

PROSPECTO ERNODASA

ERNODASA

COMPOSICIÓN

Por cápsula:

Estreptoquinasa 10.000 U.I.

Estreptodornasa 2.500 U.I.

Excipientes: lactosa, estearato magnésico, talco, gelatina, dióxido de titanio (E-171), indigotina (E-132) y azorubina (E-122).

INDICACIONES

Tratamiento de procesos inflamatorios en los que se presenten colecciones de sangre y/o exudados fibrinosos y purulentos.

POSOLOGÍA

Salvo criterio médico:

1 cápsula cada 6 horas durante 4 a 6 días.

En cuadros agudos pueden utilizarse, como terapéutica de ataque, dosis mayores.

Dosis terapéutica máxima: 2 cápsulas 4 veces al día.

ADVERTENCIA

“Advertencias sobre excipientes”

Este medicamento contiene azorubina como excipiente. Puede causar reacciones de tipo alérgico, incluyendo asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

CONTRAINDICACIONES

ERNODASA está contraindicada en pacientes con procesos hemorrágicos activos, o que presenten alguna deficiencia en la hemostasia.

Contraindicaciones relativas:

Pacientes con un elevado riesgo de hemorragia (hipertensos, hemiplégicos, etc.).

PRECAUCIONES

En las intervenciones quirúrgicas mayores conviene no iniciar el tratamiento con ERNODASA hasta el 7º día del postoperatorio y bajo control adecuado.

INTERACCIONES

El tratamiento previo con anticoagulantes representa una incompatibilidad relativa. El efecto de la heparina puede bloquearse con el sulfato de protamina, administrado antes del tratamiento con ERNODASA. Igualmente los anticoagulantes cumarínicos pueden neutralizarse con vitamina K₁ hasta la normalización del valor de Quick.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Debido a la pureza del preparado se originan raramente. En ocasiones pueden aparecer fenómenos de sensibilización en individuos con índice alto de antiestreptoquinasas y antitstreptodornasas. El tratamiento consiste en la supresión de la administración de ERNODASA y las medidas usuales antialérgicas.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

Los componentes activos de ERNODASA no presentan toxicidad “per se”. Las reacciones de tipo alérgico, aunque poco usuales, se tratan del modo habitual en estos casos (antihistamínicos, corticoides).

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACIONES

Envases con 20 y 40 cápsulas conteniendo 10.000 U.I. de Estreptoquinasa y 2.500 U.I. de Estreptodornasa.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Laboratorios ERN, S.A. Perú, 228 – 08020 Barcelona. España.

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

Laboratorios ERN, S.A. Gorcs i Lladó, 188. 08210 – Barberá del Vallés, Barcelona. España.