BUTILBROMURO DE HIOSCINA LIF N-Butilbromuro de Hioscina 10 mg

Comprimidos

Industria Argentina

VENTA LIBRE

COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido contiene:

Hioscina Butil Bromuro 10mg, Estearato de Magnesio 1,72mg, Lactosa Monohidrato 151,8mg, P.V.P. K30 2,8mg, Rojo Allura 0,08mg, Talco 2mg, Almidón de maíz 63mg.

USO DEL MEDICAMENTO: LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACIÓN

La hioscina N-butilbromuro es un derivado semisintético que se obtiene de extractos vegetales (Dalura estramonium) y posee efecto antiespasmódico relajando la musculatura de la zona abdominal y pelviana (aparato digestivo, vías biliares y urinarias y órganos genitales femeninos).

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Antiespasmódico.

INDICACIONES

Alivio temporario del malestar producido por espasmo doloroso del tubo digestivo, vías biliares y urinarias y aparato genitourinario.

COMO USAR ESTE MEDICAMENTO

Dosis: Adultos y niños mayores de 12 años: 1 a 2 comprimidos de tres a cinco veces al día.

Modo de Uso:

Vía de administración oral.

Modo de administración:

Los comprimidos deben ser ingeridos enteros sin masticar y con adecuada cantidad de líquido.

SI LOS SÍNTOMAS (dolor espasmódico) PERSISTEN POR MÁS DE 24-48 HORAS O EMPEORAN, CONSULTE A SU MÉDICO.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Se debe tener precaución en pacientes con glaucoma de ángulo estrecho, pacientes con obstrucción de salida del flujo urinario o intestinal y en aquellos con taquicardia (aumento de la frecuencia cardíaca).

CONTRAINDICACIONES

Este medicamento no debe usarse en pacientes que sufren las siguientes enfermedades específicas: Miastenia gravis (enfermedad de los músculos), megacolon (enfermedad del intestino grueso).

Tampoco debe usarse en caso de hipersensibilidad o alergia a Hioscina N butilbromuro o cualquiera de los componentes enumerados en la fórmula.

REACCIONES ADVERSAS

Este medicamento puede ocasionalmente producir visión borrosa, sequedad de boca, reducción de la sudoración, aumento en la frecuencia cardíaca (taquicardia) y potencialmente, retención urinaria. Muy raramente se han observado reacciones alérgicas en la piel, y dificultad al respirar, observándose en casos aislados llegar hasta episodios de shock.

Interacciones:

Si Ud. se encuentra tomando alguno de los siguientes medicamentos: medicamentos para el Sistema Nervioso Central (antidepresivos tricíclicos, amantadina, metoclopramida), medicamentos para el asma (agonistas beta adrenérgicos), medicamentos cardiovasculares (quinidina), medicamentos antialérgicos (antihistamínicos) deberá consultar a su médico antes de usar este medicamento.

Si Ud.está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando de mamar, consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

SOBREDOSIS

Centro de toxicología: tel. (011)4962-666/2247 y (011)4658-777/4654-6648

CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco, a menos de 30°C, en su estuche original. Evitar la exposición a la luz. PRESENTACIONES

Comprimidos: envases conteniendo 5, 10, 20, 50 y 100 comprimidos para la venta al público, y 250, 500 y 1000 unidades para uso hospitalario exclusivamente.

"Este medicamento debe ser administrado bajo prescripción médica y no puede repetirse sin mediar una nueva receta".

LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO S.E.

French 4950 - Pcia, de Santa Fe C.P.3000

Tel /Fax: 0342 4579233/31

Dirección Técnica: Farm.María Cecilia Selis - Matrícula Nacional Nº12.024 Especialidad farmacéutica autorizada por el Ministerio de Salud de la Nación.

Certificado Nº54.049.