

FENOBARBITAL 10mg/mL SUSPENSIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

Tratamiento de la epilepsia e insomnio.

Posología:

Epilepsia: La dosis para niños es de 1-6 mg por Kg de peso corporal al día, pudiéndose administrar en dos tomas.

Insomnio: La dosificación debe ser individualizada por el médico.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Agitar antes de la administración. Administrar con cantidad suficiente de líquido.

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 NIÑOS:

Aceptado su uso en niños

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca como tolera el tratamiento.

OTRAS:

Este medicamento contiene sacarosa y sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

CONTRAINDICACIONES:

No utilice este medicamento en caso de alergia al principio activo (fenobarbital) o a cualquiera de sus excipientes.

PRECAUCIONES:

Debe de administrarse con precaución en los pacientes con disfunción hepática, renal y/o respiratoria.

Se debe evitar interrumpir de forma brusca el tratamiento. Se recomienda tras periodos prolongados de tiempo ir disminuyendo gradualmente las dosis hasta suspender.

Esta fórmula magistral contiene SACAROSA. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa, o insuficiencia de sacarosa-isomaltasa, no deben tomar este medicamento.

Esta fórmula magistral contiene SORBITOL. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, no deben tomar este medicamento.

Esta fórmula magistral contiene GLICEROL. Puede producir dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea porque contiene glicerol.

INTERACCIONES:

Con otros antiepilépticos y con otros depresores del Sistema Nervioso Central. Puede reducir la actividad de otros fármacos (inductor enzimático). Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando algún otro medicamento, incluso si no necesita receta o es un producto de herbolario.

REACCIONES ADVERSAS:

Neurológicos: sedación (es el más frecuente), somnolencia y ataxia. Ocasionalmente (1-9%) puede aparecer cambios de humor, deterioro cognitivo, excitación paradójica y confusión.

Cardiovasculares: hipotensión y prolapso circulatorio (ocasional).

Respiratorios: depresión respiratoria y apnea (ocasional).

Hematológicos: puede aparecer anemia megaloblástica (ocasional).

Dermatológicos: rash y erupción cutánea (ocasional).

CONSERVACIÓN:

Conservar en nevera, protegido de la luz. 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 1 mes desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

Abril de 2014