

## CLASIFICACION FARMACOLOGICA Y/O TERAPEUTICA

Antiespasmódico

## COMPOSICION Y PRESENTACION:

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

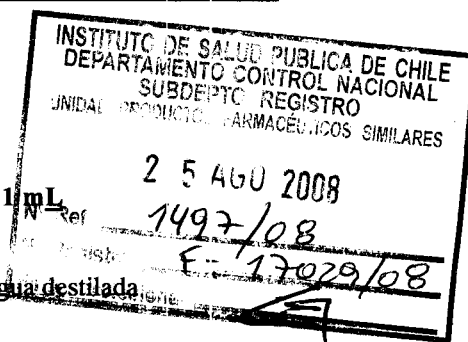
Cada ampolla de 1 mL contiene:

Pargoverina clorhidrato 5,00 mg

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

Presentación: Envases de Venta por X ampollas y también en

~~X ampollas 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:

**Pargoverina 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 Pargoverina, 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 antagonista 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.;  $T_{1/2}$   $\beta$ : 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 Pargoverina 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 Pargoverina (7,5 ml de solución al 1%) y de igual forma se recogieron muestras de sangre venosa heparinizada a diversos tiempos.

De los resultados obtenidos se puede concluir que:

01. Pargoverina 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 Pargoverina Clorhidrato en la dosis de 5, 10 y 15 mg, ha demostrado buenos resultados clínicos en los diversos experiencias clínicas para sus formas farmacéuticas (gotas, inyectable, grageas, comprimidos recubiertos).~~

~~Un ensayo clínico multicéntrico del tipo simple abierto sin grupo control, donde la dosis administrada fluctuó entre 10 a 30 mg con Pargoverina 10 mg en la forma farmacéutica de perlas a un universo de 106 pacientes adultos, de ambos sexos, que presentaban dolor abdominal de tipo cólico atribuible a alteraciones anatómicas o funcionales de vías biliares (N=32), intestino (N=56), pelvis renal y uréteres (N=11), y aparato genital femenino (N=7). Debido a que el carácter puramente sintomático de la medicación ensayada los resultados se valoraron según control del dolor en lapsos de tiempo preestablecidos, la necesidad de medicación de rescate, y por la incidencia de acciones colaterales indeseables. 92 de los pacientes (86,8%) respondieron al tratamiento. La respuesta terapéutica fue excelente, en particular, en dismenorreas, cólicos intestinales y biliares siendo regular en cólicos renales. Fueron excepcionales las acciones colaterales indeseables locales y o generales atribuibles con certeza a la dosis ensayada. (Mezzotero O, Soto A., Tobar J.C.).~~

~~En Otro estudio doble ciego se compara la eficacia y tolerancia de Sertal (Pargoverina) en dos niveles de dosis (5 mg y 10 mg), en el control sintomático inmediato de dolores cólicos de origen intestinal. De un total de 90 pacientes, se debió excluir a 2 pacientes por haber recibido psicofármacos dentro de las 2 horas previas lo que podría interferir con la aparición del dolor. Los 88 pacientes restantes fueron divididos en dos grupos, cada paciente recibió por vía intravenosa 1 ampolla de 2 ml conteniendo Pargoverina 5 mg (N=24 con cólico biliar y N=20 con cólico intestinal), y Pargoverina 10 mg (N=25 con cólico biliar y N=19 con cólico intestinal). El análisis de los valores observados con el test de Wilcoxon mostró que con ambas dosis se obtuvo disminución de la intensidad del dolor, pero el mayor descenso se produce con los 10 mg que permite alcanzar significancia estadística 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 Pargoverina es mayor y que la diferencia observada es significativa con un margen de error del 5%. Por último se debe mencionar que los efectos adversos no difieren significativamente entre los dos tratamientos. (Araujo AP)~~

### ESTUDIOS PRECLINICOS

~~Como se ha mencionado, Pargoverina Clorhidrato no sólo ejerce su acción actuando sobre los receptores muscarínicos, sino a través de una acción directa sobre el músculo liso. Es por eso que sus acciones pueden dividirse de la siguiente forma:~~

- ~~a. neurotópica: llámase así a la acción que deriva del bloqueo de los receptores muscarínicos.~~
- ~~b. musculotrópica: referida a la acción directa sobre la musculatura lisa visceral.~~

FOLLETO DE INFORMACIÓN  
AL PROFESIONAL

~~A través de ambas acciones, Pargoverina produce efectos antiespasmódicos o espasmolíticos, relajando el músculo liso visceral. La diferencia entre ambas acciones sobre la fibra muscular lisa reside en la especificidad con que la droga antagoniza los efectos de los agentes agonistas o espasmogénicos.~~

~~En estudios de tránsito intestinal realizados en ratas, utilizando goma arábica y carbón para medir el avance de la sustancia, se observó que a dosis 30 mg/kg de peso, el Propinox (Pargoverina) evidenció un efecto similar al de la atropina, a dosis de 1 mg/kg (58,22% y 60,15% de avance respectivamente). Estudiando la acción de ambos preparados frente al espasmo inducido por acetilcolina en intestino aislado de conejo, los resultados fueron similares a dosis de 330 gammas/100 cc y 0,2 gammas/100 cc (o sea, un 34,20 % y un 20,51% de inhibición respectivamente). A través de estos y otros estudios, se comprobó que el Propinox posee una acción neurotrópica anticolinérgica, de menor potencia que la atropina.~~

~~Sin embargo, los resultados fueron concluyentes cuando se valoró el efecto de Pargoverina y la Papaverina, frente al espasmo inducido por el cloruro de bario en el intestino aislado de conejo. Aquí pues, se valoró la acción musculotrópica de ambos agentes comprobándose que se necesitaron dosis de 576 y 4000 gammas por cada 100 cc respectivamente para producir efectos similares, lo cual evidenció una potencia 5,14 a 8,83 veces mayor para el primero. En intestinos aislados de cobayo la relación de dosis utilizada para igual efecto entre Pargoverina 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, donde se comparó la potencia relativa de la Pargoverina frente a la Butilbromuro de Hioscina, en cuanto a las acciones anticolinérgicas y musculotrópicas de ambos preparados. Los resultados fueron concluyentes, ya que demostraron que la potencia relativa fue de 0,51 (0,29 - 0,89) para la acción anticolinérgica y un valor de 5,17 para la acción musculotrópica. Asimismo estudiando las potencias de ambas drogas en el intestino aislado de conejo, Propinox (Pargoverina), demostró poseer una potencia anticolinérgica de 0,16 frente al Butilbromuro de Hioscina, pero una acción musculotrópica 7,94 veces más potente.~~

~~En otros trabajos se evaluaron las acciones de Pargoverina y la Papaverina sobre el útero aislado de cobayo, estudiándose la potencia para antagonizar el espasmo del músculo uterino inducido por el cloruro de bario y la histamina. Estos trabajos comprobaron que la Papaverina fue 6,25 veces menos potente que la Pargoverina. 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 evaluaron las acciones de Pargoverina, en territorios donde actúan en forma secundaria los agentes anticolinérgicos naturales y sintéticos, y a través de ello, producen los conocidos efectos colaterales. En el ratón por ejemplo, se realizaron estudios que valoraron la potencia relativa de la acción antisialogoga (Método de Richter) de la Atropina, Butilbromuro de Hioscina y Pargoverina. Los resultados demostraron una elevada acción antisialogoga para la primera (valor = 1), mucho menor para la segunda (0,027) e insignificante para el tercero (0,002). En el conejo (método volumétrico) asimismo, las potencias relativas de los tres compuestos respecto a la acción antisialogoga fue de 1; 3,46 y 0,007 respectivamente, demostrando también el menor efecto de Pargoverina.~~

~~Resultados similares se obtuvieron cuando se evaluó la acción de este fármaco sobre la secreción lagrimal en estudio comparativo con la atropina. Pargoverina fue mucho menos potente que la Atropina para disminuir la secreción lagrimal, siendo la  $DE_{50}$  de ambos 75 mg/kg y 1,40 mg/kg respectivamente.~~

~~Pargoverina sólo a dosis muy elevadas (> 300 - 400 gammas cada 20 g de peso), modificó moderadamente los reflejos posturales y la respuesta pasiva. En cuanto al efecto ejercido en el perro, administrado el fármaco por vía endovenosa, no se observaron alteraciones de la presión arterial, electrocardiograma y frecuencia respiratoria con dosis acumulativas de hasta 16 mg por cada 10 kg de peso.~~

~~En dosis tan altas como 32 mg/kg de peso, se observó solo un ligero descenso de la tensión arterial con moderado aumento de la frecuencia respiratoria, pero con recuperación de ambos parámetros en menos de un minuto. Los autores de estos estudios señalan que cuando el producto se empleó a dosis equivalentes a las usuales en clínica humana, por vía endovenosa, no ejerció acciones sobre la presión arterial y la respiración.~~

**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 recomendable 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 – ½ 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 DE INFORMACIÓN  
AL PROFESIONAL

**BIBLIOGRAFIA**

1. USP DI, 1997, pág.215- 231, 17<sup>th</sup> 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 (<sup>3</sup>H) 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. Pargerverine. 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 (Pargerverina)) 5 mg versus Sertal 10 mg en cólicos intestinales Sanatorio Panamericano, Provincia de Buenos Aires. Argentina. 1987.

FOLLETO DE INFORMACIÓN  
AL PROFESIONAL