

ISOPRINOSINE*

TABLETAS Y JARABE

Antiviral

AVENTIS PHARMA, S.A. de C.V.

- [DENOMINACION GENERICA](#)
- [FORMA FARMACEUTICA Y FORMULACION](#)
- [INDICACIONES TERAPEUTICAS](#)
- [FARMACOCINETICA Y FARMACODINAMIA EN HUMANOS](#)
- [CONTRAINDICACIONES](#)
- [PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA](#)
- [REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS](#)
- [INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GENERO](#)
- [ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO](#)
- [PRECAUCIONES Y RELACION CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD](#)
- [DOSIS Y VIA DE ADMINISTRACION](#)
- [SOBREDOSIFICACION O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO \(ANTIDOTOS\)](#)
- [PRESENTACIONES](#)
- [RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO](#)
- [LEYENDAS DE PROTECCION](#)
- [NOMBRE DEL LABORATORIO Y DIRECCION](#)
- [NUMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO](#)

DENOMINACION GENERICA:

Inosina pranobex.

FORMA FARMACEUTICA Y FORMULACION:

Cada tableta contiene:

Inosina pranobex..... 500 mg

Excipiente c.b.p..... 1 tableta

Cada 100 ml de jarabe contienen:

Inosina pranobex..... 5 g

Vehículo c.b.p..... 100 ml

INDICACIONES TERAPEUTICAS: Infecciones virales como:

- Herpes simple labial y facial, herpes genital, herpes zoster.
- Virosis eruptivas de la infancia.

FARMACOCINETICA Y FARMACODINAMIA EN HUMANOS: ISOPRINOSINE* es un inmunoestimulante que interviene a la vez sobre el componente celular y el componente humoral de la respuesta inmunitaria. Estimula la actividad de los macrófagos, de los linfocitos B y T y potencializa la acción de algunas linfocinas. El ISOPRINOSINE* posee una actividad antiviral indirecta mediante la estimulación de la respuesta inmunitaria.

Inosina pranobex es un complejo molecular resultante de la unión de inosina con acedobeno y dimepranol. La inosina sigue las vías metabólicas clásicas de los nucleósidos, mientras que el dimepranol y el acedobeno se absorben y se eliminan rápidamente, principalmente por vía urinaria en forma intacta o como sus metabolitos.

CONTRAINDICACIONES:

- Pacientes con hiperuricemia, gota, urolitiasis, nefrolitiasis o alteraciones renales.
- Embarazo y lactancia.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA: Inosina pranobex está contraindicada durante el embarazo y la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Elevación del ácido úrico sérico y urinario. Las cifras se normalizan después de la suspensión del medicamento.

En forma esporádica se han reportado alteraciones transitorias a nivel del sistema nervioso central, aparato digestivo, función hepática, cardiovascular y/o hematológica, mismas que se normalizan después de la suspensión del medicamento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GENERO: No se conocen a la fecha.

ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO: No se conocen a la fecha.

PRECAUCIONES Y RELACION CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD: Estudios efectuados en varias especies animales no mostraron efectos de carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis, ni sobre la fertilidad.

DOSIS Y VIA DE ADMINISTRACION:

Dosis:

- Adultos: 2 tabletas cada 6 horas (4 g en 24 horas). Esta dosis se podrá reducir a 1 tableta cada 6 horas de acuerdo con el criterio del médico y la evolución del cuadro viral.
- Niños: 100 mg/kg/día repartidos en 4 tomas. Esta dosis se podrá reducir a 50 mg/kg/día en 4 tomas de acuerdo con el criterio del médico tratante y la evolución del cuadro clínico. Una cucharadita de las de café contiene 5 ml, equivalentes a 250 mg de ISOPRINOSINE*.

Vía de administración: Oral.

SOBREDOSIFICACION O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTIDOTOS): La DL₅₀ en varias especies animales es de 5 a 15 g/kg. La dosis empleada en humanos es de 200 mg/kg, por lo que una intoxicación es poco probable.

PRESENTACIONES:

ISOPRINOSINE* Tabletas: Caja con 20 tabletas.

ISOPRINOSINE* Jarabe: Caja con frasco con 60 ml.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO:

Tabletas: Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C y en lugar seco.

Jarabe: Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C.

LEYENDAS DE PROTECCION: Su venta requiere receta médica. No se deje al alcance de los niños.

El uso de este producto eleva la concentración del ácido úrico en sangre.

No se administre durante el embarazo y la lactancia. Literatura exclusiva para médicos.

NOMBRE DEL LABORATORIO Y DIRECCION:

AVENTIS PHARMA, S.A. de C.V.
Oficinas: Av. Universidad No. 1738
Colonia Coyoacán
04000 México, D.F.
Planta: Acueducto del Alto Lerma No. 2
Zona Industrial Ocoyoacac
52740 Ocoyoacac, Edo. de México
* Marca registrada

NUMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO:

Regs. Núms. 76105 y 79278, S.S.A. IV
BEAR-300460/RM2001 y LEAR-03361201869/RM2003/IPPA