

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto: DIMENHIDRINATO

Forma farmacéutica: Inyección IM,IV

Fortaleza: 50,0 mg

Presentación: Estuche por 3 ó 5 ampolletas de vidrio incoloro

con 1 mL cada una.

Caja por 25 ó 100 ampolletas de vidrio incoloro

con 1 mL cada una.

Titular del Registro Sanitario, país: Empresa Laboratorios AICA, Cuba.

Empresa Laboratorios AICA, Cuba.

Número de Registro Sanitario: M-04-131-A04

Fecha de Inscripción: 25 de agosto de 2004.

Composición:

Fabricante, país:

Cada ampolleta contiene:

Dimenhidrinato 50,0 mg

Alcohol etílico 0,15 mL Propilenglicol 310,0 mg Agua para inyección c.s

Plazo de validez: 48 meses

Condiciones de almacenamiento: No requiere condiciones especiales de

almacenamiento.

Indicaciones terapéuticas:

Prevención y tratamiento de las náuseas, vómitos o vértigo del mareo por locomoción. Náuseas y vómitos del postoperatorio y del embarazo. Mareo y vértigo subsiguientes a la radioterapia y el electroshock. Síndrome de Meniére. Laberintitis. Disfunción vestibular producida por algunos antibióticos.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al medicamento. Neonatos y prematuros.

Glaucoma. Síntomas de hipertrofia prostática. Crisis de asma

Precauciones:

Este medicamento puede provocar somnolencia y los pacientes bajo tratamiento no deberán conducir vehículos u operar maquinarias donde una disminución de la atención pueda originar accidentes.

También puede considerarse la posibilidad de efectos tóxicos sobre el sistema hematopoyético en tratamiento de larga duración.

No se recomienda su utilización en mujeres lactantes, en recién nacidos ni en niños prematuros debido a una mayor sensibilidad a los efectos secundarios antimuscarínicos. Su acción antiemética puede dificultar el diagnóstico de enfermedades como apendicitis y enmascarar los signos de toxicidad producidos por sobredosificación de otros fármacos. Adulto mayor: más sensibles a los efectos de la dosis para adultos. Obstrucción del cuello vesical, retención urinaria y glaucoma de ángulo estrecho.

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Evitar la ingesta de bebidas alcohólicas.

Efectos indeseables:

Frecuentes: somnolencia especialmente cuando se toman dosis altas, incoordinación de ideas, mareos, hipotensión, cansancio físico, debilidad muscular, náuseas, vómitos, diarrea o constipación, anorexia, sequedad de la boca, cefalea, cólicos.

Raras: discrasias hematológicas, reacción paradójica, tinnitus, fotosensibilidad, dolor epigástrico, sensación de desmayo, visión borrosa, dificultad para orinar o micción dolorosa, rash cutáneo, taquicardia.

Posología y método de administración:

Mareo por movimiento: v.o: adultos: dosis preventiva: 50mg media hora antes del viaje. Antiemético o antivertiginoso: adultos: 50 a 100 mg c/4-6h no exceder más de 400 mg en 24 h, ni por más de 2 a 3 días. Niños menores de 2 años: 1 a 1.5 mg/kg/dosis c/6 a 8 h o 5 mg/kg/d(c/6h) de 2 a 6 años: 12.5 a 25 mg c/8h según necesidades. No exceder 150 mg/d. Antiemético o antivertiginoso: por vía i.m.: adultos: de 25 a 50 mg, c/8h. Niños: (v.o, i.m) 1.25 mg por kg de peso o 3.5 mg/m2 c/6h, sin sobrepasar los 300 mg al día. Dosis i.v. no recomendada en niños. La dosis i.v es igual a la i.m, se diluye previamente el contenido de la ampolleta en 10 mL de solución salina fisiológica y se inyecta lentamente, 4 v/d, sin sobrepasar los 300 mg al día. Rectal: adultos: 100 mg c/6 a 8 h, si es necesario. No se recomienda la vía rectal en niños porque su absorción es errática. Síndrome de Meniere: 25 a 50 mg 3 veces/ d, v.o., ataque agudo: 50 mg i.m.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

El dimenhidrinato puede interaccionar con:

Alcohol, antidepresivos tricíclicos, antihipertensivos.

Depresores del SNC, sulfato de magnesio parenteral, maprotilina, trazodona, pudiendo potenciar los efectos depresores sobre el SNC de estos medicamentos.

Medicamentos ototóxicos como cisplatino, paromomicina, salicilato y vancomicina ya que se pueden enmascarar los síntomas de ototoxicidad. Aminoglucósidos.

El uso simultáneo con medicamentos fotosensibilizadores puede producir efectos fotosensibilizadores aditivos

Uso en Embarazo y lactancia:

E: categoría de riesgo B. LM: no se dispone de información. Niños: no se aconseja en recién nacidos ni en niños prematuros por mayor sensibilidad a los efectos secundarios antimuscarínicos. También puede considerarse la posibilidad de efectos tóxicos sobre el sistema hematopoyético en tratamiento de larga duración.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias: Puede provocar somnolencia y los pacientes bajo tratamiento no deberán vehículos ni u operar maquinarias, donde una disminución de la atención origine accidentes.

Sobredosis:

La toxicidad es similar a una sobredosis de atropina, causando depresión o estimulación del SNC; no hay un tratamiento específico para una sobredosis con antihistamínicos, sin embargo, mucho de su toxicidad clínica es debido a los efectos anticolinérgicos.

Sobredosis con efectos anticolinérgicos con síntomas severos, se pueden tratar con fisosgtimina, 1-2 mg (0.5 ó 0.02 mg/kg en niños) vía IV lenta, para revertir estos efectos.

Propiedades farmacodinámicas:

Derivado de la etalonamina, presenta una actividad antimuscarínica mayor que los demás tipos de antihistamínicos. Mecanismo de acción: como antihistamínico (receptores H1), compite con la histamina por los receptores H1 presente en las células efectoras; de esta manera evita, pero no revierte, las respuestas mediadas únicamente por la histamina. Presenta gran actividad antimuscarínica. El mecanismo por el cual ejerce su efecto antiemético y antivertiginoso no se conoce con exactitud, puede estar relacionado con su acción antimuscarínica central. Disminuye la estimulación vestibular y deprime la función laberíntica. En el efecto antiemético también puede estar implicada una acción sobre la zona quimiorreceptora 'gatillo' medular. Estudios experimentales y los hallazgos de los estudios clínicos mostraron que tiene una acción depresora sobre la función laberíntica hiperestimulada.

Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):

Absorción: Se absorbe bien tras la administración parenteral. Metabolismo: Hepático; renal en una pequeña proporción. Comienzo de la acción: Intramuscular, de 20 a 30 minutos.

Duración de la acción: De 3 a 6 horas.

Eliminación: Renal; se excreta como metabolitos en 24 horas

Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del

producto: Deseche el sobrante

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 29 de agosto de 2014.