



# Nastizol Compositum

Bromhexina  
Paracetamol  
Pseudoefedrina  
Clorfeniramina  
Jarabe

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA

**Descongestivo. Antihistamínico. Mucolítico.  
Analgésico-Antifebril.**

**Fórmula:** Cada 100 ml de jarabe contiene: Sulfato de Pseudoefedrina 600 mg, Maleato de Clorfeniramina 40 mg, Clorhidrato de Bromhexina 80 mg, Paracetamol 2500 mg, Excipientes: Azúcar, Metilparabeno, Propilparabeno, Sacarina Sódica, Cloruro de Sodio, Ácido Cítrico, Citrato de Sodio, Propilenglicol, Glicerina, Plunzo 4R, Esencia de Frutilla, Agua purificada cs.

**Acción Terapéutica:** Descongestivo. Antihistamínico. Mucolítico. Analgésico-Antifebril.

**Indicaciones:** Tratamiento sintomático del cuadro gripal que se acompaña de fiebre o dolor, congestión nasal y tos no productiva.

**Características Farmacológicas:**

El efecto terapéutico de **Nastizol Compositum** se ejerce a través de cuatro principios activos que presentan, cada uno de ellos, acción farmacológica definida.

No existe entre los mismos, interferencia medicamentosa; sí existe "sinergia", es decir, complementación de efectos terapéuticos en los cuadros para los que está destinado el producto.

**Acción farmacológica:**

**a) Pseudoefedrina o isofedrina:** Es una amina simpaticomimética perteneciente al grupo de las fenilaminas, isómera de la efedrina.

Como es sabido, estas drogas poseen acciones adrenérgicas, con efectos alfa y beta siendo además estimulantes del sistema nervioso central. Las acciones de la pseudoefedrina son superponibles a las de la efedrina, aunque de menor intensidad.

Sobre el corazón provoca estimulación (efecto beta; acción inotrópica, cronotrópica y batmotrópica positivas).

Sobre los vasos produce vasoconstricción arterial, que junto con el aumento de la frecuencia cardíaca puede llevar a elevación de la presión arterial. Sobre el sistema nervioso central produce una leve acción estimulante, especialmente en los pacientes sensibles a los efectos de los fármacos simpaticomiméticos.

Sobre el sistema respiratorio actúa relajando la musculatura bronquial, y produciendo un grado de vasoconstricción que lleva a la reducción del edema de la mucosa.

Sobre el tracto gastrointestinal posee acciones inhibidoras de la musculatura lisa. Las acciones aprovechadas en **Nastizol Compositum** son la vasoconstrictora (potente efecto descongestivo de la mucosa respiratoria) y la broncodilatadora.

**b) Clorfeniramina:** Es un potente agente antihistamínico, del grupo de las promilaminas. Los antihistamínicos en general, además de su acción específica (antagonismo competitivo sobre la histamina) poseen acciones directas sobre el organismo que pueden considerarse efectos colaterales inde-

de los simpaticomiméticos.

**c) Paracetamol:** puede aumentar la toxicidad del cloranfenicol.

**d) Bromhexina:** potencia el efecto broncodilatador de los beta 2 adrenérgicos.

**Reacciones Adversas:** A las dosis terapéuticas recomendadas, el medicamento es generalmente bien tolerado y no presenta efectos colaterales ni secundarios. En personas hipersusceptibles, pueden presentarse trastornos leves que desaparecen espontáneamente, con la disminución de la dosis o con la suspensión del tratamiento.

Se han descrito: sequedad de boca, acidez, náuseas, vómitos, diarrea, anorexia, cefalea, somnolencia o excitación, nerviosismo, fatiga, mareos, dilopía.

En raros casos, los fármacos simpaticomiméticos pueden llegar a provocar, con dosis elevadas, temblores, inquietud, dificultades respiratorias, disuria, arritmias cardíacas, colapso cardiovascular, convulsiones. Con la Pseudoefedrina estos eventos son excepcionales.

En un número escaso de pacientes, la Bromhexina puede llegar a producir trastornos gastrointestinales leves, que desaparecen rápidamente.

**Sobredosisificación:** Aún no se han reportado con esta asociación, casos de sobredosis no tratada.

Debido a una sobredosisificación o intoxicación accidental podrían llegar a presentarse síntomas tales como mareos, vómitos y dolor abdominal.

El tratamiento puede incluir lavado gástrico, carbón activado, acetilcisteína y eventualmente, hemodíalisis.

Ante la eventualidad de una sobredosisificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro Toxicológico, en especial:

Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez: Tel. (011) 4962-6666/2247.

Hospital Dr. Alejandro Posadas: Tel. (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Hospital de Niños Dr. Pedro de Elizalde Tel. (011) 4300-2115.

**Presentación:** Envases conteniendo 150 ml.

**Conservar al abrigo del calor (no mayor de 30 °C).**

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

Especialidad Médica Autorizada por el Ministerio de Salud.  
Certificado N° 35.683.

La consulta médica regular es uno de los pilares de la Medicina Preventiva. Consulte periódicamente a su médico.

Prospecto autorizado por la ANMAT. Disposición N° 0632/99.



**Laboratorios Bagó S.A.**

Investigación y Tecnología Argentina

Adm.: Bernardo de Irigoyen N° 248. (C1072AAF)

Tel.: (011) 4344-2000/19, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 N° 1429. (B1904CIA) Tel.: (0221) 425-9550/54. La Plata.

960 709 B



seables (aunque algunos sean útiles terapéuticamente).

Tales efectos sobre el sistema nervioso central (acción depresora, somnolencia), sistema autónomo (sequedad de mucosas), tracto gastrointestinal (emesis) son mínimos con la clorfeniramina.

En **Nastizol Compositum** se aprovecha su acción para combatir la molestia sintomatológica que acompaña a la mayoría de los procesos respiratorios alérgicos (estornudos, rinorrea, obstrucción nasal, escozor ocular y faringeo).

Su ligera acción sedante central pone también al paciente en mejores condiciones subjetivas frente a su afección.

**c) Bromhexina:** Es un compuesto semisintético preparado a partir de la vacinia, alcaloide extraído de la planta *Adhatoda vasica*. Químicamente es un derivado bromado del benclonimio.

Administrada por vía bucal produce el aumento de la cantidad de secreciones bronquiales (acción expectorante) y una disminución de la viscosidad -fluidificación- de esas mismas secreciones (acción mucolítica).

Esos efectos generan a su vez una acción antitusiva indirecta pues el mucos fluidificado "tapiza" la mucosa bronquial, disminuyendo la irritación que es causa de los productos.

**d) Paracetamol, Acetaminofeno o N-Acetil Para Amino Fenol:** El paracetamol es un fármaco con propiedades analgésicas, antipiréticas y antiinflamatorias perteneciente al grupo de derivados del para-aminofenol.

El efecto analgésico se ejerce especialmente sobre las estructuras somáticas, teniendo poca influencia sobre el dolor visceral.

La acción antipirética es evidenciada sólo en los casos en que existe fiebre (no modificando la temperatura cuando ésta es normal) mediante aumento de la termólisis, vasodilatación cutánea y sudoración. La acción antiinflamatoria es débil.

#### **Farmacocinética:**

**a) Pseudoefedrina.** El grupo de las fenilaminas -de la cual la pseudoefedrina forma parte como ya se ha mencionado- se absorbe bien en el tracto gastrointestinal, por lo que resulta activa por vía bucal.

Luego de la administración oral, los efectos comienzan a manifestarse en 15-30 minutos, notándose su máxima intensidad entre los 30 y 60 minutos. A diferencia de otras aminas simpaticomiméticas, las fenilaminas no son atacadas por la catecol-O-metiltransferasa ni por la monoaminoxidasa. En el organismo, la droga sufre una N-desmetilación parcial con posterior oxidación.

La excreción se produce por orina, en parte como droga inalterada (55 - 90%) y en parte bajo la forma de metabolitos provenientes de las transformaciones citadas. Su vida media plasmática es de 5-8 horas, pero su eliminación urinaria (y por lo tanto su vida media) dependen del pH urinario: con orinas ácidas aumenta la eliminación mientras que con orinas alcalinas, disminuye.

Se excreta por leche materna (aproximadamente el 0,5% de una dosis única). Puede pasar a placenta.

**b) Clorfeniramina.** Esta droga se absorbe fácilmente por todas las vías de administración. Por vía bucal, sus efectos se observan a los 20-30 minutos de la ingesta, llega al máximo a la 1 ó 2 horas y tiene una duración de 3 a 6 horas. Una vez absorbida, se distribuye por todos los órganos.

Se sabe que se metaboliza casi totalmente en el organismo -principalmente en hígado- y que sus metabolitos, no bien identificados, así como una pequeña porción no transformada, se excretan en la orina.

**c) Bromhexina.** Se absorbe bien en el tracto gastrointestinal.

En el organismo, a nivel del hígado, sufre una biotransformación compleja por hidroxilación, desmetilación y ciclicación. Los metabolitos producidos, así como parte de la bromhexina no modificada, se excretan en la orina y heces.

**d) Paracetamol.** Es perfectamente absorbido cuando se lo administra por vía

bucal.

Pasa luego a sangre, donde alcanza una concentración máxima a la 1-2 horas luego de la ingestión y se distribuye en los tejidos.

Su rápida transformación metabólica hace que los niveles sanguíneos caigan rápidamente (vida media 3-4 horas), de modo que existe muy poca acumulación. Se elimina por la orina, un 5% en forma libre y cerca del 85% conjugado con los ácidos glucurónico y sulfúrico.

Una pequeña porción se transforma en para-aminofenol.

#### **Posología y forma de administración:**

*Cada ml de Nastizol Compositum contiene: 6 mg de Pseudoefedrina; 0,4 mg de Clorfeniramina; 0,8 mg de Bromhexina; 25 mg de Paracetamol.* La dosis se ajustará según criterio médico al cuadro clínico del paciente.

La posología pediátrica total/día es la siguiente:  
Sulfato de Pseudoefedrina: 5 mg/kg/día; Maleato de Clorfeniramina: 0,35 mg/kg/día; Clorhidrato de Bromhexina: 1 mg/kg/día; Paracetamol: 50 mg/kg/día.

Como dosis media de orientación simplificada se aconseja:

---

**Niños de 18 meses a 2 años:** 2,5 ml, 3 ó 4 veces por día.

---

**Niños de 3 a 6 años:** 5 ml, 3 ó 4 veces por día.

---

**Niños de 7 a 12 años:** 7,5 ml, 3 ó 4 veces por día.

---

**Mayores de 12 años y adultos:** 10 ml, 3 ó 4 veces por día.

---

**Contraindicaciones:** Antecedentes de alergia a alguno de los componentes de la formulación.

Pacientes recibiendo medicamentos inhibidores de la MAO. Pacientes con glaucoma de ángulo cerrado. Hipertensión arterial severa. Enfermedad arterial coronaria severa. Hipertrofia prostática. Úlcera péptica estenosante. Obstrucción piloro-duodenal. Obstrucción de cuello vesical. Asma en un episodio agudo. Insuficiencia hepática severa. Hipertiroidismo.

**Advertencias:** El producto debe ser prescrito bajo vigilancia en pacientes añosos o debilitados.

Dado que uno de los posibles efectos secundarios del medicamento es la somnolencia, puede verse afectada la capacidad de reacción en tareas que requieran especial cuidado (manejo de automotores, máquinas, procesos de control, etc).

**Precauciones:** Al igual que todo medicamento conteniendo un simpaticomimético, **Nastizol Compositum** debe administrarse con precaución en pacientes afectados de hipertensión, diabetes mellitus, enfermedad cardiocárdica, glaucoma, hipertiroidismo o hipertrofia prostática, úlcera gástrica y trastornos de la función hepática.

En niños puede producirse una reacción paradójica, caracterizada por hiperexcitabilidad. En pacientes añosos o debilitados puede producir mareos, sedación, confusión e hipotensión.

Como con todo fármaco, no se recomienda la utilización de **Nastizol Compositum** durante el embarazo y la lactancia hasta tanto no sea demostrada la total inocuidad en tales estados.

No se recomienda la administración simultánea de agentes depresores del sistema nervioso central (como benzodiazepinas, barbitúricos y/o bebidas alcohólicas), pues puede presentarse potenciación de efectos.

#### **Interacciones:**

**a) Clorfeniramina:** *Barbitúricos, alcohol, benzodiazepinas y otros depresores del SNC:* los antihistamínicos pueden ampliar los efectos de esos fármacos.

*Inhibidores de MAO:* prolongan y aumentan los efectos de los antihistamínicos.

**b) Pseudoefedrina:** *Reserpina, Metildopa:* las aminas simpaticomiméticas pueden reducir sus efectos antihipertensivos.

*Inhibidores de MAO. Bloqueantes beta-adrenérgicos:* aumentan los efectos