



CLASE FARMACOLÓGICA.

Otros antiespasmódicos en combinación con analgésicos. Código ATC: A03DC

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de ESPASMO LOXADIM® contiene propinoxato 10 mg, clonixinato de lisina 125 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido recubierto de ESPASMO LOXADIM®FORTE^{NE} contiene propinoxato 20 mg, clonixinato de lisina 250 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico, antiespasmódico.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

PROPIEDADES.

Propinoxato es un espasmolítico anticolinérgico de acción rápida, que actúa específicamente a nivel del músculo liso de las vísceras huecas, tales como estómago, intestino, vesícula y vías biliares, útero, uréteres. Disminuye la contractilidad e hipermotilidad anormales.

Clonixinato de lisina es un analgésico no narcótico, que inhibe específicamente la enzima ciclooxigenasa, evitando la formación de prostaglandinas, estimulantes directos de los neuroreceptores del dolor; al bloquear su producción, evita la captación de la sensibilidad dolorosa, independientemente de la causa, intensidad y localización.

INDICACIONES.

ESPASMO LOXADIM® y ESPASMO LOXADIM®FORTE están indicados para el tratamiento sintomático de cuadros espasmódicos de múltiple etiología a nivel digestivo, biliar, urinario y uterino. Alivian estados espasmódicos, que acompañan a gastritis, esofagitis, duodenitis, úlcera, gastroenteritis, meteorismo, diarrea, síndrome del intestino irritable, así mismo actúan contra los estados espasmódicos, que acompañan a cólicos nefríticos, pielonefritis, cistitis, litiasis renal. Indicados también en dismenorrea y cólico de origen uterino.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja en mayores de 12 años y adultos: ESPASMO LOXADIM® 1 comprimido cada 4 a 6 horas.

No exceder 6 comprimidos en 24 horas.

ESPASMO LOXADIM®FORTE 1 comprimido cada 8 a 12 horas.

No exceder 3 comprimidos en 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Epigastralgia, acidez, náuseas, vómitos, sequedad bucal, constipación, diarrea, visión borrosa, mareos, somnolencia, cefalea, palpitaciones o taquicardia. Raramente: Alergia cutánea, gastritis, sangrado gastrointestinal, retención urinaria, aumento de la presión intraocular, cansancio y disminución de la memoria.

SOBREDOSIS.

No se han informado casos de sobredosis con propinoxato y clonixinato de lisina.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad, úlcera gastroduodenal o hemorragia digestiva, hernia hialal o reflujo

gastroesofágico, insuficiencia renal y hepática, estenosis pilórica, atonía intestinal, ileo paralítico, colitis ulcerosa, miastenia gravis, glaucoma o hipertrofia prostática sintomática.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Propinoxato: Los antipsicóticos, antidepresivos tricíclicos y otras drogas con efecto anticolinérgico pueden potenciar su efecto anticolinérgico. Los antiarrítmicos adsorbentes y los antiácidos pueden disminuir su absorción.

Clonixinato de lisina: En pacientes que reciben fármacos antiagregantes plaquetarios o anticoagulantes, puede aumentar el riesgo de sangrado y el efecto anticoagulante. Los AINES pueden reducir el efecto natriurético de furosemida y potenciar la reducción del filtrado glomerular, aumentar los niveles plasmáticos de litio, aumentar el riesgo potencial de insuficiencia renal aguda en pacientes deshidratados y disminuir la eficacia de los fármacos antihipertensivos en general. Puede aumentar la toxicidad hematológica de metotrexato.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Pacientes con antecedentes de úlcera gastroduodenal o gastritis, compromiso renal, insuficiencia cardíaca congestiva, cirrosis, depleción de volumen de sodio y administración de diuréticos. Administrar con precaución en pacientes con neuropatía autonómica, hipertiroidismo, taquiarritmias, cardiopatía isquémica, hipertensión arterial o hipertrofia prostática. Puede producirse visión borrosa y algún deterioro de la atención general y de la concentración, debiendo advertirse este efecto sobre la capacidad para manejar vehículos y operar maquinarias.

Los pacientes ancianos pueden presentar una mayor sensibilidad a los anticolinérgicos y a los AINES, con una mayor incidencia de efectos adversos. Se recomienda administrar con precaución en esta población por el riesgo de glaucoma no diagnosticado.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

"Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de nuestras líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada, visitar nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 100 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fardoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG); Buenas Prácticas de Manufactura (GMP). Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



8037



02/22