

## PARACETAMOL CÁPSULAS DURAS

### FORMA FARMACÉUTICA:

Cápsulas gelatina

### CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

100 uds

### COMPOSICIÓN:

PARACETAMOL	30g
EXCIPIENTE N.1 PARA CÁPSULAS	c.s.p.68ml
RIBOFLAVINA	0.05g
CÁPSULAS N° 0	100uds

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

### INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

#### INDICACIONES:

- Pruebas de alergia.

#### POSOLOGÍA:

- Individualizada en cada caso

### NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Administración oral. No hay normas concretas para la administración de este medicamento. Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas. Si olvida tomar una dosis tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima administración, en ese caso ignore la dosis olvidada.

### 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:

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 cómo tolera el tratamiento.

**OTRAS:**

No se han descrito otras precauciones especiales. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

### **CONTRAINDICACIONES:**

No utilice este componente si tiene alergia al mismo.

### **PRECAUCIONES:**

Debe administrarse con precaución a pacientes con insuficiencia hepática o renal, así como a individuos con anemia, enfermedad cardíaca grave, dependencia alcohólica o en tratamiento con barbitúricos.

Debe administrarse con precaución cuando se utiliza junto con otros fármacos que afecten al hígado.

La fenacetina, metabolito del paracetamol, puede oscurecer la orina.

### **INTERACCIONES:**

El riesgo de toxicidad por paracetamol puede aumentar en los pacientes que reciben otros fármacos potencialmente hepatotóxicos o que induzcan las enzimas microsómicas hepáticas. La absorción del paracetamol puede acelerarse con fármacos como la metoclopramida. La administración de probenecid puede afectar a la excreción de paracetamol y alterar sus concentraciones plasmáticas.

La colestiramina disminuye la absorción del paracetamol si se da 1 h después de haberlo administrado.

Se incrementa su toxicidad por alcohol etílico e isoniazida.

Paracetamol potencia el efecto de los anticoagulantes orales, y la toxicidad del cloranfenicol.

Paracetamol inhibe la acción de glicopirrolato y propantelina.

### **REACCIONES ADVERSAS:**

Los efectos adversos del paracetamol son poco frecuentes y, por lo general, leves, aunque se han descrito reacciones hematológicas: trombocitopenia, leucocitopenia, pancitopenia, neutropenia, anemia hemolítica y agranulocitosis. Ocasionalmente puede producirse pancreatitis, exantemas, reacciones de hipersensibilidad, urticaria, fiebre, hipoglucemia e ictericia.

La sobredosificación de paracetamol puede ocasionar alteraciones hepáticas graves y a veces necrosis tubular renal aguda. Es indispensable el tratamiento precoz con acetilcisteína o metionina.

### **CONSERVACION:**

Conservar a temperatura inferior a 30°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 6 meses desde su elaboración.

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

### **FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

25/03/2017