CLASIFICACION FARMACOLOGICA Y/O TERAPEUTICA

Antiespasmódico

COMPOSICION Y PRESENTACION:

VIADIL INYECTABLE, se presenta en envases conteniendo "X" ampollas de 1 mL

Cada ampolla de 1 mL contiene:

Pargeverina clorhidrato

 $5.00 \, \mathrm{mg}$

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

Presentación: Envases de Venta por X ampollas y también en

X ampellas más x jeringas plásticas de 3 ml

INDICACIONES Y USOS:

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

MECANISMO DE ACCIÓN:

Pargeverina Clorhidrato es un agente bloqueante colinérgico. A este tipo de fármacos también se los designa como drogas anticolinérgicas o parasimpaticolíticas, dado que actuando sobre las células efectoras, inhiben las respuestas de éstas a la estimulación de las fibras colinérgicas posganglionares y a la acetilcolina, transmisor químico parasimpático.

Además, puede encuadrarse dentro de las drogas antimuscarínicas por inhibir la acción muscarínica de la acetilcolina.

La actividad antimuscarínica implica dos tipos de acciones:

- (a) La antiespasmódica o espasmolítica, en relación a la contracción del músculo liso visceral, en este caso, producida por acción muscarínica, y
- (b) Antisecretoria, es decir, disminución de las secreciones glandulares.

Con referencia a la acción espasmolítica del Pargeverina, la misma deriva no sólo de su actividad parasimpaticolítica(neurotrópica) sino también de la relajación directa inespecífica de la musculatura lisa (acción musculotrópica).

En realidad, en ambos casos, la acción es sobre la fibra muscular lisa y la diferencia reside en la especificidad y especialidad en la acción antagónica con las drogas agonistas o espasmogénicas. La acción espasmolítica musculotrópica deriva del antagonismo con las sales de bario ya que, éste se comporta como una droga espasmogénica musculotrópica en el sentido de que provoca la contracción de todo músculo liso cualquiera sea su inervación; en cambio, la acción espasmolítica neurotrópica se refiere al antagonismo específico con la acetilcolina en su acción muscarínica que es el transmisor químico de los nervios parasimpáticos.

FARMACOCINETICA Y METABOLISMO:

La farmacocinética determinada en perros Beagles sigue un modelo Bicompartimental con una absorción rápida: $T_{1/2}$ abs.: 0.3-0.4 hrs.; $T_{1/2}$ β : 5-8 hrs.; el Vd entre 52 y 106 l, y la Biodisponibilidad absoluta es de un 21 a 28%.

Estudios de fijación de proteínas plasmáticas en plasma humano revelan que el porcentaje unido es de un 92%.

Con el objeto de conocer la farmacocinética de esta droga en humanos se realizó el presente trabajo en base a un estudio clínico en 8 voluntarios sanos del sexo masculino.(los valores promedio del grupo son: edad: 25 años; Peso: 74,9 Kg; Talla: 1,77 mts.):

I.- cada voluntario fue inyectado con una dosis de 20 mg de Pargeverina por vía intravenosa (2 ampollas de 10 mg cada una). Se recogieron muestras de sangre venosa y tubos heparinizados a diversos tiempos

II.- cada voluntario sano ingirió una solución de 75 mg de Pargeverina (7,5 ml de solución al 1%) y de igual forma se recogieron muestras de sangre venosa heparinizada a diversos tiempos.



INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL SUBDEPTO REGISTRO ARMACEULICOS SIMILARES

2 5 AUU 2008

1497-108

De los resultados obtenidos se puede concluir que:

- 01. Pargeverina presenta una cinética bicompartimental luego de la administración endovenosa: en este caso la fase de distribución muestra una vida media de 20 min. Y la de eliminación de 4 hrs. Aproximadamente (Estos valores fueron similares a los hallados en perros Beagle). EL Vd fue de 2 l/kg, un valor menor al encontrado en los perros, sin embargo, la relación $K_{1/2}$ / $K_{2/1}$ indica la tendencia de el paso al compartimento periférico que ya fuera observado en el estudio con los perros. El Clearance fue de 30 l/h aproximadamente que es un valor alto compatible con una biotransformación hepática. Lo cual se ha demostrado en estudios de perfusión de hígado aislado de rata.
- 02. Luego de la administración por vía oral en forma de solución, el fármaco alcanzó el nivel máximo plasmático a la hora, con un t_{1/2} de absorción de 0,2 hrs. Esta rápida absorción coincide con los valores bajos del t lag. Y con la pequeña diferencia que se observa en el MRT luego de la administración oral o endovenosa.

La concentración plasmática alcanzada en el pico fue de 150 ng/mL, mientras que la velocidad media de eliminación no difirió de la observada luego de la administración endovenosa.

La biodisponibilidad absoluta calculada por la relación de área y corregida por la dosis fue del 22%, valor totalmente similar al encontrado en el estudio preliminar realizado con perros.

ESTUDIOS CLINICOS

El principio activo Pargeverina Clorhidrato en la desis de 5, 10 y 15 mg, ha demostrado buenos resultados elínicos en los diversos experiencias elínicas para sus formas farmacéuticas (gotas, inyectable, grugeas, comprimidos recubiertos).

Un ensayo elínico multicéntrico del tipo simple abierto sin grupo control, donde la dosis administrada fluctuó entre 10 a 30 mg con Pargeverina 10 mg en la forma farmacéutica de perlas a un universo de 106 pacientes adultos, de ambos sexes, que presentaban delor abdominal de tipo célico atribuible a alteraciones anatémicas o funcionales de vías biliares (N=32), intestino (N=56), pelvis ronal y uréteres (N=11), y aparato genital femenino (N=7). Debido a que el carácter puramente cintomático de la medicación ensayada los resulta los se valoraren según control del delor en lapsos de tiempo precetablecidos, la necesidad de medicación de rescate, y por la incidencia de acciones colatorales indescables. 92 de los pacientes (86,8%) respondieron al tratamiento. La respuesta terapóutica fue excelente, en particular, en dismenorreas, célicos intestinales y biliares siendo regular en célicos ronales. Fueron excepcionales las acciones colatorales indescables locales y o generales atribuibles con certeza a la desis ensayada. (Mezzotero O; Soto A., Tobar J.C.).

En Otro estudio doble ciego se compara la eficacia y tolerancia de Sortal (Pargeverina) en dos niveles de dosis (5 mg y 10 mg), en el centrel sintemático inmediato de delores cólicos de origen intestinal. De un total de 90 pacientes, se debió excluir a 2 pacientes por haber recibido psicofármacos dentre de las 2 horas previas de que podría interferir con la aparición del delor. Los 88 pacientes restantes fueron divididos en dos grupos, cada paciente recibió por vía intravenesa 1 ampella de 2 ml conteniendo Pargeverina 5 mg (N=24 con cólico biliar y N=20 con cólico intestinal), y Pargeverina 10 mg(N=25 con cólico biliar y N=19 con cólico intestinal). El análicio de los valores observados con el test de Wilcoxon mostró que con ambas decis—se obtuvo disminución de la intensidad del delor, pero el mayor descense se produce con los 10 mg que pormite alcanzar significancia cotadística en todos los tiempos (basal, 15 ,30 y 60 minutos de la inyección) de observación. Esto permite concluir que la eficacia de la dosis de 10 mg de Pargeverina es mayor y que la diferencia observada es significativa con un margen de error del 5%. Por último se debe mencionar que los efectos adverses no difieren significativamente entre los dos tratamientos. (Araujo AR)

ESTUDIOS PRECLINICOS

Como-se ha mencionado, Pargeverina Clorhidrate no séle ejerce su acción actuando sobre los receptores muscarínicos, sino a través de una acción directa sobre el músculo liso. Es por ese que sus acciones quelon dividirse de la siguiente forma:

a. neurotépica: llámase así a la acción que deriva del bloques de los receptores muscarínicos. b. musculatrópica: referida a la acción directa sobre la musculatura lisa visceral.

FOLLETO DF INFORMACIÓN AL PROFESIONAL



A través de ambas acciones, Pargeverina produce efectes antiespasmódicos o espasmolíticos, relajando el músculo liso viscoral. La diferencia entre ambas acciones sobre la fibra muscular lisa reside en la especificidad con que la droga antagoniza los efectes de los agentes agenistas o espasmogénicos.

En estudios de tránsite intestinal realizados en ratas, utilizando gema arábiga y carbén para medir el evance de la sustancia, se observé que a desis 30 mg/kg de pose, el Propinex (Pargeverina) evidenció un efecte similar al de la atropina, a desis de 1 mg/kg((58,22% y 60,15% de avance respectivamente). Estudiando la acción de ambes proparados frente al espasmo inducido per acetilcolina en intestino aislado de cone e los resultados fueron similares a desis de 330 gammas/100 ce y 0,2 gammas/100 ce(e sea, un 34,20 % y un 20,51% de inhibición respectivamente). A través de estos y etros estudios, se comprebé que el Propinex posec una acción neurotrópica anticolinórgica, de menor potencia que la atropina.

Sin embargo, los resultados fueron concluyentes cuando se valoré el efecto de Pargeverina y la Paparerina, frente al espasme inducido por el eleruro de bario en el intestino aislado de conejo. Aquí pues, se valoró la acción musculotrópica de ambos agentes comprobándose que se necesitaren dosis de 576 y 4000 gammas por cada 100 co respectivamente para producir efectos similares, lo cual evidenció una potencia 5,14 n 8,83 veces mayor para el primero. En intestinos aislados de cobayo la relación de desis utilizada para igual efecto entre Pargeverina y la Papaverina fue de 0,74 a 1,0 indicando también la mayor potencia del primer compuesto.

La acción musculotrópica, fue además evidenciada en un estudio realizado sobre el intestino aislado de rata, dende se comparó la potencia relativa de la Pargeverina frente a la Butilbromure de Hieseina, en cuanto a las acciones anticolinórgicas y musculotrópicas de ambos preparados. Los resultados fueron concluyentes, ya que demostraren que la potencia relativa fue de 0,51 (0,29 — 0,89) para la acción anticolinórgica y un valor de 5,17 para la acción musculotrópica. Asimismo estudiando las potencias de ambas drogas en el intestino aislado de coneje, Propinex (Pargeverina), demostró poscer una potencia anticolinórgica de 0,16 frente al Butilbromuro de Hieseina, pero una acción musculotrópica 7,94 veces más potente.

En etres trabajos se evaluaren las acciones de Pargeverina y la Papaverina sobre el útero aislado de enbayo, estudiándose la potencia para antagonizar el espasmo del músculo uterino inducido por el eleruro de bario y la histamina. Estos trabajos comprobaron que la Papaverina fue 6,25 veces menos potente que la Pargeverina. En el parto ha sido descrito un acortamiento en el período de dilatación del cuello durante la administración de este fármaco.

Se han realizado estudios que evaluaren las acciones de Pargeverina, en territorios donde actúan en forma secundaria los agentes anticolinérgicos naturales y sintéticos, y a través de elle, producen los conscidos efectos colatorales. En el ratén por ejemplo, se realizaren estudios que valoraren la potencia relativa de la acción anticialogoga (Método de Richter) de la Atropina, Butilbromuro de Hicsoina y Pargeverina. Los resultados demostraren una elevada acción anticialogoga para la primera (valor = 1), mucho menor para la segunda (0,027) e insignificante para el tercero (0,002). En el conejo (método volumétrico) asirnismo, las potencias relativas de los tres compuestos respecto a la acción anticialogoga fue de 1; 3,46 y 0,007 respectivamento, domostrando también el monor efecto de Pargeverina.

Resultados similares se obtuvieren cuando se evaluó la acción de este fármaco sobre la secreción lugrimal en estudio comparativo con la atropina. Pargoverina fue mucho menos potente que la Atropina para disminuir la secreción lagrimal, siendo la DE₅₀ de ambos 75 mg/kg y 1,40 mg/kg respectivamente.

Pargeverina sólo a dosis muy elevadas (>300 - 400 gammas cada 20 g de poso), medificó mederadamente los reflejos postulares y la respuesta pasiva. En cuante al efecto ejercido en el perre, administrado el fármaco por vía endovenesa, no se observaron alteraciones de la presión arterial, electrocardiograma y frecuencia respiratoria con desis acumulativas de hasta 16 mg por cada 10 kg de peso.

En desis tan altas como 32 mg/kg de peso, se observé solo un ligore descense de la tención arterial con moderado aumento de la frecuencia respiratoria, pero con recuperación de ambes parámetros en monos de un minuto. Los autores de estes estudios señalan que cuando el producto se empleó a desis equivalentes a las usuales en clínica humana, por vía endovenesa, no ejerció acciones sobre la preción arterial y la respiración.

PHARMA INVESTI

FOLLETO DF INFORMACIÓN AL PROFESIONAL 3 de 7



Test de secreción gástrica. Su empleo concurrente podría antagonizar los efectos de la pentagastrina y de la histamina en la evaluación de la secreción ácida gástrica, por lo que no sería recomer dable administrarla en las 24 horas previas a la realización de este test.

Alimentos. La absorción de Pargeverina no es modificada por los alimentos.

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION:

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).

SOBREDOSIFICACION:

No se conocen las manifestaciones clínicas de la sobredosis de VIADIL. Luego de una cuidadosa evaluación clínica del paciente, de la valoración del tiempo transcurrido desde la ingestión, de la cantidad de droga ingerida y descartando la contraindicación de ciertos procedimientos, el médico decidirá la realización o no del tratamiento de rescate: evacuación gástrica (emesis o lavado gástrico. Administración de carbón activado solo para las formas orales), control clínico estricto y un tratamiento de los posibles síntomas anticolinérgicos y medidas de soporte. La hemodiálisis posiblemente carezca de valor debido a la elevada unión a proteínas del Pargeverina.

Ante cualquier eventualidad de una intoxicación, se debe concurrir al establecimiento Hospitalario más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología.

FOLLETO DF INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

BIBLIOGRAFIA

- 1. USP DI, 1997, pág.215-231, 17th Edition.
- 2. Ortí E. Propinoxato. Estudio: Análisis de la unión a subpoblaciones de receptores muscarínicos del cobayo. Instituto de Farmacología y Toxicología. 1991; pág. 1-8.
- 3. Ortí E. R-164-Propinoxato. Estudio: Análisis de la inhibición de la unión de (³H) Verapamil al canal cálcico de músculo esquelético de cobayo. Instituto de Farmacología y Toxicología. 1992; pág. 1-7.
- 4. Silingardi C.A., Pico J.C., y Baitrocchi R.L. Asoc. Arg. Farmac. Exp., XXI reunión Anual, 1989.
- 5. Levine R.R., y Birdsall N.J.M. Subtypes of Muscarinic Receptors IV. Trends Pharm. Sci 1989 (Suppl).
- 6. Propinox (R-164). Acciones sobre el organismo. Departamento de Farmacología y Toxicología. LAPLEX S.A. Director Dr. J.C. Pico. Buenos Aires Argentina.
- 7. Anonymus. Pargeverine. USP Dictionary of USAN and International Drug Names 1998; 550-51.
- 8. Mezzotero O., Soto Arriagada A., Tobar JC. Ensayo Clínico con Propinox (10 mg) perlas en dolor cólico abdominal. Prend. Méd. Argent. 1995: 82: 428 433.
- 9. Araujo AR. Sertal (Propinox (Pargeverina)) 5 mg versus Sertal 10 mg en cólicos intestinales Sanatorio Panamericano, Provincia de Buenos Aires. Argentina. 1987.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL