

Noxpirin[®]

Acetaminofén 80 mg/mL
Clorfeniramina Maleato 0,40 mg/mL
Solución Oral

Vía de Administración: Oral.

Indicaciones: Tratamiento sintomático del resfriado común.

Posología: Niños: 2 años a 4 años: 2 mL cada 6 horas.

Acetaminofén: 160 mg/dosis cada 6 horas (dosis de 10 mg/kg/dosis cada 6 horas).

Clorfeniramina: 0,5 mg-1mg/dosis cada 6 horas.

Dosis máxima:

Acetaminofén: 640 mg/día. 15 mg/kg.

Clorfeniramina: 4 mg/día.

1 mL = aproximadamente 20 gotas.

Modo de Uso: Este medicamento se administra por vía oral. En niños menores de 3 años, se recomienda dosificar la solución oral con el gotero calibrado, que permite dosificar tanto en gota como en mL. Si la fiebre persiste más de 3 días de tratamiento o bien el paciente empeora o aparecen nuevos síntomas, se deberá consultar al médico. La toma de este medicamento con alimentos no afecta la eficacia del mismo.

Advertencias: Por su contenido de acetaminofén la administración de este producto en dosis excesivas o por tiempo prolongado, puede ocasionar graves lesiones hepáticas o renales, si los síntomas persisten y no se observa mejoría después de 2 a 3 días con el uso de este medicamento, suspéndase y consulte al médico. Este producto puede causar somnolencia. Durante su administración, evítense actividades que impliquen coordinación y estado de alerta mental. No ingiera bebidas alcohólicas ni sedantes. Se debe limitar la automedicación con acetaminofén cuando se está en tratamiento con anticonvulsivantes debido a que con el uso concomitante de ambos, se potencia la hepatotoxicidad y se disminuye la biodisponibilidad del acetaminofén, especialmente en tratamientos con dosis altas de acetaminofén. Se recomienda precaución en pacientes asmáticos sensibles al ácido acetilsalicílico, debido a que se han descrito ligeras reacciones cruzadas con broncoespasmo con acetaminofén en el 5% de estos pacientes. No exceda la dosis recomendada “ **Manténgase fuera del alcance de los niños**”

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Hipertensión arterial, taquicardia, hipertiroidismo, diabetes mellitus, pacientes con enfermedades hepáticas, renales, glaucoma de ángulo cerrado. Enfermedades cardiovasculares graves (enfermedad coronaria, angina de pecho). Pacientes tratados con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO). Hepatitis viral.

Reacciones adversas: **Trastornos del sistema sanguíneo y linfático:** raramente discrasias sanguíneas (agranulocitosis, leucopenia, anemia hemolítica, anemia aplásica o trombocitopenia), con síntomas de hemorragia no habitual, dolor de garganta o cansancio. **Trastornos gastrointestinales:** sequedad de boca, pérdida de apetito, alteraciones de gusto u olfato, molestias gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea, estreñimiento, dolor epigástrico) que se puede reducir con la administración junto con alimentos. **Trastornos hepatobiliares:** Raramente colestasis, hepatitis u otros trastornos de la función hepática (dolor de estómago o abdominal, orina oscura). Niveles aumentados de transaminasas hepáticas (ictericia). **Trastorno del metabolismo y la nutrición:** hipoglicemia. **Trastornos renales y urinarios:** retención urinaria o dificultad al orinar, orina turbia. **Trastornos cardiovasculares:** generalmente con sobredosis puede producir palpitaciones, taquicardia, hipotensión, hipertensión. **Trastornos del sistema nervioso:** somnolencia, mareo y debilidad muscular, discinesia facial, incoordinación, temblor, parestesia. **Trastornos respiratorios:** sequedad de nariz y garganta, espesamiento de las mucosidades, tensión en pecho, sibilancias. **Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo:** dermatitis exfoliativa, aumento de la sudoración. **Trastornos del sistema inmunológico:** reacciones de hipersensibilidad como erupción cutánea, urticaria y shock anafiláctico. **Trastornos auditivos:** tinnitus, laberintitis aguda.

Interacciones: Alcohol o medicamentos que producen depresión del sistema nervioso central (antidepresivos tricíclicos, barbitúricos, anestésicos, procarbazona). Anticoagulantes orales (warfarina). Anticonvulsivantes (fenobarbital, fenitoína, primidona). Diuréticos del asa, inhibidores de monoaminoxidasa (IMAO). Medicamentos ototóxicos. Medicamentos fotosensibilizantes. Interferencias con pruebas de laboratorios: la clorfeniramina puede interferir con las pruebas cutáneas que utilizan alérgenos. Se recomienda suspender la medicación al menos 3 días antes de comenzar las pruebas. El paracetamol puede alterar los valores de las determinaciones analíticas del ácido úrico y glucosa.

Sobredosis: La sintomatología por sobredosis incluye confusión, excitabilidad, inquietud, nerviosismo, irritabilidad, mareos, vómitos, pérdida del apetito, ictericia, dolor abdominal e insuficiencia renal y hepática. En los niños, estados de sopor o alteraciones en la forma de andar. Es importante identificar precozmente la sobredosificación por acetaminofén debido a la gravedad del cuadro, así como, a la existencia de un posible tratamiento. Si ha ingerido una sobredosis de acetaminofén debe tratarse rápidamente al paciente en un centro hospitalario aunque no haya síntomas o signos significativos ya que, aunque estos puede causar la muerte, a menudo no se manifiestan inmediatamente después de ingestión, sino a partir del tercer día. Puede producirse la muerte por necrosis hepática. Así mismo, puede aparecer fallo renal.

Conservación del producto: Consérvese en un lugar fresco y seco protegido de la luz a una temperatura menor a 30°C. No emplear el producto después de la fecha de expiración indicada en el empaque.

Presentación: Noxpirin® 80 mg-0,40 mg/mL Solución Oral Gotas. Frasco conteniendo 15 mL con gotero calibrado. N° E.F.41.754/16. CPE 0817420527.

Elaborado y distribuido por **Meyer Productos Terapéuticos, S.A.** Caracas-Venezuela.
RIF: J-00025208-4. Para información y reclamos favor comunicarse
al 0800-IGUALES/0800-4482537.

