FN/2003/PAF/007 HARPAGOFITO, RAÍZ DE

FORMULARIO NACIONAL







NIPO AEMPS: 134-20-002-3 NIPO AEBOE: 090-22-245-5





FN/2003/PAF/007

HARPAGOFITO. RAÍZ DE

Harpagophyti radix

1. Nombre: Raíz de harpagofito.

2. Sinónimos

Raíz de garra del diablo. Raíz de harpago. Raíz de Windhoeck.

3. Definición

La raíz de harpagofito consiste en las raíces secundarias, tuberosas, cortadas y desecadas de Harpagophytum procumbens D. C. Contiene no menos del 1,2% de harpagósido $(C_{24}H_{30}O_{11})$ M. 494,5), calculado en relación a la droga desecada.

4. Características

La raíz de harpagofito se presenta en formas de rodajas gruesas enteras o fragmentadas, duras, de color pardo grisáceo a pardo amarillento, con una zona cortical estrecha y un cilindro central ancho.

Se caracteriza por tener un intenso sabor amargo.

Composición: iridoides heterosídicos: harpagósido, procúmbido, procumbósido y sus ésteres con el ácido p-cumarínico.

5. Identificación y control de calidad

Debe cumplir RFE Monografía N.º 1095.

6. Propiedades farmacológicas

Antiinflamatorio y analgésico. Digestivo, colagogo y estimulante del apetito.

7. Indicaciones terapéuticas

Está indicado como coadyuvante en el tratamiento de las afecciones inflamatorias y degenerativas del aparato locomotor, particularmente tendinitis, dolores reumáticos y artrosis

También es útil en estados de inapetencia y dispepsias.

Posología:

Como analgésico y antiinflamatorio: 1,5-3 g de droga en decocción, 1-3 g de droga o dosis equivalentes de extracto acuoso o hidroalcohólico, tres veces al día.

Como estimulante del apetito y digestivo: 0,5 g de droga en decocción, 3 ml de tintura (1:10. 25% de etanol) o preparaciones con equivalente índice de amargor, tres veces al día, media hora antes de las comidas.

Duración del tratamiento: en procesos subagudos o crónicos es recomendable una administración prolongada (2 a 3 meses).

8. Precauciones, contraindicaciones e interacciones En caso de colelitiasis, se debe usar sólo por prescripción facultativa. De acuerdo con la práctica médica habitual, no debe utilizarse durante el embarazo y la lactancia sin supervisión médica.

Contraindicado en úlceras gastroduodenales. Este medicamento puede interaccionar con medicamentos cardiotónicos o antiarrítmicos.

9. Reacciones adversas

Puede originar trastornos gastrointestinales leves, especialmente a dosis elevadas.

10. Consideraciones farmacotécnicas

Debe conservarse en recipientes herméticamente cerrados y protegidos de la luz, del calor y de la humedad.

11. Observaciones