

Cinigest

Cinitaprida 1 mg



Expendio bajo receta
Industria Argentina

Comprimidos Ranurados

FORMULA:

Cada comprimido ranurado contiene:
Cinitaprida tartrato ácido (equivalente a cinitaprida 1 mg)
1,373 mg.
Excipientes: dióxido de silicio coloidal, Ludipress, almidón glicolato de sodio, talco, estearato de magnesio, c.s.p.
1 comprimido.

ACCION TERAPEUTICA:

Procinético gastrointestinal.

INDICACIONES:

Reflujo gastroesofágico.
Trastornos funcionales de la motilidad gastrointestinal.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS /

PROPIEDADES:

ACCION FARMACOLOGICA:
Cinitaprida es un procinético a nivel gastrointestinal cuyo mecanismo de acción se explica por el bloqueo de los receptores serotoninérgicos presinápticos que conlleva a la liberación de serotonina, aumentando su actividad. Posee además una discreta y específica acción antidopaminérgica que contribuye al efecto terapéutico.

FARMACOCINETICA:

La absorción de cinitaprida administrada por vía oral es rápida, alcanzándose los niveles plasmáticos máximos a las dos horas de la dosis. La vida media de eliminación es de 3-5 hs. durante las primeras 8 hs., con una vida media residual superior a 15 hs. en adelante. Los niveles plasmáticos durante esta fase lenta son, sin embargo, despreciables.

La eliminación urinaria en las 24 hs. de cinitaprida y sus dos metabolitos mayoritarios (productos dealquilados) no supera el 7% de la dosis administrada, siendo esta, por lo tanto, una vía minoritaria de eliminación.

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION:

Adultos (mayores de 20 años): 1 comprimido 3 veces por día, 15 minutos antes de cada comida.

Adolescentes y niños: no se dispone de experiencia con cinitaprida en estos grupos etarios, por lo que se desaconseja su administración.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes del producto. Pacientes en los que la estimulación de la motilidad gástrica pueda resultar perjudicial (hemorragias, obstrucción, perforación). Pacientes con antecedentes de disquinesia tardía a neurolépticos.

ADVERTENCIAS:

En ancianos sometidos a tratamientos prolongados pueden aparecer disquinesias tardías. Se desaconseja el empleo del producto en pacientes que conduzcan vehículos, operen maquinarias peligrosas, o desempeñen tareas que requieran completa alerta mental, ya que el producto puede influir sobre la capacidad de reacción.

PRECAUCIONES:

Embarazo: dado que la experiencia con cinitaprida en mujeres embarazadas es escasa, se recomienda no administrar durante el primer trimestre del embarazo.

Interacciones medicamentosas:

La estimulación del vaciado gástrico que produce cinitaprida puede alterar la absorción de ciertos fármacos. El paciente deberá indicar al médico toda otra medicación concomitante.

Depresores del SNC: evitar la administración conjunta con ansiolíticos, neurolépticos, barbitúricos, antihistamínicos H₁ sedantes, hipnóticos, anticonvulsivantes, anestésicos, alcohol, derivados morfínicos (analgésicos y antitusivos), pues pueden potenciarse los efectos depresores centrales.

Levodopa y otras drogas dopaminérgicas: la co-administración con cinitaprida puede disminuir la acción de estas drogas.

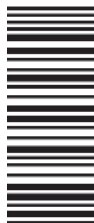
Fenotiazinas y otras drogas antidopaminérgicas: la administración con cinitaprida eleva el riesgo de efectos extrapiramidales.

Digoxina, cimetidina: cinitaprida puede disminuir el efecto de estas drogas mediante una reducción en su absorción.

Fármacos anticolinérgicos atropínicos / analgésicos narcóticos: pueden inhibir parcialmente la acción de cinitaprida sobre la motilidad gastrointestinal.

REACCIONES ADVERSAS:

Con dosis superiores a las recomendadas pueden originarse reacciones extrapiramidales con espasmos de los músculos



de la cara, del cuello o de la lengua, que desaparecen al interrumpir el tratamiento.

Aunque los estudios de farmacología clínica con cinitaprida a las dosis recomendadas no han demostrado somnolencia o alteraciones de las pruebas psicométricas, algunos pacientes pueden experimentar una ligera sedación o somnolencia.

En ancianos sometidos a tratamientos prolongados pueden originarse disquinesias tardías.

SOBREDOSIFICACION:

Sintomatología: La sobredosis masiva se manifiesta con somnolencia profunda, desorientación y reacciones extrapiramidales que normalmente desaparecen al suspender el tratamiento.

Tratamiento: lavado gástrico inmediato y medicación sintomática. Las reacciones extrapiramidales se controlan con la administración de antiparkinsonianos, anticolinérgicos o antihistamínicos con propiedades anticolinérgicas.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros toxicológicos de:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez:

(011) 4962-2247/4962-6666.

Hospital Posadas:

(011) 4654-6648 / 4658-7777.

PRESENTACION:

Envases con 30 comprimidos ranurados.



Comprimidos redondos, color amarillo, ranurados.

CONDICIONES DE CONSERVACION:

Mantener a temperatura no superior a 30° C. Proteger de la humedad.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 49.721

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.

Todo tratamiento exige un control periódico, debiendo consultarse al médico ante la menor duda o efecto indeseable del medicamento.
Siguiendo los criterios de la OMS se aconseja no administrar medicamentos durante el primer trimestre del embarazo y aún durante todo el transcurso del mismo, excepto cuando sean indicados por el médico.
Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

Última Revisión: Marzo 2002



Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

4208603