

Akineton

Biperideno Clorhidrato 2 mg

Comprimidos

Industria Argentina
EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA
Este Medicamento es Libre de Gluten.



INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
 - Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

Contenido de la información para el paciente

1. QUÉ ES AKINETON Y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR AKINETON
3. COMO TOMAR AKINETON
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE AKINETON
6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

1. QUÉ ES AKINETON Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Akineton contiene como principio activo Biperideno, que es un medicamento anticolinérgico y que se utiliza para:
• Tratamiento del síndrome parkinsoniano, principalmente en los pacientes que tienen rigidez muscular y temblor.
• Tratamiento de los síntomas extrapiramidales (que se caracterizan por tener movimientos involuntarios y lentos, debilidad muscular, inquietud, temblor, excesiva producción de saliva y sudoración) y síndrome parkinsoniano, originado por algunos medicamentos.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR AKINETON

No tome Akineton si:

- Sabe que es alérgico (hipersensible) a Biperideno o a cualquiera de los demás componentes de Akineton.
- Tiene problemas intestinales como estenosis mecánica (estrechamiento de los intestinos), megacolon (ensanchamiento del colon) e íleo (interrupción del tránsito intestinal).
- Padece glaucoma de ángulo cerrado (aumento en la presión interna de los ojos).

Tenga especial cuidado con Akineton si padece:

- Agrandamiento de la próstata (hipertrofia prostática), dado que puede producirse retención de orina.
- Latidos irregulares del corazón (arritmias cardíacas), dado que puede producirse aumento de los latidos del corazón (taquicardia).
- Epilepsia (convulsiones de parte o todo el cuerpo).
- No debe interrumpir el tratamiento bruscamente, ya que podría producirse un empeoramiento de su enfermedad.

Los antiparkinsonianos como la levodopa pueden aumentar los movimientos involuntarios (discinesia tardía) cuando se administra de forma conjunta con Akineton. Además, este tipo de movimientos, a veces, provocados por medicamentos neurolépticos, también pueden aumentar con la administración concomitante de Akineton.

En todos los casos su médico valorará el mantenimiento del tratamiento con Akineton.

Uso en personas mayores (> 65 años)

En los pacientes de edad avanzada puede aumentarse el efecto de este medicamento, produciéndose confusión mental, mareos, agitación, problemas en el equilibrio y euforia.

Uso en niños y adolescentes

Akineton no está indicado en niños.

Información importante sobre los demás componentes de Akineton

Este medicamento contiene lactosa (azúcar de la leche). Si conoce que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con su médico antes de tomar Akineton.

Embarazo

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Se desconoce si el Biperideno puede causar daño fetal cuando se administra a mujeres embarazadas o si puede afectar la capacidad reproductora. Akineton no debe administrarse a mujeres embarazadas excepto si su médico le indica que es claramente necesario.

Registro de embarazos

El uso de Akineton durante el embarazo debe hacerse por expresa indicación y bajo supervisión del médico.

A fin de contribuir al monitoreo de la seguridad de medicamentos, tanto los profesionales de la salud como las pacientes embarazadas pueden comunicar el inicio y la evolución del tratamiento en casos de embarazo a: correo electrónico: farmacovigilancia@bago.com.ar. Teléfono: 011-4344-2216.

Lactancia

Si está en período de lactancia (amamantando) consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Se desconoce si Biperideno se excreta en la leche materna. Por ello, se debe tener precaución cuando se administra Akineton en el período de lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Akineton disminuye la capacidad para la conducción de vehículos y para el manejo de maquinaria, especialmente cuando se combina con otros medicamentos que afectan al sistema nervioso central.

Administración de otros medicamentos con Akineton

Informe a su médico acerca de cualquier otro medicamento que esté utilizando o haya utilizado recientemente, incluyendo cualquiera que haya adquirido sin recetas o los derivados de hierbas. Consulte con su médico si está tomando estos otros medicamentos:

- Antihistamínicos (medicamentos para las alergias), porque pueden potenciar su actividad.
- Espasmolíticos (para tratar los espasmos o dolores cólicos) porque pueden potenciar su actividad.
- Antiparkinsonianos como la levodopa (para tratar el Parkinson).
- Petidina (medicamento opiáceo para el dolor agudo), porque puede aumentar el riesgo de delirio.
- La levodopa (empleada en la enfermedad de Parkinson) cuando se administra conjuntamente con Biperideno puede potenciar la aparición de movimientos involuntarios.
- Quinidina (medicamento para el corazón), ya que puede provocar alteraciones cardíacas.
- Metoclopramida (medicamento para las náuseas y vómitos), porque puede disminuir su efecto.
- Suplementos de potasio, porque puede potenciar las lesiones gastrointestinales.

Uso de Akineton con alimentos y bebidas

Para minimizar las posibles molestias gastrointestinales, se recomienda tomar Akineton con algo de líquido preferiblemente durante o después de las comidas. Se debe evitar el consumo de bebidas alcohólicas durante el tratamiento con Akineton, porque puede aumentar el efecto del alcohol sobre el SNC.

3. CÓMO TOMAR AKINETON

Cómo iniciar el tratamiento

Su médico decidirá la dosis, y se la ajustará de forma individual para usted. Siga cuidadosamente todas las instrucciones que le dé su médico, incluso si difieren de las dadas en este prospecto.

Los pacientes de edad avanzada pueden necesitar una dosis menor.

Akineton comprimidos se administra por vía oral. En general, el médico le prescribirá inicialmente dosis bajas de Akineton para ir aumentándolas poco a poco en función de cómo responda usted al tratamiento.

La dosis recomendada es:

Síndrome parkinsoniano: la dosis inicial para los adultos es de 1 mg de Biperideno Clorhidrato (1/2 comprimido de Akineton) dos veces al día (2 mg/día).

Posteriormente, su médico le podrá incrementar la dosis a un comprimido (2 mg) tres o cuatro veces al día.

La dosis máxima diaria es de 16 mg al día (8 comprimidos de Akineton).

Síntomatología extrapiramidal inducida por medicamentos: el ajuste de la dosis dependerá de la gravedad de los síntomas. Se recomienda la administración de 1-2 mg de Biperideno Clorhidrato, administrados dos o tres veces al día (2-6 mg/día).

Uso en pacientes de edad avanzada

Los pacientes de edad avanzada y especialmente aquellos con una mayor susceptibilidad en sufrir convulsiones son más sensibles a la medicación anticolinérgica, por ello se requiere precaución en la dosificación.

Uso en niños y adolescentes

Akineton no está recomendado para el uso en niños ni adolescentes menores de 18 años de edad, debido a la falta de datos de eficacia y seguridad en esta población.

Modo de administración

Para minimizar los efectos adversos gastrointestinales, se recomienda tomar Akineton con algo de líquido preferiblemente durante o después de una comida.

Si se olvidó de tomar Akineton

Si usted se olvida de tomar una dosis de Akineton, no duplique su dosis siguiente. Tome la dosis siguiente según lo programado.

Si se ha olvidado de tomar Akineton durante varios días, no tome la dosis siguiente hasta que haya hablado con su médico.

Si toma más Akineton del que debiera

Ante la eventualidad de haber tomado una dosis mayor a la que debiera de Akineton, contacte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Los efectos adversos ocurren fundamentalmente al iniciar el tratamiento o cuando se incrementa la dosis de forma rápida.

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1000 personas):

- Excitación, agitación, miedo, confusión, delirios, alucinaciones, insomnio, y alteraciones del sueño.
- Fatiga, mareos y alteraciones de la memoria.
- Ritmo rápido del corazón.
- Sequedad de boca, náuseas y trastornos estomacales.
- Espasmos musculares (contracciones musculares involuntarias).
- Cansancio.

Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10000):

- Hipersensibilidad (reacción alérgica).
- Nerviosismo y euforia.
- Dolor de cabeza, movimientos involuntarios y descontrolados, trastornos del habla, aumento de la predisposición a sufrir crisis epilépticas y convulsiones.
- Dificultad para enfocar la vista, pupilas dilatadas, sensibilidad a la luz, glaucoma (aumento de la presión ocular).
- Ritmo cardíaco lento.
- Constipación.
- Disminución de la sudoración.
- Erupción alérgica en la piel.
- Dificultad para orinar o retención de orina.

Efectos adversos de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- Papearas.

5. CONSERVACIÓN DE AKINETON

Conservar el producto a una temperatura no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

No utilice Akineton después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

El principio activo de Akineton es Biperideno Clorhidrato.

Composición de Akineton.

Cada Comprimido contiene: Biperideno Clorhidrato 2 mg. Los demás componentes son: Almidón de Maíz; Celulosa Microcristalina; Estearato de Magnesio; Povidona; Lactosa; Talco.

Aspecto de Akineton y contenido del envase

Envases conteniendo 20 y 60 Comprimidos redondos, lisos, color blanco.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, AKINETON DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bago – Información de Productos, Dirección Médica: infoproducto@bago.com.ar – 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 27.969.

Información para el paciente autorizada por la A.N.M.A.T. Disp. Nro. 1055/17.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/> o llamar a A.N.M.A.T. Responed 0800-333-1234.



Ética al servicio de la salud

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.