URIPOX 300 Alopurinol 300 mg

Hipouricémico - Antigotoso

Comprimidos

V.a: Oral

FÓRMUI A:

Cada comprimido ranurado contiene:

ACCIÓN TERAPÉUTICA

El Alopurinol y su principal metabolito activo, la aloxantina, inhiben la xantinooxidasa responsable de la conversión de hipoxantina en xantina y de esta en ácido úrico, así la síntesis de éste se reduce, disminuyendo los niveles plasmáticos y la excreción renal. Las síntesis de purinas de novo también es inhibida. La reducción de los niveles de ácido úrico conlleva a la movilización de los depósitos de uratos de los tejidos.

La biodisponibilidad por vía oral es de 90%. Se metaboliza casi por completo en el hígado y se elimina por vía renal.

INDICACIONES

Antigotoso. Hipouricémico.

POSOLOGÍA

Dosis usual: 100 a 300 mg al día. En casos aislados puede aumentarse de 600 a 900 mg al día.

En niños: 10 mg/Kg/día.

En pacientes con insuficiencia renal: comenzar con 100 mg. Tomar los comprimidos ranurados después de las comidas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Alopurinol. Embarazo. Lactancia.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones cutáneas son las más comunes y pueden aparecer en cualquier momento del tratamiento, estas reacciones pueden ser prurito, maculopápulas, a veces aparece descamación otras veces aparición de lesiones purpúricas y raramente, exfoliación. El tratamiento con Alopurinol deberá interrumpirse inmediatamente si se producen tales reacciones. Náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, urticaria, fiebre, artralgia, síndrome de Stevens-Johnson, síndrome de Lyell, vasculitis, nefritis, vértigo, somnolencia, cefaleas, discrasias sanguíneas, aumento transitorio de las enzimas hepáticas, neuritis periférica, hepatitis, alopecia, formación de cálculos de xantina. Puede presentarse un ataque de gota aguda

durante la primera etapa del tratamiento. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Deben evitarse los alimentos con alto contenido en purinas (sardinas, anchoas) y cantidades elevadas de alcohol. Los pacientes con cálculos de ácido úrico o nefropatía por ácido úrico deben ingerir no menos de 2 litros de agua por día y mantener el pH urinario entre 6,4 y 6,8. Si el Alopurinol es administrado en combinación con citostáticos, la incidencia de discrasias sanguíneas puede verse incrementada, por ello, se recomienda el examen regular de la fórmula sanguínea.

Debido a que se han reportado algunas reacciones como somnolencia, vértigo y ataxia en los pacientes tratados con **Alopurinol**, se les debe recomendar precaución, especialmente cuando manejan vehículos, operan maquinaria o participan en actividades peligrosas. Embarazo y lactancia: No se han llevado a cabo estudios controlados en el hombre por lo que su uso en el embarazo será sólo cuando no haya otra alternativa más segura y cuando la enfermedad por sí misma conlleve riesgos para la madre o el niño. El Alopurinol y su metabolito aparecen en la leche humana no siendo recomendable la lactancia durante los tratamientos con este fármaco.

INTERACCIONES

El Alopurinol asociado con citostáticos aumenta la incidencia de discrasias sanguineas. El Alopurinol potencia la acción de mercaptopurina, azatioprina, dicumarínicos, clorpropamida y teofilina. La acción del Alopurinol es atenuada por la sulfinpirazona y el probenecid. La administración conjunta de Alopurinol y Ampicilina o Amoxicilina puede aumentar la frecuencia de reacciones alérgicas a estos fármacos. La Clorpropamida administrada con Alopurinol cuando la función renal es escasa, puede dar lugar a un descenso en la glucosa sanguínea. El Alopurinol aumenta el efecto de fenitoína. Con dosis altas de Alopurinol (600mg/día) aumenta el efecto de Teofilina y su posible toxicidad. Cuando se asocia Alopurinol y alcohol puede afectarse la capacidad de conducción de vehículos o el manejo de maquinarias.

SOBREDOSIS

- Náuseas y vómitos.
- Dolor abdominal.
- Fiebre.
- Diarrea.
- Artralgia.

TRATAMIENTO

En ausencia de un antídoto realizar un tratamiento sintomático y de mantenimiento de las funciones vitales. La diálisis ayuda a disminuir la concentración sérica del **Alopurinol**.

RESTRICCIONES DE USO

Se aconseja no administrar este producto a pacientes con deshidratación, hepatopatías, hepatitis aguda, insuficiencia renal aguda. Se aconseja no administrar durante el embarazo y en etapa de amamantamiento.

CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25º C. Variación admitida entre 15º a 30º C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 20 comprimidos ranurados.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Baio Receta

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



Regente: Quím. Farm. Dr. Humberto Simón - Reg. Nº 535 División de INDUFAR CISA
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py

Teléfonos: 682 510 al 13