

Benadryl®

Difenhidramina ClH

Jarabe / Cápsulas / Inyectable

Industria Argentina

Venta bajo receta

Fórmula:

Cada 100 ml de jarabe contiene: Difenhidramina ClH 250 mg. Exc.: carboximetilcelulosa; citrato de sodio; glicerina; ácido cítrico anhídrido; sacarina sódica; poloxamer; sorbitol 70%; benzoato de sodio; colorante FDyC rojo 2 (amaranto); colorante FDyC rojo 40 (rojo allura); flavoring oil for palatol; agua purificada c.s.

Cada cápsula de gelatina contiene: Difenhidramina ClH 50 mg. Exc.: lactosa hidratada; talco; estearato de magnesio.

Cada 1 ml de inyectable contiene: Difenhidramina ClH 10 mg. Exc.: agua para inyectable c.s.

Acción terapéutica:

Antihistamínico. Antialérgico.

Indicaciones:

Conjuntivitis alérgica; manifestaciones alérgicas de la piel (urticaria, angioedema); reacciones alérgicas a la sangre o plasma; dermatografismo. Cinetosis. Parkinsonismos, aún el inducido por drogas.

Posología y administración:

Según criterio médico. Se recomienda:

Benadryl® jarabe.

Adultos: 10 ó 20 ml (1 ó 2 cucharadas de postre), 3 ó 4 veces por día. Niños: 5 ó 10 ml (1 ó 2 cucharaditas de té), 3 ó 4 veces por día. La dosificación recomendada en niños se calcula en 5 mg/kg/día.

Benadryl® cápsulas.

Adultos: 1 cápsula, 3 a 4 veces por día.

Benadryl® inyectable.

Adultos: la dosificación varía según la intensidad y severidad de la reacción a tratar. En la mayoría de las afecciones susceptibles a la terapéutica antihistamínica la administración parenteral de 1 ml a 5 ml de la solución (10 mg a 50 mg de difenhidramina) produce una respuesta eficaz. La dosis máxima diaria es de 400 mg/día.

Niños: 5 mg/kg/día con una dosis máxima de 300 mg/día repartidos en 4 dosis.

Puede administrarse por vía intravenosa a fin de asegurar

una acción más rápida del medicamento.

Es aconsejable continuar la administración de **Benadryl® inyectable** hasta que se haga manifiesta una marcada disminución en la severidad de los síntomas después de lo cual el paciente continuará recibiendo el medicamento por vía oral.

Precauciones y advertencias:

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

Debe utilizarse con precaución en pacientes con antecedentes de asma bronquial, aumento de la presión intraocular, hipertiroidismo, enfermedad cardiovascular e hipertensión.

Ancianos: deberá ajustarse la dosis en función de la tolerancia individual. Los antihistamínicos pueden producir con mayor frecuencia vértigo, sedación e hipotensión en pacientes añosos.

Interacciones:

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

Reacciones adversas:

En pacientes sensibles pueden observarse: sedación, somnolencia, vértigo, alteración de la coordinación, malestar epigástrico, espesamiento de las secreciones bronquiales. Rara vez pueden observarse sequedad de boca, nariz y/o garganta, escalofríos, hipotensión, cefaleas, taquicardia, náuseas, anorexia, constipación, diarrea, fatiga, excitación, insomnio, visión borrosa, polaquiuria, retención urinaria.

Sobredosis y tratamiento:

En caso de sobredosis accidental concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

- Htal. de Pediatría Ricardo Gutierrez: (011) 4962-6666/2247

- Htal. A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

- Centro Nacional de Intoxicaciones Tel.: 0800-3330160

Para otras consultas:

Centro de atención telefónica de Lab. Elea 0800-333-3532.

Las reacciones por sobredosis de antihistamínicos pueden variar de depresión a estimulación del SNC. La estimulación es particularmente frecuente en los niños. Los síntomas que pueden observarse son: boca seca, pupilas fijas y dilatadas, rubor y síntomas gastrointestinales.

Si no se ha producido el vómito en forma espontánea, tratar de provocarlo. De no tener éxito está indicado el lavado gástrico con solución salina isotónica dentro de las tres horas de la ingestión. Pueden ser utilizados catárticos salinos como la leche de magnesia, para vaciar el intestino y vasopresores para tratar la hipotensión. No deben utilizarse estimulantes.

Contraindicaciones:

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

Los antihistamínicos se encuentran contraindicados en pacientes que estén recibiendo drogas del tipo IMAO, así como en pacientes con glaucoma de ángulo estrecho, hipertrofia prostática, úlcera péptica estenosante, obstrucción piloroduodenal o del cuello vesical, a causa de su efecto atropínico.

Embarazo: no se han desarrollado estudios controlados y adecuados en mujeres embarazadas aunque en animales no se evidenciaron riesgos (Embarazo categoría B).

Lactancia: está contraindicado su uso en madres que amamantan.

Prematuros y recién nacidos: está contraindicado el uso de antihistamínicos en este grupo etario.

La forma inyectable no debe ser utilizada como anestésico local.

Mantener éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Presentaciones:

Benadryl® jarabe: envase conteniendo 240 ml de jarabe y vasito dosificador.

Benadryl® cápsulas: envase conteniendo 30 cápsulas.

Benadryl® inyectable: ampolla de 10 ml y ampolla de 5 ml.

Conservaciones:

Benadryl® jarabe: Conservar por debajo de 40 °C, preferentemente entre 15-30 °C. En envase perfectamente cerrado. Proteger del congelamiento. No exponer a la luz directa del sol.

Benadryl® cápsulas: Conservar entre 15-30 °C, en envase bien cerrado.

Benadryl® inyectable: Almacenar por debajo de 40 °C, preferentemente entre 15-30 °C. Proteger del congelamiento y de la luz.

Esp. Med. aut. por el Ministerio de Salud. Cert. N° 8.753.
Laboratorio Elea S.A.C.I.F. y A. Sanabria 2353, CABA, bajo lic. excl. de Warner Lambert Co., U.S.A.

Dir. Téc.: Fernando G. Toneguzzo, Farmacéutico.

Benadryl® jarabe y cápsulas: Elab. en: Sanabria 2353, CABA.

Benadryl® inyectable: Elab. en: G. Aráoz de Lamadrid 1385, CABA.

Última revisión: Febrero/1999

502894-00

1-pm-g

Bajo Licencia W.L.

