

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE HEXALECTOL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Lea cuidadosamente este folleto ante de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier otra duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Hexalectol comprimidos recubiertos

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:

Ácido glutámico 400 mg

Piridoxina clorhidrato 2,00 mg

Excipientes c.s.: Glicolato sódico de almidón de papa tipo A, almidón de maíz, povidona, talco, estearato de magnesio, alcohol polivinílico, dióxido de titanio, macrogol.

FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos recubiertos

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral

INDICACIONES

Agotamiento psíquico. Astenia funcional. Trastornos de la memoria. Retardo intelectual. Disfunción cerebral mínima. Síndrome postcontusional (pos TEC).

POSOLOGIA

Adultos: 2 comprimidos recubiertos cada 8 horas, durante 15 días. Continuar con la mitad de la dosis durante 3 meses.

Niños: 1 comprimido recubierto cada 8 horas, durante 15 días. Continuar con 1 comprimido recubierto al día durante 3 meses.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula

INTERACCIONES

No existen interacciones bien documentadas de algún medicamento con ácido glutámico.

Los pacientes que reciben monoterapia con levodopa (es decir, sin un inhibidor de la descarboxilasa como la carbidopa) deben evitar suplementos de piridoxina o vitamina B6 que exceden la dosis diaria recomendada.

Los medicamentos que aumentan la eliminación renal de la piridoxina o antagonizan sus efectos incluyen la isoniazida, INH, cicloserina, hidralazina y varios inmunosupresores.

Los pacientes susceptibles a la deficiencia de piridoxina incluyen aquellos con uremia, alcoholismo, hipertiroidismo, síndromes de mala absorción, e insuficiencia cardíaca congestiva. Estos pacientes deben

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE HEXALECTOL COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

ser estrechamente monitorizados para detectar signos de anemia por deficiencia inducida por fármacos o neuritis al reducir cualquiera de los medicamentos antes mencionados.

Por el contrario, la piridoxina es recomendada para los pacientes con sobredosis aguda isoniazida.

La administración diaria de piridoxina reduce las concentraciones séricas de fenobarbital. Las concentraciones séricas de fenobarbital deben ser monitorizadas si se añade piridoxina.

Las dosis altas de piridoxina pueden reducir las concentraciones séricas de fenitoína al aumentar el metabolismo de la fenitoína, con pérdida del control de las convulsiones.

Embarazo y lactancia

Categoría A. C a dosis altas

Lactancia: compatible

REACCIONES ADVERSAS Y EFECTOS SECUNDARIOS

Generalmente, el ácido glutámico no produce efectos secundarios en la mayoría de la gente; sin embargo, las personas con enfermedad hepática o renal no deben tomar grandes cantidades de aminoácidos sin consultar antes a un profesional de la salud.

Se piensa que la sobreestimulación de los receptores de glutamato es una causa posible de algunas enfermedades neurológicas, como la esclerosis lateral amiotrófica (enfermedad de Lou Gehrig) y la epilepsia; por lo tanto, las personas con enfermedades neurológicas deben consultar a un médico antes de tomar suplementos con glutamato.

La piridoxina es considerada como desprovista de toxicidad en las dosis regulares. Sin embargo, se han reportado parestesia, somnolencia, náuseas/vómitos, dolor de cabeza y niveles bajos de ácido fólico en suero.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Guardar en su envase original, protegido del calor, luz y de la humedad.

Mantener lejos del alcance de los niños.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico

No recomiende este medicamento a otra persona.