



COMPOSICIÓN.

Cada ampolla ámbar de 4 ml de ESPASMO LOXADIM® contiene:
Dipirona sódica (terapirol) 2 g, propinoxato HCl 30 mg, excipientes c.s.

Cada ampolla ámbar de 4 ml de ESPASMO LOXADIM® FORTE contiene:
Dipirona sódica (terapirol) 2,5 g, propinoxato HCl 20 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACEÚTICA.

Solución inyectable.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiespasmódico, analgésico.

INDICACIONES.

ESPASMO LOXADIM® está indicado para el tratamiento sintomático de cuadros espasmódicos de múltiple etiología a nivel digestivo, urinario y uterino. Alivia estados espasmódicos que acompañan a gastritis, esofagitis, duodenitis, úlcera, gastroenteritis, síndrome del intestino irritable, así mismo actúa contra los estados espasmódicos, que acompañan a cólicos nefríticos y biliares, pielonefritis, cistitis, litiasis renal.

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, útero, uréteres; disminuyendo la contractilidad e hipermotilidad anormales.

Dipirona activa a nivel periférico la vía del óxido nítrico GMP canales de K, produciendo una relajación del músculo liso (efecto antiespasmódico) y a la vez, actúa sobre el estímulo no percibido, aliviando el dolor (efecto analgésico).

A nivel central produce un bloqueo del sistema N-metil de aspartato (NMDA), activa el sistema modulador descendente (efecto analgésico) e inhibe la COX3 (efecto antipirético).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja en mayores de 12 años y adultos:

ESPASMO LOXADIM® 1 a 2 ampollas en 24 horas vía I.M. lenta, I.V. lenta o infusión continua.

ESPASMO LOXADIM® FORTE 1 a 2 ampollas en 24 horas vía I.M. lenta, I.V. lenta o infusión continua.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

En pacientes particularmente sensibles puede observarse 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 dipirona.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad conocida a cualquiera de los componentes, úlcus gastroduodenal activo o hemorragia digestiva en curso, hernia hiatal o reflujo gastroesofágico, insuficiencia renal severa, insuficiencia hepática, estenosis pilórica orgánica, atonía intestinal, íleo paralítico, colitis ulcerosa, miastenia gravis, glaucoma o hipertrofia prostática sintomática.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

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

Dipirona puede presentar interacciones con ciclosporinas, en cuyo caso disminuye la concentración sanguínea de ciclosporina. Dipirona es metabolizada por oxidación mediante el citocromo CYP2D6. Algunos fármacos que también son metabolizados por la misma vía, como cimetidina, pueden aumentar los niveles plasmáticos y la semi-vida de eliminación de dipirona.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Pacientes con antecedentes de úlcus 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, 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.

Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

No usar después de su fecha de vencimiento.

Contáctenos a través de nuestras líneas gratuitas:

Servicio de atención al cliente: 800 - 162222

Centro de farmacovigilancia: 800 - 162636

www.breskotpharma.com

PRESENTACIONES.

Estuche x 15 ampollas.



SCIENCE. LIFE. HOPE.

R.S. N° NN-64810/2018 ESPASMO LOXADIM®

R.S. N° NN-58456/2016 ESPASMO LOXADIM® FORTE

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Buenas Prácticas de Manufactura (GMP),
Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y Sistema Integrado de Gestión ISO 9001:2015 (Gestión de calidad),
ISO 14001:2015 (Gestión ambiental), OHSAS 18001 (Gestión de seguridad y salud en el trabajo).
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

GMP
CERTIFIED QUALITY



05/18