

# Benadryl® ANTITUSIVO

Difenhidramina CIH  
Cloruro de Amonio  
Mentol  
Citrato de Sodio Anhidro

Jarabe

Venta bajo receta  
INDUSTRIA ARGENTINA

## Fórmula:

**Cada 100 ml de jarabe contiene:** Difenhidramina CIH 0,28 g; Cloruro de Amonio 2,74 g; Mentol 0,02 g; Citrato de Sodio Anhidro 1,14 g.

Excipientes: glicerina; sacarina sódica; ácido cítrico anhidro; glucosa líquida; azúcar; alcohol etílico; sabor frambuesa; colorante FDyC rojo N° 2; colorante FDyC rojo N° 40; caramelo; agua purificada. Contenido de alcohol: 4,275% p/v.

**Este medicamento es Libre de Gluten.**

## Acción terapéutica:

Antitusivo. Antihistamínico. Expectorante.

## Indicaciones:

Tratamiento temporario de la tos de origen alérgico y de la tos espasmódica. Coriza.

## Posología y administración:

Según criterio médico. Se recomienda:

**Adultos:** 5 ó 10 ml (1 ó 2 cucharaditas de té), cada 4 ó 6 horas.

**Niños mayores de 6 años:** 2,5 ó 5 ml (1/2 ó 1 cucharadita de té), cada 4 ó 6 horas. Dosis máxima 5 mg/kg/día de Difenhidramina.

## Precauciones y advertencias:

Debido a que los antihistamínicos pueden producir somnolencia se deberá evitar el uso de equipos peligrosos y/o conducir automotores.

Debe utilizarse con precaución en pacientes con antecedentes de asma bronquial, aumento de la presión intraocular, hipertiroidismo, enfermedad cardiovascular e hipertensión.

**Ancianos:** los antihistamínicos pueden producir con mayor frecuencia vértigo, sedación e hipotensión en pacientes añosos. No debe administrarse en pacientes bajo tratamiento con Disulfiram.

Basado en la presencia de alcohol etílico/etanol como excipiente, se deberá tener precauciones en cuanto a personas con enfermedades hepáticas, alcoholismo, epilepsia, embarazadas y niños.

## Interacciones:

Los antihistamínicos producen potenciación de depresión del SNC con el uso simultáneo de benzodicepinas, barbitúricos y/o consumo de alcohol y pueden enmascarar los síntomas de ototoxicidad de fármacos ototóxicos.

## Reacciones adversas:

En pacientes sensibles pueden observarse: sedación, somnolencia, vértigo, alteración de la coordinación; malestar epigástrico. Rara vez pueden observarse escalofríos, hipotensión, cefaleas, taquicardia, náuseas; anorexia, constipación, diarrea, fatiga, excitación, insomnio, visión borrosa, polaquiuria, retención urinaria.

## Sobredosis y tratamiento:

En caso de sobredosis contactarse inmediatamente con su médico o el hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Intoxicaciones:

- Htal. de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez: Tel.: (011) 4962-6666/2247.

- Htal. Dr. A. Posadas: Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

- Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160.

Para otras consultas:

Centro de Atención Telefónica de Laboratorio Elea Phoenix

**0800-333-3532.**

Las reacciones de sobredosis con antihistamínicos pueden variar de depresión a estimulación del SNC. La estimulación es particularmente frecuente en los niños. Los síntomas que pueden observarse son: boca seca, pupilas fijas y dilatadas, rubor y síntomas gastrointestinales.

Si no se ha producido en forma espontánea, tratar de provocar el vómito. De no tener éxito está indicado el lavado gástrico con solución salina isotónica dentro de las tres horas de la ingestión. Pueden ser utilizados catárticos salinos como la leche de magnesia para vaciar el intestino y vasopresores para tratar la hipotensión. No deben utilizarse estimulantes.

La hipokalemia y la acidosis producidas en caso de ingestión masiva de cloruro de amonio pueden tratarse en forma sintomática.

## Contraindicaciones:

Hipersensibilidad conocida a la Difenhidramina o a cualquier otro componente de la fórmula.

Los antihistamínicos se encuentran contraindicados en pacientes que estén recibiendo drogas del tipo IMAO, así como en pacientes con glaucoma de ángulo estrecho, hipertrofia prostática, úlcera péptica estenosante, obstrucción piloroduodenal o del cuello vesical, a causa de su efecto atropínico.

**Embarazo:** no se han desarrollado estudios controlados y adecuados en mujeres embarazadas aunque en animales no se evidenciaron riesgos. (Embarazo categoría B)

**Lactancia:** está contraindicado el uso de antihistamínicos en madres que amamantan.

**Prematuros y recién nacidos:** está contraindicado el uso de antihistamínicos en este grupo etario.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

## Presentación:

Envase conteniendo 240 ml de jarabe con vasito dosificador.

**Conservar entre 15°C y 30°C, en envase perfectamente cerrado. Proteger del congelamiento.**

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 8.753.

Directora Técnica: Laura A. B. Hernández - Farmacéutica.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica **0800-333-3532 | elea.com**

Bajo licencia exclusiva de Warner Lambert Co. U.S.A.

*"El envase de venta de este producto lleva el nombre comercial impreso en sistema Braille para facilitar su identificación por los pacientes no videntes".*

Fecha de última revisión: Febrero/2001

509342-00

1-vu-ep

Bajo Licencia W.L.



**Elea**