

KLONADRYL ANTIALÉRGICO
DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO 0,25%

Jarabe
Venta bajo receta

Industria Argentina

Cada 100 ml de jarabe contiene:
DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO.....250 mg
Excipientes: Benzoato de sodio, glicerina, citrato de sodio dihidratado, ácido cítrico anhidro, sacarina sódica, esencia de frutilla, colorante rojo punzó 4R, agua purificada, c.s.

LEA ATENTAMENTE LAS INSTRUCCIONES ANTES DE INGERIR ESTE MEDICAMENTO. SI
LOS SÍNTOMAS PERSISTEN O ESTA TOMANDO OTROS MECAMENTOS, CONSULTE A SU
MÉDICO

ACCIÓN TERAPÉUTICA:
Antihistamínico. Antialérgico.

INDICACIONES:
Este medicamento está indicado para el tratamiento de:
• Conjuntivitis alérgica
• Manifestaciones alérgicas de la piel (urticaria, angioedema).
• Reacciones alérgicas de la sangre o plasma.
• Dermografismo.
• Cinetosis.
• Parkinsonismo (inclusive el inducido por drogas).

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:
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 esté 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 pseudoefedrina 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,

TINTA CYAN NO VA IMPRESA

Color de impresión:	Negro
Medida:	240 mm x 135 mm
Formato:	12

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 magnesias, 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 conteniendo 1, 3, 48, 96 y 100 frascos por 120 ml, cada uno con su dosificador, siendo las últimas cuatro presentaciones de uso hospitalario exclusivo.

CONSERVACIÓN:

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

CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con alguno de los Centros de Toxicología del país. Entre otros:

Hospital Nacional Alejandro Posadas:

Centro de toxicología: 011-4658-7777/011-4654-6648

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez: 0800-444-8694

Centro de toxicología: 011-4962-6666

Hospital General de Agudos J.A. Fernández: 4808-2606/2646/2604/2121;

Centro de toxicología: 011-4808-2655

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

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 49.229

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Fecha de última revisión: 10/2000

Elaborado en: Planta Córdoba



**Este Medicamento
es Libre de Gluten**



KLONAL
LABORATORIOS

COMPROMETIDOS CON TU SALUD

KLONAL S.R.L.

Planta Quilmes: Lamadrid 802 - Quilmes - C.P. (B1878CZV)

Provincia de Bs. As., Argentina. Tel. Fax: +54 11 4251-5954/5955

Planta Córdoba: Av. Bernardo O'Higgins 4.034 - Barrio San Carlos,

Córdoba Capital, Provincia de Córdoba, Argentina.

Farmacovigilancia: farmacovigilancia@klonal.com.ar

TINTA CYAN NO VA IMPRESA

Color de impresión:	Negro
Medida:	240 mm x 135 mm
Formato:	12