

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **NITRUS** y cada vez que repita la receta ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmula

Cada 10 ml contiene: Levocarnitina 1,00 g. Excipientes: sorbato de potasio; sucralosa; esencia de naranja; alcohol; ácido clorhídrico; agua purificada.

¿Qué es NITRUS y para qué se usa?

NITRUS Solución oral contiene como sustancia activa un tipo de proteína denominado L-Carnitina.

NITRUS solución oral no contiene azúcar.

NITRUS solución oral está indicado en adultos y niños en las siguientes situaciones:

- Tratamiento de deficiencias primarias y secundarias de L-Carnitina

Antes de usar NITRUS

No use NITRUS si

Si es alérgico al principio activo o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.

Tenga especial cuidado con NITRUS

Consulte con su médico antes de empezar a tomar **NITRUS** si:

- Tiene problemas renales o si está siendo sometido a diálisis
- Es diabético y está siendo tratado con insulina o con hipoglucemiantes orales (medicamentos que se usan para tratar la diabetes), porque **NITRUS** podría ocasionar una mayor reducción de los niveles de azúcar en sangre. En estos casos, el médico le pedirá que realice controles frecuentes de sus niveles de azúcar en la sangre.
- Está tomando medicamentos que reducen la coagulación de la sangre (anticoagulantes)
- Si tiene precedentes de ataques convulsivos.

NITRUS contiene 1,2% peso/volumen de alcohol etílico/etanol. No debe administrarse en pacientes bajo tratamiento con disulfiram

Si tiene dudas sobre alguno de estos aspectos, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar **NITRUS**.

Toma simultánea de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Informe a su médico si está tomando fármacos cumarínicos (anticoagulantes). Su médico podría tener que realizarle pruebas para controlar su coagulación.

¿Cómo usar NITRUS?

NITRUS solución oral se administra por vía oral.

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. Si tiene dudas, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico. La solución oral de levocarnitina se pueden consumir sola o disuelta en una bebida u otro alimento líquido, en ese caso debe tomarse inmediatamente tras su preparación.

La dosis recomendada es:

Déficit primario y secundario de L-Carnitina por alteraciones metabólicas: la dosis será establecida por su médico en función de la edad y el peso del paciente, así como de la situación de la patología.

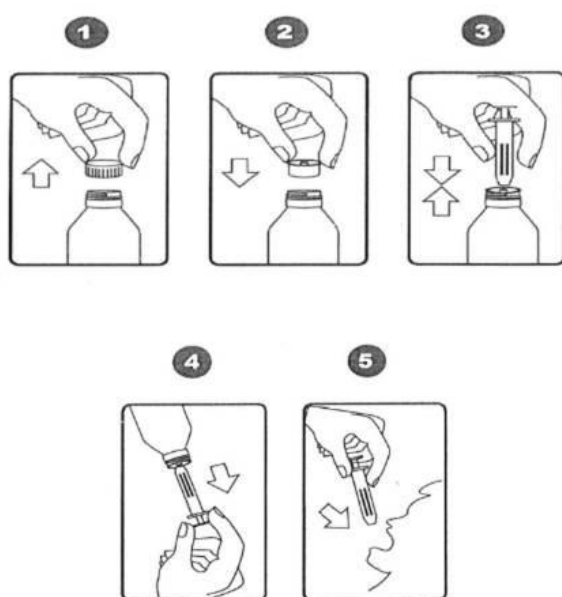
- *Neonatos:* se recomiendan dosis iniciales de 50 mg/kg/día, repartidos en dosis cada 3 o 4 horas. Esta dosis inicial se puede ajustar a 50-100 mg/kg/día en función de las necesidades de cada paciente. En algunos casos, el médico puede aumentar la dosis hasta 300 mg/kg/día.
- *Niños y adolescentes:* la dosis inicial será de 50 mg/kg/día repartidas en dosis cada 3-4 horas. Esta dosis se puede ajustar a 50-100 mg/kg/día siempre divididas en tomas cada 3 ó 4 horas. En algunos casos, esta dosis se puede aumentar hasta 300 mg/kg/día, siendo la dosis máxima de 3.000 mg/día.
- *Adultos:* la dosis habitual es de 1.000 mg/día, repartidos en dosis cada 3 o 4 horas. Esta dosis puede variar de 1.000-3.000 mg/día, aunque en algunos casos más graves pueden requerirse dosis más altas.

MODO DE ADMINISTRACIÓN

Se deben seguir exactamente las instrucciones de administración de este medicamento que se detallan en el siguiente esquema:

Abrir el frasco (figura 1) e introducir el inserto en el interior de la boca del frasco

(figura 2). Luego se debe colocar el dosificador bucal en el inserto (figura 3). Utilizando este dosificador bucal se debe extraer del frasco la cantidad prescrita de L-Carnitina (figura 4). Luego administrar al paciente (figura 5). El dosificador bucal posee una escala graduada cada 0,5 ml. El dosificador bucal deberá limpiarse y secarse después de cada uso. Una vez que el frasco esté vacío, el dosificador bucal debe ser desechado.



Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en período de lactancia ó cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Si está embarazada o en período de lactancia, no debe tomar NITRUS salvo que su médico se lo indique.

Uso en niños

Se puede utilizar en neonatos, niños y adolescentes. La dosis será establecida por su médico en función de la edad y el peso del paciente, así como de la situación de la patología.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos y uso de maquinaria

El uso de NITRUS solución oral no afecta a su capacidad para conducir o utilizar máquinas.

NITRUS no contiene sodio en su formulación.

Toma conjunta de NITRUS con alimentos y bebidas

La solución oral de NITRUS se puede consumir sola o disuelta en una bebida u otro alimento líquido.

Uso apropiado del medicamento NITRUS***Si se olvidó de tomar NITRUS***

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome la siguiente dosis de la forma habitual.

Si interrumpe el tratamiento con NITRUS solución oral

No interrumpa el tratamiento con este medicamento sin consultar previamente a su médico. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

A tener en cuenta mientras toma NITRUS***Efectos indeseables (adversos)***

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- cefalea
- hipertensión, hipotensión
- trastornos del gusto (disgeusia), ardor de estómago, boca seca
- olor anormal de la piel
- espasmos musculares
- dolor en el pecho, sensación anormal, fiebre
- presión arterial aumentada

Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes):

- Incremento del Cociente Internacional Normalizado (RIN)

Efectos adversos de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- convulsión, mareo
- sensación de aleteo o golpeteo en el pecho (palpitaciones)
- dificultad para respirar (disnea)
- picor, erupción - tirantez muscular

Se han descrito algunos casos de convulsiones en pacientes con precedentes de actividad convulsiva después de la administración de L-carnitina por vía oral o intravenosa.

¿Cómo conservar NITRUS?

- Conservar en su envase original en lugar seco, desde 15°C hasta 25 °C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Una vez abierto el producto se debe conservar en lugar seco desde 15°C hasta 25°C. y puede ser consumido durante 6 meses.

Presentación

Envases con 30 ampollas bebibles y con frasco por 150 ml acompañado de jeringa dosificadora.

Fecha de última revisión: Febrero de 2026.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



Si Ud. toma dosis mayores de NITRUS de las que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas”.

**“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar
la ficha que está en la Página Web de la ANMAT**

**<https://vigiflow-eforms.who-umc.org/ar/medicamentos> o llamar a
ANMAT responde 0800-333-1234”**

Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION.

Certificado N° 60.532

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

