADVERSAS:

En pacientes sensibles pueden observarse reacciones tales como: sedación, somnolencia, vértigo, alteración de la coordinación, malestar epigástrico, espesamiento de las secreciones bronquiales.

En raras ocasiones pueden observarse reacciones tales como: sequedad de boca, nariz y/o garganta, escalofríos, hipotensión, cefaleas, taquicardia, náuseas, anorexia, constipación, diarrea, fatiga, excitación, insomnio, visión borrosa, poliaquiuria, retención urinaria.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Los antihistamínicos producen potenciación de depresión del SNC con el uso simultáneo de benzodiazepinas, barbitúricos y/o consumo de alcohol.

SOBREDOSIS:

Las reacciones por sobredosis pueden variar de depresión a estimulación del SNC. La estimulación es particularmente frecuente en pacientes pediátricos. Los síntomas que pueden observarse son: sequedad de la boca, pupilas fijas y dilatadas, sudor y síntomas gastrointestinales.

Si no se produce el vómito en forma espontánea, tratar de provocarlo. De no lograrlo, está indicado el lavado gástrico con solución salina isotónica dentro de las 3 (tres) horas de la ingestión. Puede utilizarse catárticos salinos como la leche de magnesio, para vaciar el intestino y vasopresores para tratar la hipotensión.

No deben utilizarse estimulantes.

En caso de sobredosis accidental, de inmediato se debe contactar al médico o recurrir al hospital más cercano.

PRESENTACIONES:

Envases con 1 y 100 frascos de 120 ml de jarabe más vaso dosificador, siendo este último de uso hospitalario exclusivo.

CONSERVACIÓN:

Entre 8 °C y 25 °C, al abrigo de la luz.

CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666 / 2247

Hospital A. Posadas (011) 4654-6648 / 7777

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 49229

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Fecha de última revisión: 10/2000