

Eventos adversos

Los eventos adversos de la Buclizina se observan no sólo por el bloqueo del receptor H1, sino también por sus acciones que se asocia con somnolencia, ansiedad, deterioro cognitivo, alteraciones de la memoria, aumento del apetito, cefalea, boca y ojos secos, midriasis, mareo, vasodilatación periférica, retención urinaria, taquicardia sinusal, glaucoma, cataratas. Los eventos adversos raros reportados son: náuseas, dolor epigástrico, anorexia, rash, reacciones cruzadas con otros antihistamínicos, mialgias, depresión, tinnitus.

Interacciones farmacológicas

Los efectos sedantes de los antihistamínicos son la principal preocupación en su uso. En general, el uso concomitante con las benzodiazepinas y los antipsicóticos pueden potenciar los efectos sedantes de la Buclizina. Por sus efectos anticolinérgicos que puedan potenciar el bloqueo de la transmisión colinérgica. Puede producir deterioro en pacientes con insuficiencia renal. Los antihistamínicos de primera generación como el astemizole se asocian con la presencia de arritmias, por lo que se debe evitar el uso de los selectivos. La mayoría de los antihistamínicos como la Buclizina son metabolizados por el CYP, por ello el uso concomitante con los antimicóticos imidazólicos como el ketoconazol, incrementan las concentraciones plasmáticas de Buclizina.

Embarazo y lactancia

Lactancia: Los antihistamínicos como la Buclizina se secretan por la leche materna por lo que se contraindica su uso durante la lactancia.

Recomendaciones generales

Almacenar a temperatura inferior a 30 °C. Manténgase fuera del alcance de los niños. Venta bajo fórmula médica.

Sobredosis

La sobredosis de Buclizina se caracteriza principalmente por sus efectos sedantes. Las dosis muy altas de antihistamínicos producen el bloqueo de los receptores adrenérgicos alfa y de los canales de sodio con complicaciones vasculares asociadas: hipertensión o hipotensión, bradicardia o taquicardia, alteraciones en la conducción cardíaca con prolongación del QRS y en algunas ocasiones convulsiones; aunque los síntomas anticolinérgicos cuando se asocian a delirio y taquicardia pero faltan más estudios que valoren su utilidad. La sobredosis por Buclizina requiere el seguimiento de los signos vitales, nivel de conciencia, patrón respiratorio, etc. No existe un antídoto específico para las intoxicaciones por antihistamínicos. Para los casos en que la ingesta del medicamento es reciente, se puede ofrecer el uso de carbón activado por sonda nasogástrica. Se debe mantener el seguimiento de los signos vitales. Las convulsiones se deben tratar con benzodiazepinas. Los episodios de agitación en lo posible es mejor no tratarlos con antipsicóticos. Las arritmias como torsade de pointes el sulfato de magnesio está indicado como primera opción. Los pacientes que presentan síntomas graves es probable que requieran de soporte médico adicional.

Contraindicaciones y advertencias

Glaucoma, obstrucción pilórica, hipersensibilidad al medicamento. Precaución: Administración simultánea con otros medicamentos que actúan sobre el sistema nervioso central por lo tanto se debe evitar manejar vehículos y ejecutar actividades que requieran ánimo vigilante. No debe usarse en pacientes con insuficiencia renal.

Poblaciones especiales

Pediátrica: Los antihistamínicos de primera y segunda generación son usados en la población pediátrica con mucha frecuencia. En la Buclizina de primera generación, no ha sido determinada. Se aconseja evitar el uso de Buclizina en lactantes y menores de 6 años. Evitar el uso de antihistamínicos de primera generación por el deterioro en el rendimiento escolar secundario, de conducta y como inductor del apetito.

Adulto mayor: Esta población es más susceptible a presentar los efectos sedantes de los antihistamínicos de primera generación. Se debe evitar el uso de Buclizina en pacientes con deterioro cognitivo. Los pacientes adultos mayores pueden tener disfunción cognitiva. Los antihistamínicos de primera generación como la Buclizina. En pacientes susceptibles el bloqueo colinérgico puede empeorar los síntomas cognitivos de pacientes con demencia. Los pacientes adultos mayores pueden tener disfunción cognitiva.

Vía de Administración

Oral

Precauciones

Debe usarse con precaución en pacientes con demencia, glaucoma de ángulo cerrado, enfermedad urinaria obstructiva, sistema nervioso como alcohol etílico o benzodiazepinas. No usar en niños menores de 6 años.

Productos Relacionados

[Buclizina MK®](#)

[Esomeprazol MK®](#)

[Glibenclamida MK®](#)

[Glimepirida MK®](#)

[Lansoprazol MK®](#)

[Loperamida MK®](#)

[Metformina MK®](#)

[Metformina-Glibenclamida MK®](#)

[Omeprazol MK®](#)

[Orlistat MK®](#)

[Pancreatina Simeticona MK®](#)

[Pantoprazol MK®](#)

[Ranitidina MK®](#)

[Tiamina MK®](#)

[Trimebutina MK](#)

[Trimebutina Sin](#)

[VitaFull MK®](#)

[VitaFull Senior N](#)

[Actualizar datos](#)

[Quiénes somos](#)

[Reporte un Evento o
Reacción adversa](#)

[Contáctenos](#)

Copyright (c) 2019 Tecnoquímicas | Términos y condiciones | Mayor información www.tecnoquimicas.com

