

HIDRAFIX®

cloreto de sódio, cloreto de potássio, citrato de sódio, glicose

Leia com atenção, antes de usar o produto.

Forma farmacêutica, apresentação e via de administração
Solução concentrada. Embalagens com 2 flaconetes com 25 ml nos sabores framboesa, laranja e uva. Uso oral.

USO PEDIÁTRICO E ADULTO

Composição

Cada ml da solução preparada contém:

Cloreto de sódio 2,34 mg
Cloreto de potássio 1,49 mg
Citrato de sódio 1,96 mg
Glicose 19,83 mg
Veículo aromatizado q.s.p. 1 ml
Cada 1000 ml da solução preparada proporciona 60 mEq de sódio, 20 mEq de potássio, 60 mEq de cloreto, 20 mEq de citrato e 110 mMol de glicose.

Excipientes: **Sabor framboesa:** metilparabeno, propilparabeno, álcool etílico, sacarina sódica, água purificada, aroma de framboesa e corante vermelho Ponceau 4R. **Sabor laranja:** metilparabeno, propilparabeno, álcool etílico, sacarina sódica, água purificada, aroma de laranja e corante amarelo crepúsculo. **Sabor uva:** metilparabeno, propilparabeno, álcool etílico, sacarina sódica, água purificada, aroma de uva, corante azul brilhante e corante vermelho Ponceau 4R.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

A ação esperada deste medicamento é prevenir a desidratação ou manter a recuperação de água e sais que se conseguiu na reidratação.

Cuidados de armazenamento

Conserva o produto na embalagem original e à temperatura ambiente (15°C a 30°C).

Prazo de validade

O prazo de validade está impresso na embalagem do produto. Após o preparo da solução, o produto deve ser mantido em local fresco, devendo ser utilizado dentro de 24 horas. Passado esse prazo, o que restar da solução deve ser eliminado e, se necessário, abrir novo flaconete. Não use medicamento com o prazo de validade vencido, pois, além de não obter o efeito desejado, você estará prejudicando sua saúde.

Gravidez e lactação

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

Cuidados de administração

Hidrafix® deve ser diluído antes do uso, conforme especificado em "Posologia e modo de usar". Use a quantidade

NYCOMED

correta de água. A solução preparada de Hidrafix® deve ser dada à vontade, pura, mas intercalando-se com administração de outros líquidos (água, sucos, chás, leite, sopas), por um ou dois dias, ou pelo tempo que o médico indicar.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Interrupção do tratamento

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações adversas

Ainda não foram relatadas reações adversas com o uso do produto.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Leia com atenção as "Contra-Indicações" e "Precauções"; em caso de dúvida, consulte seu médico.

Contra-indicações e precauções

Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Riscos da automedicação: NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

Como evitar a diarreia e a desidratação

A diarreia e a desidratação podem ser evitadas com cuidados de higiene: lave bem as mãos e os seios antes de amamentar; lave bem as mãos e os utensílios antes de preparar a comida; toda a louça onde a criança come deve ser bem limpa; mantenha os alimentos protegidos do calor e cobertos, para evitar insetos e pó. Em dias de calor, vista a criança com roupas leves e ofereça líquidos à vontade.

O leite materno é o melhor alimento para crianças pequenas e ajuda a evitar diarreia e desidratação; amamente seu filho sempre que possível.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Características

Hidrafix® é um medicamento cuja composição permite repor a água corporal e eletrólitos (sódio, potássio, cloreto, citrato) que são perdidos durante episódios de diarreia aguda, com ou sem vômitos, em crianças e adultos. Corrige-se assim os desequilíbrios hidroeletrólítico e ácido-básico.

Indicações

Para prevenção de perdas de água e sais minerais (desidratação) e manutenção da hidratação após a fase de reidratação.

Contra-indicações

Hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Vigência de íleo-paralítico, obstrução e perfuração intestinal e vômitos incoercíveis.

Precauções e advertências

Administração com cautela se a função renal estiver diminuída.

Atenção diabéticos: contém açúcar.

Interações medicamentosas

Até o momento não foram relatados casos de interação medicamentosa com o uso do produto. Hidrafix® pode ser usado como tratamento complementar, associado a outros medicamentos, dependendo da etiologia da moléstia.

Reações adversas

Ainda não foram relatadas reações adversas com o uso do produto.

Posologia e modo de usar

Diluir o conteúdo de 1 flaconete (25 ml) em um copo ou mamadeira, completando para 250 ml com água potável fria, previamente filtrada e/ou fervida. A solução preparada deve ser mantida em vasilhame tampado e em lugar fresco, devendo ser utilizada dentro de 24 horas. Passado esse prazo, o que restar da solução deve ser eliminado e, se necessário, abrir novo flaconete. A solução preparada deve ser oferecida ao paciente com frequência, de acordo com o quadro clínico ou a critério médico alternando-se com outros líquidos (leite, sucos, chás, sopas, água). Adicionalmente, pode-se administrar o produto após cada evacuação líquida.

Superdose

Se a função renal estiver normal, nas primeiras horas de reidratação, dificilmente ocorrerá superdose, pois os rins excretam excessos de eletrólitos. No caso de superdose pode ocorrer hipernatremia e/ou hiperpotassemia. As formas leves são geralmente assintomáticas. Hipernatremia severa pode manifestar-se por febre elevada, sede, oligúria, alteração da consciência, irritabilidade, hiperreflexia, rigidez de nuca e convulsões; quando não corrigida, pode levar a lesão cerebral. Hiperpotassemia severa pode causar fraqueza e paralisia musculares, arritmias cardíacas, falência circulatória e parada cardíaca.

Tratamento: acompanhamento de dosagens freqüentes de eletrólitos sanguíneos. Administração de água, alternadamente com a solução para TRO, ou substituição por hidratação I.V., orientada por dosagens de eletrólitos sanguíneos. Em hiperpotassemia, acompanhamento por ECG; medidas paliativas de curta duração, visando impedir ação tóxica sobre o miocárdio, como injeção I.V. de gluconato de cálcio, infusão de soluções alcalinizantes, infusão de insulina e glicose (1U/4g) para favorecer a

entrada de potássio nas células. Nos casos mais graves de hipernatremia e/ou hiperpotassemia é indicada diálise. **SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.**

MS - 1.0639.0162
Farmacêutico Responsável: Wagner Moi
CRF-SP nº 14.828

Nº do lote, data da fabricação e data da validade: vide cartucho.

Nycomed Pharma Ltda.

Rodovia SP 340 S/N, Km 133,5
Jaguariúna - SP
CNPJ 60.397.775/0008-40
Indústria Brasileira

HIFL_NSPC_0607
Cód. Laetus: 192

EM CASO DE DÚVIDAS LIGUE GRATUITAMENTE
SAC: 0800-7710345
www.nycomed.com.br

Cód.: 1037409
150x210 mm