

¿Tenés dudas?

HACÉ UNA CONSULTA
ONLINE GRATIS
CON UN MÉDICO

HACER VIDEOLLAMADA

Recibí atención médica calificada e inmediata por videollamada



AUSPICIADO POR



DIFENHIDRAMINA HLB DIFENHIDRAMINA CLORHIDRATO

Comprimidos 50 mg, Cápsulas 50 mg, Solución oral 250 mg/100 ml, Inyectable 10 mg

VENTA BAJO RECETA

Industria Argentina

Fórmulas cuali-cuantitativas:

Cada comprimido contiene:

Difenhidramina clorhidrato.....50 mg

Excipientes: Celulosa microcristalina; lactosa; almidón glicolato de sodio; estearato de magnesio.

Cada cápsula de 50 mg contiene:

Difenhidramina clorhidrato.....50 mg

Excipientes: Lactosa; talco.

Cada 100 ml de solución oral contiene:

Difenhidramina clorhidrato.....250 mg

Excipientes: Carboximetilcelulosa sódica; sacarina sódica; ciclamato de sodio; ácido cítrico; citrato de sodio; metilparabeno; propilparabeno; colorante rojo allura; esencia de frutilla; agua purificada c.s.p.

Cada ampolla contiene:

Difenhidramina clorhidrato.....50 mg.

Excipientes: Agua para inyectables c.s.p.

Acción terapéutica:

Antihistamínico. Antialérgico. Anticinetósico. Sedante

Indicaciones:

Tratamiento de rinitis alérgica perenne y estacional, conjuntivitis alérgica, urticaria o angioedema, prurito y de las reacciones urticarianas por transfusión, coadyuvante en el tratamiento de las reacciones anafilácticas y anafilactoides. Atenúa la rigidez y el temblor, así, como la aquinesia en el síndrome parkinsoniano. Posee propiedades anticolinérgicas periféricas, por lo que inhibe las manifestaciones de hipersecreción e hipermotilidad gástrica y por otra parte produce efectos sedantes, lo que contribuye a aliviar los síntomas de la cinetosis (mal de mar, de avión), incluso vómitos.

Posología y administración:

Según criterio médico. Se recomienda:

Difenhidramina HLB Comprimidos:

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

Difenhidramina HLB Cápsulas:

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

Difenhidramina HLB Solución oral:

Adultos: 10 ó 20 ml (1 ó 2 cucharadas de postre), 3 a 4 veces por día.

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

Difenhidramina 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 con la administración de Difenhidramina HLB 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.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad conocida a la difenhidramina o a cualquier otro componente de la fórmula. En pacientes que estén recibiendo inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), ya que puede prolongar o intensificar los efectos antimuscarínicos y depresores del SNC de la difenhidramina, en pacientes con glaucoma de ángulo cerrado, hipertrofia prostética, úlcera péptica estenosante, obstrucción piloroduodenal o del cuello vesical, a causa de su efecto atropínico. En lactancia y recién nacidos o prematuros. En mujeres embarazadas no se han desarrollado estudios controlados y adecuados, por lo que se prescribirá este medicamento, después de haber evaluado los riesgos y beneficios.

Precauciones y advertencias:

Debido a sus efectos antimuscarínicos, se debe tener precaución en casos de asma aguda (espesamiento de secreciones), en presencia de obstrucción de cuello vesical, hipertrofia prostética o retención urinaria. Por su acción antiemética puede dificultar el diagnóstico de apendicitis y enmascarar los signos de toxicidad producidos por sobredosificación de otros fármacos. Es aconsejable evitar la ingestión de alcohol y otros depresores del SNC, juntamente con este medicamento, y tener especial precaución, si aparece somnolencia, especialmente en aquellas personas que trabajen con equipos peligrosos y/o conduzcan automóviles. Debe usarse con precaución en pacientes que tengan antecedentes de aumento en la presión intraocular, hipertiroidismo, enfermedades cardiovasculares e hipertensión. Embarazo: No se han desarrollado estudios controlados y adecuados en mujeres embarazadas, aunque en animales no se evidencian riesgos (Embarazo categoría B). Lactancia: No administrar en madres que amamantan.

Niños: Puede producirse una reacción paradójica, caracterizada por hiperexcitabilidad.

Prematuros y recién nacidos: Está contraindicado el uso de este medicamento en esta edad.

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

Interacciones medicamentosas:

Las acciones centrales de los antihistamínicos, son acentuadas por el alcohol, los barbitúricos y las benzodiazepinas, IMAO, de manera que no conviene que se administren juntos, debido a la potenciación de la depresión del SNC. Los antibióticos aminoglucósidos, son capaces de provocar ototoxicidad, cuyos síntomas laberínticos pueden ser enmascarados, por la administración concomitante de antihistamínicos, de manera que dicha administración debe ser muy vigilada. La difenhidramina reduce la absorción gastrointestinal del ácido aminosalicílico, por lo que se evitara la administración conjunta. Administrar con precaución en presencia de drogas anticolinérgicas, por peligro de potenciación de los efectos antimuscarínicos.

Efectos adversos:

En pacientes sensibles pueden observarse:

Manifestaciones nerviosas: son las más frecuentes y consisten en: sedación, somnolencia, astenia, visión borrosa, confusión y ataxia, vértigo y alteración de la coordinación. Trastornos gastrointestinales: anorexia, sequedad de la boca y/o garganta, ardor epigástrico, náuseas, vómitos y constipación o diarrea. Síntomas cardiovasculares: taquicardia y elevación o descenso de la presión arterial. Manifestaciones respiratorias: disnea y espesamiento de las secreciones bronquiales. Síntomas genitourinarios: disuria, polaquiuria y retención urinaria. Rara vez pueden observarse, escalofríos, cefaleas, náuseas, fatiga, vómitos, excitación, insomnio y trastornos flemáticos. En niños pueden aparecer con más frecuencia signos de estimulación del SNC, como alucinaciones, crisis convulsivas o problemas para dormir. Las reacciones adversas descritas, ceden por lo general disminuyendo la dosis.

Sobredosis v tratamiento:

Las reacciones por sobredosis de antihistamínicos pueden variar de depresión a estimulación del SNC. Los síntomas que pueden observarse son: boca seca, pupilas fijas y dilatadas, rubor y síntomas gastrointestinales. En el caso de una intoxicación aguda, en la fase de depresión inicial no deben administrarse drogas estimulantes centrales (ej. analépticos), ya que pueden precipitar las convulsiones. Si no se ha producido el vómito en forma espontánea, el tratamiento consiste especialmente en la eliminación de la droga por 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. Si se producen convulsiones, se utilizarán benzodiazepinas, y la depresión ulterior se tratará con respiración artificial. No deben utilizarse estimulantes.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez Tel.: (011) 4962 6666 / 2247

Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas Tel.: (011)4654 6648

Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA) Tel.: (011)4961 8447

Presentaciones:

Comprimidos: Envases conteniendo 20, 40, 500 y 1000 comprimidos, siendo las dos últimas presentaciones de UHE.

Cápsulas: Envases conteniendo 20, 40, 500 y 1000 cápsulas, siendo las dos últimas presentaciones de UHE.

Solución oral: Envases conteniendo 1 frasco x 120 ml. Envases conteniendo 40 y 100 frascos de UHE.

Inyectable: Envases conteniendo 1 ampolla de 5 ml y 10 ml. Envases conteniendo 100 ampollas de 5 y 10 ml de UHE.

Conservación:

Mantener a una temperatura entre 15 °C y 30 °C, lejos de la luz directa y el calor.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Este medicamento debe ser usado bajo prescripción y vigilancia médica y puede repetirse sin nueva receta médica

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud y Ambiente.

Certificado N°: 54.578

HLB Pharma GROUP S.A.

Av. Tomkinson 2054 (B1642EMU) San Isidro. Buenos Aires.

Tel.: (011) 4835-4400/39 – www.hlbpharma.com.ar

Director Técnico: Ariel A. Cons, Farmacéutico

Fecha de última revisión: Agosto de 2022