

Clorfeniramina

10 mg / ml

SOLUCIÓN INYECTABLE IM. / IV.



Síntesis

Composición:

Cada ampolla contiene:

Clorfeniramina Maleato 10 mg

Vehículo c.s.p. 1 ml

GENERALIDADES:

La clorfeniramina es un compuesto químico fármaco antihistamínico de primera generación que produce sueño, compite con la histamina por los receptores h 1 presentes en las células efectoras. La Clorfeniramina sola o en combinación es utilizada para aliviar los síntomas provocado por la rinitis primaveral, el resfriado común y para tratar todo tipo de alergias.

INDICACIONES:

El maleato de Clorfeniramina de Síntesis está indicado en todos los procesos alérgicos que afectan la piel; eccema, urticaria, prurito y dermatitis alérgica. Alergias que afectan las vías respiratorias superiores; rinitis, eccema facial, rinoresaca y polinosis. Otros estados alérgicos; alergias medicamentosas y alimentarias acompañadas o no de vómitos y rash cutáneo. También la Clorfeniramina está indicada para el tratamiento del edema angioneurótico, rubeola y varicela.

CONTRAINDICACIONES:

No debe administrarse a personas que han demostrado reacciones de hipersensibilidad al producto o antihistamínicos con estructura química similar. Los antihistamínicos no deben usarse en niños menores de dos años y en pacientes que estén en tratamiento con inhibidores de la monoaminooxidasa (MAO).

EFFECTOS ADVERSOS:

La administración de este medicamento provoca somnolencia, por lo que no se debe administrar a personas que requieren mantener una alta concentración mental y/o física (conducción de vehículos, manejo de maquinarias). Efectos advesos generales: urticaria, erupción medicamentosa, shock anafiláctico, fotosensibilidad, sudoración excesiva, escalofrío, sequedad de boca, nariz y garganta, diarrea, náuseas, vómito, dolor abdominal, palpitación, visión borrosa, insomnio, jaqueca.

ADVERTENCIAS / PRECAUCIONES:

La Clorfeniramina debe usarse con precaución en pacientes con glaucoma de ángulo estrecho, úlcera péptica estenosante, hipertrofia prostática u obstrucción del cuello de la vejiga, enfermedades cardiovasculares e hipertensión, asma bronquial, en pacientes de edad avanzada (60 años o más). No se recomienda en mujeres en periodo de lactancia. Si es estrictamente necesario solo se utiliza durante el primer trimestre de embarazo.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

La acción de los antihistamínicos es acentuado su efecto sedante cuando se administra junto con el alcohol, los barbitúricos, benzodicepinas u otros depresores centrales y antibióticos aminoglucósidos.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACION O INGESTA

ACCIDENTAL: En los niños es más frecuente la aparición de síntomas de estimulación, así como síntomas y signos anticolinérgicos. Tratamiento: el tratamiento es sintomático y de apoyo, no debe emplearse estimulantes (agentes analépticos). La Hipertensión puede tratarse con vasopresores para controlar las convulsiones puede administrarse barbitúricos de corta duración, diazepam u otros. La Hiperpirexia, especialmente en niños, puede requerir tratamiento con baños de agua tibia o mantos hipertermicos. En caso de apnea se debe aplicar respiración asistida.

POSOLOGIA:

En casos de urgencia administrar una ampolla cada 6 horas por vía intramuscular. Cuando se administra por vía intravenosa se aspirará sangre en la jeringa antes de inyectar el producto. En casos menos severos bastará con administrar una ampolla cada 12 horas. La dosis deberá individualizarse de acuerdo a la necesidad y la respuesta del paciente.

PRESENTACIÓN: Caja conteniendo 3 y 100 Ampollas de 1 ml

CONSERVACIÓN: Manténgase a temperatura entre 15 y 30°C.



Elaborado en la República Dominicana por:

Laboratorios Síntesis, S.R.L

Manos que inyectan **VIDA**