

Ebastina, tableta, 20mg

Nivel de prescripción:

II.

Código institucional:

10588.

Principio Activo:

Ebastina. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Tableta.

Concentración:

20 mg.

Código ATC:

R06AX22. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

10 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Adultos y niños mayores de 12 años: La dosis recomendada es de 10 mg una vez al día, aunque algunos pacientes pueden requerir una dosis de 20 mg una vez al día.

Población pediátrica (niños menores de 12 años):

La forma farmacéutica comprimidos no es adecuada para la administración de dosis inferiores a 10 mg ni para aquellos pacientes que tengan problemas de deglución. No se ha establecido la seguridad de 20 mg en niños menores de 12 años. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento sintomático de rinitis alérgica (estacional y perenne) asociada o no a conjuntivitis alérgica, urticaria crónica idiopática y dermatitis alérgica. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Reacciones adversas:

Muy frecuentes: Dolor de cabeza.

Frecuentes: somnolencia, boca seca.

Raras: Reacciones de hipersensibilidad, nerviosismo, insomnio, mareo, hipoestesia, disgeusia, palpitaciones, taquicardia, dolor abdominal, vómitos, náuseas, dispepsia, hepatitis, colestasis, pruebas analíticas de función hepática anómalas, urticaria, erupción, cutánea, dermatitis, trastornos menstruales, edema y astenia. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Precauciones de uso:

Pacientes con riesgo cardíaco conocido tales como pacientes con prolongación del intervalo QT, hipocalemia, tratamiento concomitante con medicamentos que incrementen el intervalo QT o que inhiban el enzima CYP3A4, tales como antifúngicos azólicos como ketoconazol e itraconazol y antibióticos macrólidos como eritromicina.

En pacientes con insuficiencia hepática grave no se han realizado estudios con dosis superiores a 10 mg, por lo que en estos pacientes no debe excederse la dosis máxima recomendada (10 mg de ebastina/día). (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Interacciones:

Antifúngicos azólicos como ketoconazol e itraconazol, antibióticos macrólidos como eritromicina, rifampicina. Puede potenciar los efectos de otros antihistamínicos. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Se dispone de datos limitados relativos al uso de ebastina en mujeres embarazadas. Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de ebastina durante el embarazo.

Lactancia:

Se desconoce si ebastina se excreta en la leche materna. El alto grado de unión a proteínas (>97%) de la ebastina y su metabolito principal, carebastina, sugiere que no se produce excreción del medicamento en la leche materna. Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de ebastina durante la lactancia. (Laboratorios Cinfa, S.A., 2021)

Referencias bibliográficas:

Laboratorios Cinfa, S.A. (Septiembre de 2021). Agencia Española de Medicamentos y Productos. Recuperado marzo de 2023, de Ebastina:
https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/67674/FT_67674.pdf

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado marzo de 2023, de Ebastine:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=R06AX22