# VIADIL SOLUCIÓN INYECTABLE <u>5 mg/1 mL</u> - FOLLETO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

**NOVIEMBRE - 2007** 

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.

Verifique que este medicamento corresponde exactamente al indicado por su médico.

## 1.- COMPOSICION Y PRESENTACION:

Cada ampolla de 1 mL contiene:

Pargeverina clorhidrato

5 mg

Excipientes c.s.: Polietilenglicol Macrogol 400, Propilenglicol, Ácido clorhídrico, Agua destilada.

Vía de administración: Intramuscular o intravenosa.

Presentación: Envase con X ampollas, y Envases con X ampollas más X

eringas plásticas desechables

## 2.- CLASIFICACION: Antiespasmódico.

### 3.- INDICACIONES:

Tratamiento de los síndromes viscerales agudos y cuyo principal componente es el espasmo muscular con asiento en cualquier porción del tracto digestivo o del aparato hepatobiliar, urinario o genital femenino.

Este medicamento debe ser usado sólo por indicación de su médico.

# 4.- ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Usted y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes.

- a) Alergias: Usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: Usted debe comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo. No se recomienda su uso durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre.
- c) Lactancia: Usted debe conversar con el médico acerca de la conveniencia del uso de este producto mientras esté amamantando. No se recomienda su uso durante la lactancia.
- d) Niños: Este medicamento es sólo para uso en adultos.
- e) Ancianos: se recomienda especial precaución porque podría precipitarse un cuadro de glaucoma no diagnosticado.
- f) Test de secreción gástrica: este medicamento puede interferir en la evaluación de la secreción ácida gástrica, antagonizando los efectos de la pentagastrina y de la histamina, por lo que no se recomienda administrar dentro de las 24 horas previas a la realización de este test.

  INSTRUMENTO CONTROL NACIONAL

### 5.- CONTRAINDICACIONES:

- Embarazo y lactancia.
- Hipersensibilidad al principio activo o a los excipientes del producto.
- Glaucoma.
- Retención urinaria causada por enfermedades prostáticas.
- Estenosis (estrechez) del píloro.

# 6.- INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Usted debe comunicar a su médico o farmacéutico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco

Pueden presentarse interacciones con los siguientes medicamentos: Antiácidos o antidiarreicos adsorbentes (ej.: caolín, atapulgita), pueden reducir la absorción de este medicamento, por lo que es necesario que su administración oral esté separada al menos 2 – 3 horas de este último.

Medicamentos con actividad anticolinérgica como por ejemplo antidepresivos tricíclicos (ej.: imipramina, maprotilina) o inhibidores de la monoaminooxidasa, antihistamínicos (excepto astemizol, cetirizina, loratadina y terfenadina), quinidina, neurolépticos, benzotropina, beperidina,



GROEPTO REGISTRO

5 AGO 2008

DOTOS JARMACÉUTICOS EMILARES

UNIDAL

buclizina, carbamazepina, ciclizina, clozapina, ciclobenzaprina, digoxina, disopiramida, dronabinol, etopropazina, meclizina, olanzapina, oxibutinina, fenotiazina, pimozida, procainamida, prociclidina, tioxantenos, trihexifenidilo, podrían sumar sus efectos a los de este medicamento, existiendo la posibilidad de íleo paralítico (obstrucción resultante de la inhibición del movimiento intestinal)

- Antimiasténicos (ej.: neostigmina).
- Ciclopropano (no se recomienda su uso conjunto).
- Haloperidol o bromperidol (la efectividad de estos medicamentos puede disminuir en pacientes esquizofrénicos).
- Ketoconazol (administrar con al menos dos horas de diferencia con este medicamento, por posible interferencia en su absorción).
- Metoclopramida (puede antagonizar la acción de pargeverina).
- Analgésicos opiáceos (ej.: morfina, codeína, etc.), puede aumentar el riesgo de una constipación severa y/o retención urinaria.

## 7.- PRESENCIA DE OTRAS ENFERMEDADES:

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos.

Usted debe comunicar a su médico si padece de alguna enfermedad, particularmente en los casos siguientes:

Glaucoma, retención de orina en caso de enfermedades prostáticas, estenosis del píloro (ver N°5.-contraindicaciones).

## 8.- REACCIONES ADVERSAS:

Puede ocurrir efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento). No obstante si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico: Sequedad en la boca, constipación.

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

## 9.- FORMA DE ADMINISTRACION:

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la que su médico le indique.

### POSOLOGIA:

La dosis habitualmente indicada por el cuerpo médico para este fármaco est

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

VIADIL SOLUCIÓN INYECTABLE, salvo indicación médica especial.

Adultos: 1 a 4 ampollas diarias, indistintamente inyectadas por vía intravenosa o intramuscular, inoculación lenta. En caso necesario pueden inyectarse 2 ampollas juntas sin inconveniente alguno. Niños:  $1/4 - \frac{1}{2}$  ampolla según edad, 3 veces al día (lento).

## Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad, 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

