

## ALOPURINOL 20mg/ml SUSPENSIÓN ORAL

### FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

### CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

100 ml

### COMPOSICIÓN:

ALOPURINOL	2000mg
JARABE SIMPLE c.s.p.	100ml
ACIDO CÍTRICO 25 %	1.5ml

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

### INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

#### INDICACIONES

- Prevención de los ataques de artritis gotosa, tofos cutáneos y/o nefropatía por ácido úrico y uratos.
- Prevención de los cálculos recurrentes de oxalato
- Tratamiento de la hiperuricemia secundaria durante el tratamiento de tumores o leucemias.

#### POSOLOGÍA:

- Prevención de la nefropatía por ácido úrico en enfermedades neoplásicas (comenzar 1-2 días antes de la quimioterapia):

Niños menores de 10 años: 10mg/kg/día dividido en 2-3 dosis, o 200-300mg/m<sup>2</sup>/día dividido en 2-4 dosis (Dosis máxima 800mg/día). De manera alternativa, en niños menores a 6 años 150mg/día dividido en 3 dosis y niños de entre 6 y 10 años 300mg/día dividido en 2-3 dosis. Niños mayores de 10 años y adultos: 600-800mg/día dividido en 2-3 dosis.

- Gota:

Niños mayores de 10 años y adultos: En ataques de intensidad media, 200-300mg/día. En ataques severos 400-600mg/día.

- Cálculos de oxalato:

Niños mayores de 10 años y adultos: 200-300mg/día dividido en varias tomas o en una toma diaria.

### NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Agitar bien antes de usar.

Se recomienda tomar el alopurinol después de las comidas para disminuir las molestias digestivas.

Evite tomar grandes dosis de Vit C

Durante el tratamiento es recomendable beber abundantes líquidos.

### SOBREDOSIS:

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

**EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

**USO EN NIÑO:**

Ver indicaciones y posología

**EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:**

Puesto que se han descrito reacciones adversas tales como somnolencia, vértigo y ataxia en pacientes tratados con alopurinol, los pacientes no deberán conducir, utilizar maquinaria o participar en actividades peligrosas hasta que estén razonablemente convencidos de que el alopurinol no afecta adversamente su comportamiento

**OTRAS:**

Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

### **CONTRAINDICACIONES:**

- Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la formulación.
- No usar como tratamiento de la hiperuricemia asintomática.

### **PRECAUCIONES:**

- Ajuste de dosis en insuficiencia renal. Vigilar aparición de rash (sobre todo en pacientes en tratamiento con amoxicilina o ampicilina), reacciones de hipersensibilidad (síndrome de hipersensibilidad, síndrome de Stevens Johnson y necrólisis epidérmica tóxica).
- Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento

### **INTERACCIONES:**

Azatioprina, mercaptopurina, salicilatos, ampicilina, amoxicilina, ciclofosfamida, teofilina, diuréticos tiazídicos, agentes uricosúricos, vitamina C, antiácidos que contienen aluminio, fenobarbital, anticoagulantes orales, ciclosporina, doxorubicina, .

### **REACCIONES ADVERSAS:**

Somnolencia, fiebre, dolor de cabeza, agitación, prurito, rash cutáneo, dermatitis descamativa, eritema multiforme, alopecia, dispepsia, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, gastritis, hematuria, leucocitosis, leucopenia, trombocitopenia, hiperbilirrubinemia, neuropatía periférica, parestesia, artralgia, alteraciones oculares, apnea, vasculitis.

### **CONSERVACION:**

Conservar refrigerado (2-8°C) protegido de la luz y la humedad.

Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

### **PLAZO DE VALIDEZ:**

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 30 días desde su elaboración y un periodo de validez de 14 días una vez abierto.

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

### **FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

23/07/2017