



CLASE FARMACOLÓGICA.

Otros antiespasmódicos en combinación con analgésicos.

Código ATC: A03DC

COMPOSICIÓN.

Cada dosis de ESPASMO LOXADIM® FORTE x 2 ampollas ámbar contiene:

Ampolla 1 x 1 mL: Propinoxato HCl 30 mg, excipientes: propilenglicol, otros c.s.

Ampolla 2 x 4 mL: Dipirona sódica (terapirol) 2,5 g, excipientes c.s.

Cada dosis de ESPASMO LOXADIM® x 2 ampollas ámbar contiene:

Ampolla 1 x 1 mL: Propinoxato HCl 30 mg, excipientes: propilenglicol, otros c.s.

Ampolla 2 x 4 mL: Dipirona sódica (terapirol) 2 g, excipientes c.s.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

I.M./I.V. lenta.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiespasmódico, analgésico.

FORMA FARMACÉUTICA.

Solución inyectable.

PROPIEDADES.

Propinoxato es un espasmolítico anticolinérgico de acción rápida, 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 efectivamente el dolor.

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).

INDICACIONES.

Indicado para el tratamiento sintomático de cuadros espasmódicos de múltiple etiología a nivel digestivo, hepatobiliar, 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 biliares y renales (pielonefritis, cistitis, litiasis renal).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

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

ESPASMO LOXADIM® - ESPASMO LOXADIM® FORTE: 1 dosis combinada (ampolla 1 + ampolla 2) cada 12 o 24 horas vía I.M./I.V. lenta o infusión continua.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

En pacientes particularmente sensibles puede observarse epigastralgia, acidez, náuseas, vómitos, sequedad bucal, constipación, diarrea, visión borrosa, hipotensión arterial, mareos, somnolencia, cefalea, palpitaciones o taquicardia. Raramente: Alergia cutánea, gastritis, sangrado gastrointestinal, retención urinaria, aumento de la presión intraocular, cansancio o disminución de la memoria.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano. No se han informado casos de sobredosis con propinoxato y dipirona.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Úlcera gastroduodenal activa 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 el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

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, que afecta la capacidad para manejar herramientas, maquinaria y/o vehículos.

Los pacientes ancianos pueden presentar una mayor sensibilidad a los anticolinérgicos, con una mayor incidencia de efectos adversos.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

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

Dipirona puede presentar interacciones con ciclosporinas, en cuyo caso disminuye la concentración sanguínea de ciclosporina.

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."

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIONES.

Estuche x 16 dosis



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY



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

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica 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 Almacenamiento (BPA), 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 bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.

