

## FLUMIL®

(Aminofenazona/Bufenina/Difenilpiralina)  
Antihistamínico, analgésico y  
descongestivo nasal



### FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN

Cada 100 mL contienen:

Aminofenazona	2.0 g
Clorhidrato de bufenina	75 mg
Clorhidrato de difenilpiralina	75 mg
Excipiente c.b.p.	100 mL

### INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Antihistamínico, analgésico y descongestivo nasal. Auxiliar en el alivio de los síntomas de la rinitis aguda, rinitis alérgica, sinusitis y rinofaringitis.

### CONTRAINDICACIONES

Úlcera péptica activa e hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, taquicardia paroxística, infarto del miocardio, angina de pecho grave, hipertiroidismo, anemia, glaucoma, diabetes mellitus, simultáneamente con medicamentos depresores del sistema nervioso central, durante el embarazo, lactancia y menores de 2 años.

### PRECAUCIONES GENERALES

No se administre junto con depresores del sistema nervioso, ni con bebidas alcohólicas. Este medicamento contiene un antihistamínico. No debe manejarse vehículos, ni operar máquinas.

### RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

No se use durante el embarazo ni la lactancia.

### REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Eventualmente puede producir palpitaciones, cefalea, sequedad de boca y nariz, agranulocitosis, mareos, náuseas, nerviosismo, taquicardia, hipotensión arterial, somnolencia, sedación,

laxitud, retención urinaria, porfiria.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

El clorhidrato de difenilpiralina potencia los efectos de anticolinérgicos como la atropina y los antidepresivos tricíclicos.

### PRECAUCIONES Y RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD

Tras la administración de **FLUMIL** no se han reportado efectos teratogénicos ni sobre la fertilidad. Sin embargo, no debe administrarse durante el embarazo.

### DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

Cada mL equivale a 20 gotas.

Niños hasta 12 años, 1 gota/Kg de peso /toma, cada 4 horas (no exceder de 35 gotas por toma).

Niños mayores de 12 años y adultos: 4 mL como dosis inicial y después 2 mL cada 4 horas, durante el día.

### MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Hasta al momento no hay información acerca de sobredosificación, sin embargo, se sugiere tomar las medidas generales en caso de que se presente.

### PRESENTACIONES

Caja con frasco de vidrio con 25 mL de solución y gotero.

Caja con frasco con 50 mL de solución y vaso dosificador.

## **LEYENDAS DE PROTECCIÓN**

Literatura exclusiva para médicos.

No se deje al alcance de los niños.

Su venta requiere receta médica.

Contiene 50.0 % de azúcar.

Reporte las sospechas de reacción adversa al correo: [farmacovigilancia@cofepris.gob.mx](mailto:farmacovigilancia@cofepris.gob.mx)

No se administre durante el embarazo, lactancia, ni en menores de 6 meses.

## **HECHO EN MÉXICO POR:**

Laboratorios Senosiain S.A. de C.V.

Camino a San Luis Rey No. 221.

Ex Hacienda Santa Rita.

C.P. 38137, Celaya, Guanajuato. México.

Reg. No. 82432 SSA IV

® Marca Registrada