

Metamizol Sódico Monohidrato Comprimidos 300 mg

Composición y presentación:

Cada com

primido contiene:

Metamizol Sódico 300 mg (monohidrato Dipirona)

Excipientes: Polividona, magnesio estearato, talco, lactosa monohidrato, dióxido de silicio coloidal.

Indicaciones:

Está indicado para el tratamiento sintomático de estados dolorosos leves a moderados y estados febriles.

Clasificación:

Analgésico - Antipirético.

Advertencias:

Debe discontinuarse la administración de Metamizol Sódico si hay evidencia de cualquier alteración del recuento sanguíneo o signos de agranulocitosis.

Metamizol Sódico puede agravar la tendencia a hemorragias o a la deficiencia de protrombina.

Contraindicaciones:

- En pacientes hipersensibles a Metamizol Sódico o a derivados pirazolónicos.
- En pacientes con historial de discracias sanguíneas o que presenten depresión de médula ósea.
- En pacientes que reciben Clorpromazina, por riesgo de hipotermia grave. La administración concomitante está contraindicada.

Interacciones:

- Clorpromazina, el uso concomitante puede resultar en hipotermia severa.
- Uso conjunto de Metamizol Sódico con: Litio y/o metotrexato puede provocar una elevación de los niveles plasmáticos de estos medicamentos.

Efectos indeseables:

Pueden presentarse reacciones como náuseas, vómitos, irritación gástrica, diaforesis, broncoespasmos, somnolencia, fatiga y cefaleas, además de erupciones cutáneas.

Reacciones adversas:

Los efectos secundarios más importantes son de hipersensibilidad. Se han descrito lesiones de las células hemáticas (agranulocitosis principalmente, leucopenia, trombocitopenia, anemia aplásica, anemia hemolítica) shock anafiláctico. Pueden presentarse, además, edemas faciales, prurito, taquicardia.

El efecto adverso más importante, es la agranulocitosis, la cual se manifiesta por fiebre alta, escalofríos intensos, cefalea, mialgia, artralgia y un descenso repentino del número total de leucocitos. Este efecto puede ser fatal.

Precauciones:

Consumo de alcohol

No debe consumir alcohol mientras se encuentre en tratamiento con metamizol sódico, ya que este puede aumentar los efectos del alcohol.

Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

Lactancia

Debe consultar al médico antes de usar este medicamento si está amamantando.

Lactantes y niños

No debe usar metamizol sódico en niños menores de 3 meses o que pesen menos de 5 kilogramos, a menos que su médico lo indique. En el caso de los supositorios, no debe utilizarlos en niños menores de 3 años, a menos que su médico lo indique.

Precauciones especiales

Debe avisar a su médico si presenta síntomas como fiebre y ulceraciones bucales.

No debe administrarse metamizol sódico inyectable aquellas personas que sufre de hipotensión.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular.

No obstante, la dosis usual recomendada es:

Rango y frecuencia

- **Adultos:** 3 a 8 comprimidos al día, cada 6 u 8 horas. Sin superar los 3 g al día.

- **Niños:** 7 a 25 mg por kilogramo de peso, sin superar los 40 mg por kilogramo al día.

Uso prolongado

No debe utilizar este medicamento durante un período prolongado o en altas dosis, a menos que su médico lo haya indicado. Si su médico le indicó su uso por un período de tiempo prolongado, debe realizarse en forma periódica exámenes de sangre para descartar un posible riesgo hematológico.

Modo de empleo:

Administración oral.

Sobredosis:

Una sobredosis por Metamizol Sódico se caracteriza por la aparición de ciertos síntomas como son: náuseas, vómitos, dolor epigástrico y ulceración de la mucosa gástrica. También pueden presentarse otros síntomas como tinnitus, pérdida de audición, hipotensión, ataxia, letargo, estupor y coma. El tratamiento consiste en proporcionar una adecuada oxigenación y ventilación al paciente y reponer fluidos en caso de hipotensión.

Se indica lavado gástrico en caso que la ingestión haya sido reciente o en caso de pacientes comatosos con riesgo de convulsiones.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y la humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.