

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE DOLOSPAM COMPRIMIDOS

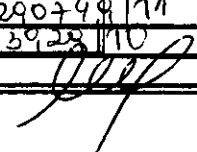
Documentación Técnica y Confidencial

Uso exclusivo Laboratorio Chile S.A.

 LABORATORIO CHILE S. A.	PRESENTACION DE ROTULOS lpac-043	FOR-619-0048-01 PROCESOS OPERACIONALES
---	--	---

Fpec-04

1. IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

Nombre	FIP DOLOSPAM [®] COMPRIMIDOS	Fecha	20/JUL/11	04 JUN. 2012
Código Documento	R-ME-ISP729-01			INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS OFICINA MODIFICACIONES N° Ref.: MT 290749/11 N° Registro: F-3929/10 Firma Profesional: 

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE DOLOSPAM[®] COMPRIMIDOS

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIONES Y PRESENTACIONES:

DOLOSPAM COMPRIMIDOS

Cada comprimido contiene:

Atropina sulfato 0,50 mg

Papaverina clorhidrato 40 mg

~~Excipientes: Polividona, almidón glicolato de sodio, celulosa microcristalina, almidón de maíz, lactosa monohidrato, lauril sulfato de sodio, magnesio estearato.~~

Según última fórmula aprobada en el registro sanitario.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE**

INDICACIONES:

Tratamiento sintomático de los espasmos intestinales, cólicos (bilíares y renales) y dismenorrea.

DOSIS:

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento apropiado a su caso en particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

~~Niños mayores de 2 años: 1/4 a 1/2 comprimido cada 8 horas.~~

Adultos : 1 comprimido cada 6 – 8 horas. Dosis máxima: 8 comprimidos al día.

No administrar en menores de 12 años sin indicación médica.

MODO DE EMPLEO:

Administrar con agua.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
DOLOSPAM COMPRIMIDOS***Documentación Técnica y Confidencial**Uso exclusivo Laboratorio Chile S.A.*

	LABORATORIO CHILE S. A.	PRESENTACION DE ROTULOS Ipac-043	FOR-619-0048-01 PROCESOS OPERACIONALES
---	------------------------------------	---	---

PRECAUCIONES:

Dolospam debe ser administrado con precaución a pacientes con motilidad gastrointestinal reducida, pacientes con hipertrofia prostática, presencia de desórdenes en la conducción cardíaca o enfermedad cardiovascular inestable.

Administrar con precaución en niños menores de 6 años.

ADVERTENCIAS:

Dolospam por contener atropina debe administrarse con cuidado a pacientes con hipertensión y senescentes.

Si aparece dolor ocular se debe suspender la administración del medicamento.

Se debe evitar el uso de Dolospam por periodos prolongados, salvo estricta indicación médica.

CONTRAINDICACIONES:

Dolospam está contraindicado en pacientes con íleo paralítico y estenosis pilórica.

No debe administrarse a pacientes con miastenia gravis, presión ocular elevada (glaucoma), retención urinaria y colitis ulcerativa.

Evitar su uso en embarazo y lactancia.

INTERACCIONES:

Infórmele a su médico de todos los medicamentos que está consumiendo, puede que alguno de éstos modifique el efecto esperado de Dolospam.

EFFECTOS ADVERSOS:

En dosis normales se puede producir visión borrosa, sequedad de nariz y boca, bradicardia y bochorno, rinitis, conjuntivitis, edema de los párpados y retención urinaria. También puede provocarse constipación, distensión abdominal y anorexia.

ALMACENAMIENTO:

Guarde este medicamento en su envase original, fuera del alcance de los niños; protegido del calor y la humedad.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica

No recomiende este medicamento a otra persona.

LABORATORIO CHILE S.A.
Santiago – Chile
www.laboratoriochile.cl

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE**