

# ANALER<sup>®</sup>

## COLORFENIRAMINA - DEXAMETASONA **CORT**

ANTI-HISTAMINICO - ANTIINFLAMATORIO

COMPRIMIDOS  
JARABE  
VIA DE ADMINISTRACION: ORAL  
GOTAS  
VIA DE ADMINISTRACION: NASAL

### FORMULA:

Comprimidos: Cada comprimido contiene:

Clorfeniramina Maleato.....	4 mg
Dexametasona.....	0,5 mg
Excipientes.....	c.s.

Jarabe: Cada 5 ml contiene:

Clorfeniramina Maleato.....	2,5 mg
Dexametasona 21 Fosfato Sódico equivalente a	
Dexametasona Base.....	0,25 mg
Excipientes.....	c.s.

Gotas: Cada ml contiene:

Clorfeniramina Maleato.....	1 mg
Dexametasona 21 Fosfato Sódico equivalente a	
Dexametasona Base.....	0,05 mg
Nafazolina Clorhidrato.....	1 mg
Excipientes.....	c.s.

### ACCION TERAPEUTICA:

Antihistamínico, antiinflamatorio.

### INDICACIONES:

Obstrucción alérgica, sinusitis alérgica, laringitis alérgica espasmódica, urticaria y edema angioneurótico.

### CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

Pacientes que hayan sido tratados con IMAO durante los últimos 15 días. Hipertrofia prostática. Glaucoma de ángulo estrecho. Todo estado infeccioso donde no haya indicación específica. Vacunas de virus vivos. Estados psicóticos no controlados.

### REACCIONES ADVERSAS / EFECTOS COLATERALES:

Mareos leves, somnolencia leve, náuseas ó vómitos, dolor de estómago, sequedad de boca y de las vías respiratorias, visión borrosa, diarreas ó constipación. Rash cutáneo.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Posible interferencia con las pruebas cutáneas que utilizan alérgenos. Puede enmascarar los efectos ototóxicos producidos por dosis elevadas de salicilatos. Evitar la ingestión de alcohol u otros depresores del SNC. Tener precaución si se produce somnolencia.

En caso de irritación gástrica puede tomarse con alimentos, agua ó leche. Puede inhibir la lactancia. No se recomienda su uso en recién nacidos en pre término. En niños mayores puede producir perezosidad. En pacientes de edad avanzada pueden aparecer mareos, sedación confusión e hipotensión. Este medicamento contiene Lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia a la lactosa del APP insuficiencia observada en ciertas poblaciones de laponia o mala absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

#### **RESTRICCIONES DE USO:**

Embarazo. Lactancia. Alcoholismo. Pacientes con insuficiencia renal severa.

#### **INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS:**

El uso simultaneo de la CLORFENIRAMINA con medicamentos depresores del SNC puede potenciar este efecto. Los inhibidores de la monoamino oxidasa en simultaneo pueden producir excitación, hipotensión e hiperpirexia. El alcohol, los antidepresivos tricíclicos y los depresores del SNC pueden potenciar los efectos depresores. Se potencian los efectos antimuscarínicos con el uso, en forma simultanea de haloperidol, ipratropio, fenotiazinas, o procaïnamiada. Los IMAO pueden prolongar los efectos antimuscarínicos y depresores del SNC.

La DEXAMETASONA Aumenta el riesgo de hepatotoxicidad cuando se emplea simultáneamente con dosis elevadas de paracetamol o en tratamientos crónicos. Aumenta el riesgo de ulcera o hemorragia gastrointestinal con los antiinflamatorios no esteroides (AINE). La anfotericina B parenteral puede provocar hipokalemia severa en asociación con glucocorticoides. El uso de antiácidos disminuye la absorción de la dexametasona. Debido a su actividad hiperglucemiante intrínseca puede ser necesario ajustar las dosis de insulina o de hipoglucemiantes orales. El uso junto con glucosidos digitalicos aumenta la posibilidad de arritmias. Aumenta el metabolismo de la mexiletina, disminuye su concentración plasmática. No se recomienda la administración de vacunas de virus vivos ya que puede potenciarse la replicación de los virus de la vacuna.

#### **SOBREDOSIS (Signos, Síntomas, Conducta y Tratamiento):**

Torpeza, sequedad de la boca o nariz, sofoco, enrojecimiento de la cara, alucinaciones, crisis convulsivas, insomnio, confusión, excitación, nerviosismo, inquietud o irritabilidad no habituales. Cefalea, palpitaciones, dolor epigástrico, dolor abdominal, hipertensión arterial, descompensación de diabetes, activación de ulcera gastroduodenal, hemorragia gastrointestinal.

El tratamiento de la sobredosis es principalmente sintomático y de mantenimiento con la posible utilización de lo siguiente: Inducción a la emesis. Lavado gástrico. A veces se utilizan catárticos salinos. Vasopresores para tratar la hipotensión. Sin embargo no debe utilizarse la epinefrina ya que puede disminuir aun más la presión arterial. Oxígeno y líquidos intravenosos: la diuresis forzada aumenta la eliminación de la droga. Si existen signos de toxicidad cardiaca, puede estar indicado el uso de propanolol por vía intravenosa. Para el delirio y las convulsiones puede usarse diazepam por vía intravenosa. Control de signos vitales, glicemia, uso de antiácidos y protectores de la mucosa gástrica.

#### **POSOLOGÍA:**

Comprimidos:

Adultos y mayores de 12 años: 1 comprimido cada 6 a 8 horas.

Jarabe:

Adultos y mayores de 12 años: 10 ml cada 6 a 8 horas.

Niños de 6 a 12 años: 5 ml cada 4 a 6 horas.

Gotas nasales:

Dos a tres gotas en cada fosa nasal, varias veces al día.

Para nebulizaciones: 10 a 15 gotas en la solución para nebulizar.

#### **RECOMENDACION:**

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas Av. Gral Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel. 204 800

#### **PRESENTACION:**

Jarabe: Caja con frasco x 100 ml

Gotas: Caja con frasco x 30 ml

Comprimidos: Caja x 30 comprimidos

Venta Bajo Receta

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Elaborado por:

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S.A. - Acceso Norte.

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos - Asunción - Paraguay

Director Técnico: Farm. Jaime Cristóful - Reg. Prof. N° 2.719

SCAVONE HNOS. S.A.

Santa Ana N° 431 c/Avda. España.

Director Técnico: Q.F. Amílcar Sena - Reg. Prof. N° 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.