

BUCLIXIN®

(buclizina clorhidrato)

Tabletas, jarabe

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN

Cada tableta contiene:

BUCLIZINA CLORHIDRATO 25 mg

Excipientes: lactosa, almidón de maíz, estearato de magnesio.

Cada 5 ml del jarabe contiene:

BUCLIZINA CLORHIDRATO12.5 mg

Excipientes: metilparabeno, propilparabeno, benzoato de sodio, propilenglicol, glicerina, alcohol etílico, sacarina sódica, ácido cítrico, esencia de banana, sacarosa, polisorbato 80, agua purificada.

GRUPO TERAPÉUTICO

Antiemético

DESCRIPCIÓN

BUCLIXIN®, contiene como principio activo buclizina un antagonista de los receptores histamínicos H1 con acción antiemética, antipruriginosa y orexígena.

INDICACIONES

Tratamiento de las náuseas y los vómitos por diversas etiologías; prevención y tratamiento de los mareos y vómitos de la cinetosis; alivio del prurito asociado a dermatosis tales como el eczema atópico y alivio de la picazón nocturna en los niños; condiciones en que se busca provocar aumento del peso en pacientes delgados o anoréxicos, tanto adultos como niños.

CONTRAINDICACIONES

No tome este medicamento si usted ha tenido reacciones alérgicas a la buclizina.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Informe a su médico acerca de cualquier alergia u otro problema de salud que usted

tenga, especialmente glaucoma, hipertrofia prostática, retención urinaria o retención píloroduodenal.

Evite realizar actividades que requieran de especial agilidad mental, como conducir vehículos u operar maquinaria hasta cerciorarse de que puede llevar a cabo estas actividades con seguridad. Se debe evitar el consumo de alcohol u otros depresores del sistema nervioso central por la posibilidad de potenciación de los efectos sedantes de la buclizina.

Embarazo y lactancia: No existen estudios recientes y bien documentados sobre el uso de la buclizina en mujeres embarazadas. El uso de la buclizina durante el primer trimestre del embarazo debe reservarse sólo para aquellos casos en que los beneficios esperados superen claramente los riesgos potenciales.

La buclizina puede aparecer en pequeñas cantidades en la leche materna. En general se recomienda no administrar BUCLIXIN® durante la lactancia.

EFECTOS ADVERSOS

En algunos casos pueden ocurrir molestias tales como sequedad de boca, visión borrosa, constipación retención urinaria, somnolencia, falta de coordinación o cansancio, principalmente en pacientes ancianos.

Informe a su médico si estas o cualquier otra molestia aumentan o no desaparecen con el paso de los días.

INTERACCIONES FARMACOLOGICAS

Se debe evitar la administración simultánea de BUCLIXIN® con otros depresores del sistema nervioso central, ya que podría darse una potenciación de los efectos sedantes. Administrar con precaución a pacientes en tratamiento con inhibidores de la MAO y con aminoglucósidos.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

En general, las dosis recomendadas son las siguientes.

En adultos:

Prevención de la cinetosis: administrar 2 tabletas 30 minutos antes de iniciar el viaje, y luego 1 a 2 tabletas cada 12 horas, según la necesidad.

Náusea y vómitos de cualquier etiología: para el alivio inmediato de las náuseas, administrar 2 tabletas en una sola toma, pudiendo administrarse luego 1 tableta cada 8 o cada 12 horas según la necesidad.

Dermatitis y otras afecciones pruriginosas: 1 a 2 tabletas en la mañana y en la noche, según la necesidad.

Como estimulante del apetito: 1 tableta dos veces al día

Dosis en Pediatría: para las condiciones señaladas arriba, 1 mg/kg/día repartidos en 2 tomas.

En general, para niños de 3 a 6 años, media cucharadita cada 12 horas. Para niños de 6 a 12 años, una cucharadita cada 12 horas.

No administre BUCLIXIN® a niños menores de 3 años sin la indicación de su médico.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis, acuda al centro de salud más cercano.

ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura no mayor a 30°C, protegido de la luz y la humedad. Mantener en su envase original, fuera del alcance de los niños. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

Vía de Administración: oral

PRESENTACIÓN

BUCLIXIN®, tabletas de 25 mg, caja x 30
BUCLIXIN®, jarabe 12.5 mg/5 ml, frasco x 120 ml

Venta Bajo Receta Médica

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf, S.A.

Av. Juan Tanca Marengo Km 5 ½
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este
Prospecto: Julio del 2021



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com