

DESAGIT® 5*Antiparkinsoniano***Composición:**

Cada comprimido contiene:

Trihexifenidilo Clorhidrato.....5 mg.

Excipientes.....c.s.p.

Indicaciones:

El Desagit está indicado en el tratamiento de todas las formas de Síndromes Parkinsonianos, incluyendo el post-encefálico, arteriosclerótico y del tipo idiopático. También está indicado en el control de efectos extrapiramidales inducidos por agentes antipsicóticos.

Posología:Dosis usual en adultos y adolescentes:

Parkinsonismo: 1 a 2 mg el primer día, aumentando la dosis en 2 mg a intervalos de 3 a 5 días, hasta alcanzar una dosis total diaria de 6 a 10 mg u obtener la respuesta deseada, dividida generalmente en 3 dosis administradas a las horas de las comidas.

Parkinsonismo post-encefálico: se puede requerir una dosis total de 12 a 15 mg por día. Reacciones extrapiramidales inducidas por drogas: inicialmente 1 mg al día, aumentando la dosis como sea necesaria y tolerada, o hasta una dosis diaria total de 5 a 15 mg.

Dosis usual geriátrica: semejante a la dosis de adultos y adolescentes, pero tomando en consideración que estos pacientes son más sensibles a los efectos de la dosis usual en adultos.

Dosis usual pediátrica: la dosis no ha sido establecida.

Efectos Colaterales: Debido a su acción anticolinérgica las reacciones adversas más frecuentes pueden incluir sequedad de la boca, visión borrosa, náusea, nerviosismo. Por su efecto antimuscarínico se puede presentar constipación, taquicardia, midriasis, somnolencia, dolor de cabeza. Con altas dosis puede ocurrir estimulación del SNC dando origen a agitación, confusión, delirio o alucinación. En tratamiento prolongado, en raras ocasiones, puede originarse glaucoma de ángulo estrecho.

Contraindicaciones:

Glaucoma de ángulo estrecho, diskinesia tardía, embarazo.

Advertencias:

Evitar la ingestión de bebidas alcohólicas. No se sabe si este fármaco se distribuye en la leche materna, por lo que no es recomendable administrar en pacientes que estén amamantando. El uso crónico de antidiskinésicos puede predisponer a los pacientes geriátricos al glaucoma.

Precauciones:

Se debe evaluar el riesgo/beneficio cuando existen los siguientes problemas médicos: arritmias cardíacas. Inestabilidad cardiovascular. Diskinesia tardía. Reacciones extrapiramidales tales como las que resultan con la administración de drogas como Fenotiazinas y reserpina en pacientes con desórdenes mentales. Existencia o predisposición al glaucoma de ángulo estrecho. Glaucoma de ángulo abierto. Alteraciones de la función hepática. Hipertensión. Obstrucción intestinal completa, parcial o antecedentes de ella. Miastenia gravis. Hipertrofia prostática moderada o severa o retención urinaria. Alteración de la función renal. Sensibilidad a antidiskinésicos.

Interacciones Medicamentosas:

El uso conjunto con alcohol o medicamentos que producen depresión del SNC, pueden originar aumento de los efectos sedantes. La administración simultánea de antidiarreicos absorbentes pueden reducir la absorción de trihexifenidilo, por lo que deben transcurrir a lo menos 2 horas entre la dosificación de ambos medicamentos. El uso conjunto con amantadina, anticolinérgicos u otros medicamentos con acción anticolinérgica, inhibidores de la MAO, incluyendo furazolidina, procarbazina, y selegilina, pueden intensificar los efectos anticolinérgicos del trihexifenidilo. El uso conjunto con clorpromazina, puede producir aumento del metabolismo de la clorpromazina, disminuyendo sus concentraciones plasmáticas. Levodopa al ser administrada simultáneamente con trihexifenidilo, puede originar un aumento de la eficacia de levodopa, sin embargo, su uso conjunto no es recomendado si hay antecedentes de psicosis.

Sobredosificación:

Los síntomas de sobredosis pueden manifestarse con: efectos anticolinérgicos severos

(somnolencia, sequedad de boca, nariz o garganta, latidos cardíacos rápidos, dificultad respiratoria o respiración corta, calor, sequedad y bochorno de la piel). Depresión del SNC (somnolencia severa). Estimulación del SNC (alucinaciones, episodios epilépticos, dificultad para conciliar el sueño). Psicosis tóxica (cambio mental y de conducta).

El tratamiento recomendado incluye lo siguiente: emesis o lavado gástrico, excepto en estados precomatosos, convulsivos o sicóticos. Administración I.V. lenta o I.M. de 1 a 2 mg de salicilato de fisostigmina, repetida después de 2 horas si es necesario (0.5 mg inicialmente en niños, repetida a intervalos de 5 minutos, hasta un máximo de 2 mg) para revertir los efectos tóxicos cardiovasculares y sobre el SNC. Administración de pequeñas dosis de diazepam o barbituratos de acción corta, para controlar la excitación. Administración de pilocarpina al 0.5% para neutralizar la midriasis. Medidas de soporte y asistencia respiratoria.

En caso de ingesta accidental o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Emergencia Médica Prof. Luis María Argaña. Dirección: Avda. Gral. Santos y Manuel Domínguez. TEL. 204-800.

Conservación:

Almacenar en lugar fresco y seco. Proteger de la luz.

Presentaciones:

Envase conteniendo 50 comprimidos.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA.

VENTA BAJO RECETA SIMPLE ARCHIVADA.



Elaborado por CORPEXIM S.A. Para su Div. Whelp Paraguay. Avda. Molas López 1991 c/ Sacramento
Tel: (595 21) 297 208. D.T.: Farm. Hugo Saldivar G. Reg. N° 2828. Asunción - Paraguay
INDUSTRIA PARAGUAYA