

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN ORAL PARA GOTAS**

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE
VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN ORAL PARA GOTAS
VIADIL COMPUESTO SOLUCION INYECTABLE
VIADIL COMPUESTO GRAGEAS

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 farmacéutico. Guarde este folleto puede Necesitar leerlo nuevamente.

Fórmulas:**VIADIL COMPUESTO SOLUCION PARA GOTAS ORALES**

Cada 1 ml de solución oral contiene:

Pargeverina clorhidrato 6 mg
Metamizol magnésico 300 mg

Excipientes c.s.: ~~propilenglicol, metabisulfito de sodio, sacarina sódica, ácido cítrico, amarillo FD&C N° 5, agua purificada.~~

Según última formula aprobada en el registro sanitario.

VIADIL COMPUESTO SOLUCION PARA INYECTABLE**AMPOLLA I:**

Cada ampolla de 1 ml contiene:

Pargeverina Clorhidrato 5 mg

Excipientes c.s.: ~~polietilenglicol 400, propilenglicol, ácido clorhídrico, agua para inyectables.~~

AMPOLLA II:

Cada ampolla de 4 ml contiene:

Metamizol magnésico hexahidrato 2,0 g

Excipientes c.s.: ~~agua para inyectables.~~

Según última formula aprobada en el registro sanitario

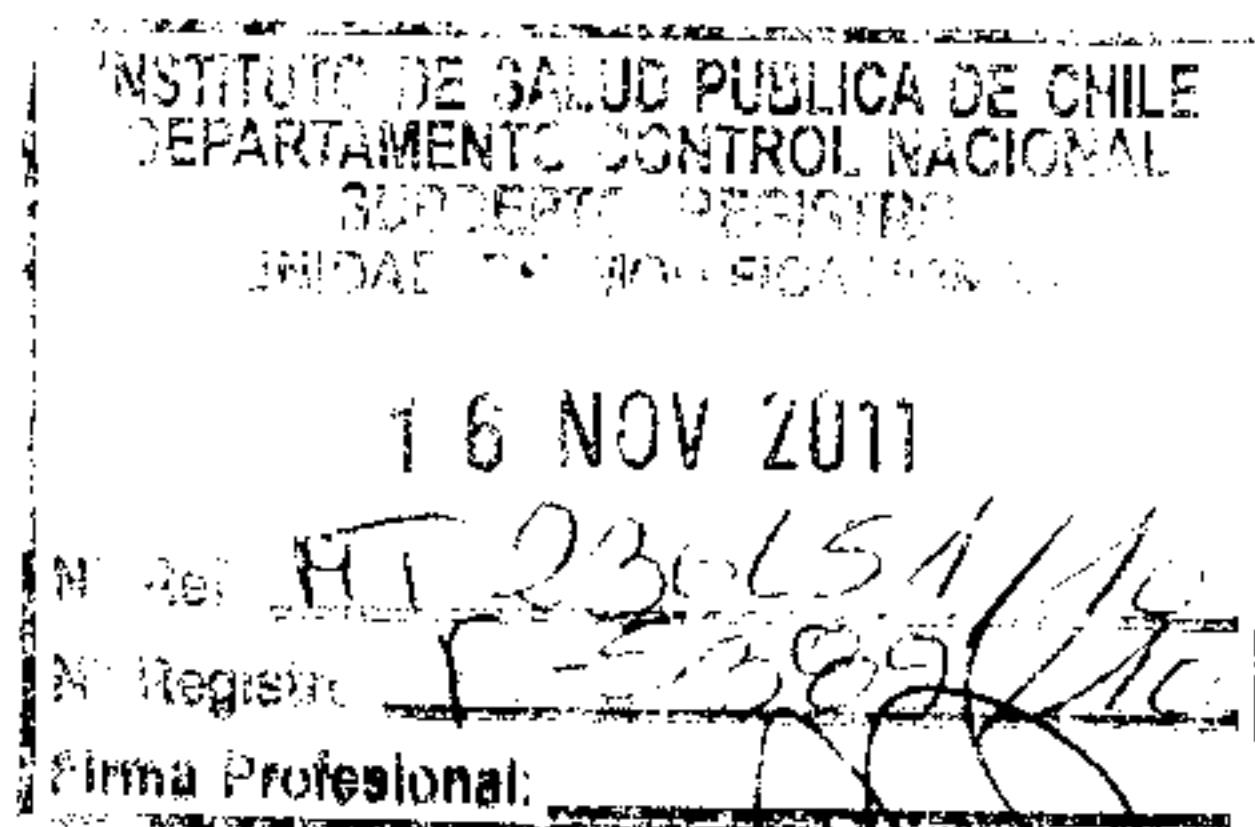
VIADIL COMPUESTO GRAGEAS

Cada gragea contiene:

Pargeverina clorhidrato 5 mg
Metamizol magnésico 300 mg

Excipientes c.s.: ~~almidón de maíz, polividona, gelatina, polietilenglicol, estearato de magnesio, dióxido de titanio, talco, carbonato de calcio, carbonato de magnesio, cera blanca, cera carnauba, aceite de ricino, goma laca, azúcar, rojo FD&C N°40.~~

Según última formula aprobada en el registro sanitario



Clasificación: Analgésico, Antiespasmódico.

Indicaciones:

Viadil está indicado para el tratamiento de los síndromes espasmódicos y dolorosos musculares y/o viscerales, del aparato gastrointestinal, de las vías biliares, de las vías urinarias y del aparato genital femenino.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN ORAL PARA GOTAS****Posología:**

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

Viadil compuesto gotas:

Adultos y niños mayores de 12 años: 20-40 gotas, 3 a 5 veces al día.

Niños de 2 a 12 años: 1 a 2 gotas por año de edad, 3 a 5 veces al día.

Niños hasta 2 años: 2-4 gotas, 3 a 5 veces al día.

Viadil compuesto inyectable:

Adultos: 1 a 4 ampollas diarias, administradas por vía intravenosa o intramuscular.

Niños: ¼ a ½ ampolla según edad y criterio médico, una a tres veces al día.

Viadil compuesto grageas:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 a 2 grageas 3 a 5 veces al día.

Contraindicaciones:

No administrar a pacientes que presenten antecedentes de hipersensibilidad al Metamizol, Pargeverina o a algún excipiente de la formulación.

No administrara a pacientes que padecen de porfiria hepática o déficit congénito de glucosa-6-fosfato -dehidrogenasa.

No administrar en pacientes con obstrucción intestinal, estenosis pilórica, íleo paralítico, atonía intestinal, megacolon tóxico, colitis ulcerosa grave o miastenia gravis.

Advertencias:

Se debe consultar al médico antes de utilizar este medicamento en pacientes con antecedentes de glaucoma, agranulocitosis, úlcera gástrica en actividad o presenten hemorragia digestiva alta de origen gástrico, pacientes que presenten uropatía obstructiva por hipertrofia prostática, obstrucción intestinal, acalasia, estenosis pilórica, íleo paralítico, atonía intestinal, megacolon tóxico, colitis ulcerosa o miastenia gravis, insuficiencia cardíaca congestiva, infartos de miocardio, hipertensión arterial, insuficiencia hepática o renal graves, discrasias sanguíneas, cuadros infecciosos severos, asma.

Precauciones:

No debe utilizar este medicamento durante un periodo prolongado o en altas dosis, a menos que su médico lo haya indicado. Si su médico le indicó su uso por un periodo de tiempo prolongado, debe realizarse en forma periódica exámenes de sangre para descartar un posible riesgo hematológico.

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento con este medicamento, ya que se pueden ver intensificados los efectos adversos del medicamento.

Embarazo: El potencial de los efectos de uso durante el embarazo no ha sido establecido. Aun cuando no se ha evidenciado daño fetal, no se debe administrar durante el embarazo, especialmente durante el primer y tercer trimestre.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN ORAL PARA GOTAS**

Lactancia: No se recomienda su uso durante la lactancia.

Niños: Se debe utilizar con precaución en niños; bajo la indicación y control del pediatra. No se debe usar metamizol sódico en niños con un peso menor de 5 kilogramos.

Ancianos: Se recomienda especial precaución porque podría precipitarse un cuadro de glaucoma no diagnosticado.

Alteraciones en pruebas de laboratorio:

Metamizol magnésico puede alterar los resultados de exámenes de glucosa en orina, por lo que debe avisar que se encuentra tomando este medicamento antes de practicarse el examen.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros. Se debe comunicar al médico o farmacéutico de todos los medicamentos que se estén tomando, ya sea con o sin receta médica:

Pueden presentarse interacciones con los siguientes medicamentos: Medicamentos con acción anticolinérgica como antidepresivos tricíclicos (ej.: imipramina, maprotilina), inhibidores de la monoaminoxidasa, antihistamínicos (ej. loratadina, hidroxicina, clorfenamina), quinidina.

Ciclopropano o clorpromazina (No se recomienda la administración con viadil).

Ciclosporina: puede verse disminuido su efecto.

Haloperidol o bromperidol (La efectividad de estos medicamentos puede disminuir en pacientes esquizofrénicos).

Metoclopramida (Puede antagonizar la acción de pargeverina).

Analgésicos opiáceos (ej.: morfina, codeína), puede aumentar el riesgo de una constipación severa y/o retención urinaria.

Fenitoína (Puede aumentar su concentración en la sangre).

Insulina e Hipoglicemiantes orales (ej.: Clorpropamida, glibenclamida, tolbutamida), pueden verse aumentados sus efectos.

Reacciones Adversas:

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos puede requerir atención médica.

Consulte al médico si presenta alguno de los síntomas siguientes:

Mareos, náuseas, sudor frío, dificultad para respirar, fiebre alta, escalofríos, dolor de garganta, molestias para tragar, retención urinaria, visión borrosa, taquicardia, reacciones alérgicas, ulceraciones, inflamación de la cara, prurito, erupciones en la piel.

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: sequedad bucal, estreñimiento, dilatación de la pupila con pérdida de la acomodación, fotofobia leve, orina de color rojizo.

Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte a su médico.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE**

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN ORAL PARA GOTAS****Sobredosificación o ingesta accidental:**

En caso de sobredosificación o ingesta accidental de acuerdo a la variación individual en la respuesta al fármaco, puede ocasionar sequedad de boca y garganta, visión borrosa, taquicardia y palpitaciones, somnolencia. El manejo de la sobredosis consiste en suspensión del medicamento, vaciamiento gástrico si es necesario y/o tratamiento sintomático y de soporte. En caso de sobredosificación se recomienda concurrir al centro asistencial más cercano a su domicilio.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, a no más de 25°C.

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

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico

No recomiende este medicamento a otra persona.

**FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE**