

KLONADRYL ANTIALERGICO

DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO 50 mg

Comprimidos

Venta bajo receta

Industria Argentina

K-132/G

Cada comprimido contiene:

DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO50.0mg

Excipientes: celulosa microcristalina pH 101, lactosa monohidrato, povidona, estearato de magnesio, croscarmelosa sódica, laca azul brillante, laca rojo punzo 4R.

«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 a la piel (urticaria, angioedema)
- Reacciones alérgicas a la sangre o plasma
- Dermografismo
- Cinetosis
- Parkinsonismo (inclusive el inducido por drogas)

POSOLOGIA Y MODO DE ADMINISTRACION:

a) Comprimidos:

Adultos: 1 comprimido cada 8 horas ó 1 comprimido cada 6 horas, según criterio médico.

La dosis máxima diaria es de 400 mg por día.

DESCRIPCIÓN:

La difenhidramina es un derivado de la etanolamina

FARMACOCINÉTICA:

La difenhidramina compete 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 antidisinérgica 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 embarazos, pero el uso de Seudoefedrina 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 esta clase de 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 piloro duodenal 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. Pueden utilizarse catárticos salinos como la leche de magnesia, 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 20 y 1000 comprimidos, siendo este último de uso hospitalario exclusivo.

CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

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

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

CONSERVACION:

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

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO DEBE 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

Planta: Lamadrid 802 - Quilmes - Provincia de Bs. As., Argentina. C.P. (B1878CZV)
Tel. Fax: (54) (11) 4251-5954/5955

