

**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN INYECTABLE (dosis ampolla I + ampolla II)-  
FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE**

*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 al químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente.*

*Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.*

**Viadil <sup>®</sup> - Compuesto**  
**Solución inyectable**

**COMPOSICION Y PRESENTACIÓN:**

Cada dosis (ampolla I + ampolla II) contiene:

**Ampolla I:**

Cada 1 mL de solución inyectable de ampolla I contiene:

Pargeverina Clorhidrato 5,00 mg

Excipientes ~~c.s.~~: Propilenglicol, Macrogol 400, Acido clorhídrico, Agua ~~destilada esterilizada~~ para inyectables c.s.

**Ampolla II:**

Cada 4 mL de solución inyectable de ampolla II contiene:

Metamizol magnésico hexahidrato 2,00 g

Excipientes ~~c.s.~~: Agua ~~destilada esterilizada~~ para inyectables. c.s.

**VIA DE ADMINISTRACIÓN:** Intramuscular o intravenosa lenta

*Para administrar este medicamento, mezcle el contenido de ambas ampollas en una misma jeringa e inyecte vía intramuscular o intravenosa (lenta)*

**CLASIFICACIÓN TERAPEUTICA:** Antiespasmódico - Analgésico.

**INDICACIONES:**

Tratamiento de todos los síndromes viscerales agudos y cuyo principal componente es el espasmo muscular acompañado de dolor, 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 medico.**

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

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

- Alergias:** Ud. debe comunicar a su médico si alguna sea presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- 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.
- 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.
- Niños:** Este medicamento está destinado sólo al uso de adultos y mayores de 12 años.
- Anciano:** Se recomienda especial precaución porque podría precipitarse un cuadro de glaucoma no diagnosticado.
- 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.

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE	
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL	
SUBDEPTO REGISTRO	
UNIDAD PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIMILARES	
14 MAR 2008	
Nº Ref.	11153107
Nº Registro:	F-16143108
Firma Profesional:	<i>[Firma]</i>

**FOLLETO DE INFORMACION  
AL PACIENTE**

**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN INYECTABLE (dosis : ampolla I + ampolla II) –  
FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE**

---

**CONTRAINDICACIONES.**

*Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica.*

- Embarazo y lactancia
- Antecedentes de reacción alérgica a alguno de los principios activos o a ácido acetilsalicílico, medicamentos análogos a dipirona ( ej.: propifenazona, fenilbutazona ) o antiinflamatorios no esteroideos ( ej.: ibuprofeno, naproxeno, diclofenaco, piroxicam, etc.)
- Ciertas enfermedades del metabolismo como Porfiria hepática y déficit congénito de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa.
- Antecedentes de agranulocitosis por cualquier causa.
- Glaucoma
- Retención urinaria causada por enfermedades prostáticas
- Estenosis (estrechez) del píloro.

**INTERACCIONES:**

*El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico o farmacéutico de todos los medicamentos que esté 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, buclizina, carbamazepina, clozapina, ciclizina, ciclobenzaprina, digoxina, disopiramida, dronabiol, etopropazina, meclizina, olanzapina, oxibutinina, fenotiazina, pimozida, procainamida, prociclidina, tioxantenos, trihexifenedilo, 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 pargoverina )
- Analgésicos opiáceos ( ej.: morfina, codeína, etc. ), pueden aumentar el riesgo de una constipación severa y/o retención urinaria.
- Alcohol (evitar su administración conjunta por riesgo de toxicidad por alcohol y/o dipirona)
- Ciclosporina (puede disminuir el efecto de ésta), fenilbutazona.
- Clorpromazina (puede disminuir excesivamente la temperatura corporal; se recomienda no administrar conjuntamente).
- Anticoagulantes orales (existe mayor riesgo de hemorragias, consulte con su médico)
- Fenitoína (Puede aumentar su concentración en la sangre)
- Hipoglucemiantes orales (ej.: Clorpropamida, glibenclamida, tolbutamida, etc.) e insulina (puede aumentar el efecto de estos medicamentos).

**FOLLETO DE INFORMACION  
AL PACIENTE**

#### 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. Ud. debe comunicar a su médico si padece alguna enfermedad, particularmente en los casos siguientes:*

Glaucoma, retención de orina en caso de enfermedades prostáticas, estenosis del píloro (Ver Contraindicaciones).

Agranulocitosis (ver contraindicaciones); insuficiencia renal o hepática, antecedentes de úlcera, sangramiento o perforación del tubo digestivo, presión alta o problemas cardíacos agravados por retención de agua, edema, presencia de un cuadro infeccioso, alteraciones de la circulación sanguínea, asma, infecciones crónicas de las vías respiratorias ( ej.: rinitis)

#### EFFECTOS ADVERSOS

*Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica. Consulte inmediatamente al médico si presenta alguno de los síntomas siguientes:*

- Que pueden indicar reacción de hipersensibilidad: Mareos, náuseas, sudor frío, dificultad para respirar.
- Que pueden indicar agranulocitosis: Fiebre alta, escalofríos, dolor de garganta, molestias para tragar. Puede presentarse dolor o inflamación en el sitio de la inyección.

Pueden 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 y coloración rojiza de la orina.

Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado, consulte con el médico.

#### POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION:

*El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular; no obstante, la dosis usual recomendada es de 1 ampolla I + 1 ampolla II administradas conjuntamente.*

*Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la que su médico le indique. Si lo administra en mayor cantidad aumenta la posibilidad de desarrollar efectos adversos.*

*Para administrar este medicamento, mezcle el contenido de ambas ampollas en una misma jeringa e inyecte vía intramuscular o intravenosa (lenta).*

*Si usted olvida una dosis y lo recuerda el mismo día, adminístrela tan pronto sea posible, si no lo recuerda hasta el otro día, no administre la dosis olvidada y siga con el esquema de dosis regular. No duplique la dosis.*

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso. No use más ni con mayor frecuencia ni por un período mas largo que lo indicado por su médico.

FOLLETO DE INFORMACION  
AL PACIENTE

**VIADIL COMPUESTO SOLUCIÓN INYECTABLE (dosis : ampolla I + ampolla II) --  
FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE**

---

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:**

Mantener lejos del alcance de los niños; mantener en su envase original, a no más de 30°C.

No usar este medicamento 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.

I  
PHARMA INVESTI

**FOLLETO DE INFORMACION  
AL PACIENTE**