

PARATROPINA® FEM
IBUPROFENO
METILBROMURO DE HOMATROPINA

Comprimidos
Industria Argentina
Venta libre

PROSPECTO DE INFORMACION PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

¿Qué contiene PARATROPINA® FEM?

Cada comprimido recubierto contiene:

Ibuprofeno CD 90 % * 444,440 mg
Metilbromuro de homatropina 5,000 mg
HPMC LAY AQH05001P4** 24,000 mg
CMC LAY AQ C50001L** 10,000 mg
Colorante rojo punzó 0,008 mg
Sacarina sódica 0,070 mg
* Composición Ibuprofeno CD 90 %: Ibuprofeno 400 mg; Almidón pregelatinizado 13,33 mg; Celulosa microcristalina 2,22 mg; Laurilsulfato de sodio 0,67 mg; Almidón de maíz 2,22 mg; Dióxido de silicio coloidal 4,44 mg; Povidona 4,00 mg; Acido esteárico 6,22 mg; Croscarmelosa sódica 10,00 mg; Talco 1,33 mg.

** Composición HPMC LAY AQH05001P4: Hidroxipropilmetilcelulosa 5 cp: 14,4 mg; Dióxido de Titanio: 7,68 mg; Polietilenglicol 400: 1,92 mg.

*** Composición CMC LAY AQ C50001L: Carboximetilcelulosa sódica: 0,5 mg; Maltodextrina: 7,3 mg; Polidextrosa: 1,0 mg; Citrato de sodio: 0,1 mg; Lecitina de soja: 1,0 mg.

Acción Terapéutica:

Analgésico (calma los dolores) y antiespasmódico (calma el dolor de tipo cólico).

¿Para qué se usa PARATROPINA® FEM?

Está indicado para el alivio de los espasmos dolorosos (cólicos o retortijones) del aparato digestivo, vías biliares y el aparato genitourinario, incluidos los dolores menstruales.

¿Qué personas no pueden recibir PARATROPINA® FEM?

No use este medicamento: si usted presenta: alergia al ibuprofeno, a la aspirina, a la homatropina o a otros analgésicos antiinflamatorios, o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

PARATROPINA® FEM no debe ser utilizado si usted tiene antecedentes de úlcera péptica o hemorragia digestiva. Este medicamento está contraindicado en pacientes que presentan: glaucoma de ángulo estrecho (aumento en la presión ocular), estenosis pilórica (estrechamiento del píloro), obstrucción intestinal, íleo paralítico (parálisis intestinal), colitis ulcerosa (inflamación del intestino con diarrea y dolor abdominal), agrandamiento prostático (disminución del flujo de salida de la orina), miastenia gravis (enfermedad caracterizada por debilidad muscular), insuficiencia hepática o renal.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Advertencias y precauciones

Hable con su médico o farmacéutico si:

Usted tiene una infección (por favor lea bajo del subtítulo "Infecciones").

Infecciones:

PARATROPINA® FEM puede esconder los signos de infecciones como la fiebre y el dolor. Por lo tanto es posible que **PARATROPINA® FEM** pueda retrasar el tratamiento para la infección, lo que puede llevar a un aumento del riesgo de complicaciones. Esto se ha observado en neumonía causada por bacterias e infecciones bacterianas de la piel relacionadas a la varicela. Si usted toma este medicamento mientras sufre una infección y los síntomas infecciosos persisten o empeoran, consulte a su médico sin demora.

Si usted además de dolor presenta náuseas, vómitos, diarrea o fiebre, no tome ninguna medicación y consulte al médico.

Si usted padece alguna alteración en la coagulación o está bajo tratamiento con anticoagulantes orales o heparina, o padece asma o hipertiroidismo debe consultar a su médico antes de utilizar este medicamento. Si usted está recibiendo: litio, diuréticos, anticoagulantes orales, heparina, otros analgésicos antiinflamatorios (paracetamol, aspirina), metotrexato, sales de oro, u otro producto que contenga Ibuprofeno, consulte a su médico antes de ingerir este medicamento. Consulte al médico antes de tomar **PARATROPINA® FEM** si usted sufre de hipertensión arterial y/o insuficiencia cardíaca, enfermedades del hígado o riñón, o tiene antecedentes de úlcera gástrica o duodenal.

Si aparece cualquier síntoma nuevo, o si el dolor continúa o empeora, deberá consultar a su médico. **PARATROPINA® FEM** puede causar transitoriamente problemas para enfocar la vista y visión borrosa, por lo que se recomienda precaución y evitar conducir vehículos u operar maquinarias peligrosas hasta que se normalice la visión.

Las personas mayores de 65 años pueden presentar mayor susceptibilidad a los efectos de la homatropina. Este medicamento no debe ser suministrado a menores de 12 años.

PARATROPINA® FEM no está recomendado durante el embarazo y la lactancia. Si usted está embarazada o dando de mamar, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Dado que **PARATROPINA® FEM** contiene metilbromuro de

homatropina, se aconseja no utilizarlo conjuntamente con: antidepresivos tricíclicos, antipsicóticos, o medicamentos para la enfermedad de Parkinson.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Este medicamento puede producir alteraciones gastrointestinales (náuseas), mareos, cefaleas (dolor de cabeza), erupciones en la piel, picazón. Raramente: alteraciones a nivel de la sangre, reacciones alérgicas, y broncoespasmo en personas con antecedentes de asma producida por aspirina. Por contener homatropina también se puede observar boca seca, disminución de los movimientos gastrointestinales y constipación. Dificultad para orinar. Sequedad de piel y rubor (enrojecimiento en la piel de la cara). Dilatación de pupilas, y fotofobia (molestia al observar la luz). Edema y retención de líquido (que desaparecen al discontinuar el medicamento), y en casos raros, aumento de la presión arterial. Palpitaciones, taquicardia (aceleración de los latidos del corazón) y arritmias (alteración en el ritmo del corazón).

¿Cómo se usa PARATROPINA® FEM?

Debería usar la menor dosis efectiva por el tiempo más corto que sea necesario para aliviar los síntomas. Si usted tiene una infección, consulte a un médico sin demora si los síntomas (como fiebre y dolor) persisten o empeoran.

En adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido cada 8 horas.

La dosis diaria no debe superar los 3 comprimidos. No utilice este medicamento por más de 5 días para el alivio del dolor. Si los síntomas (dolor, malestar o espasmos dolorosos) persisten o empeoran por más de 48 horas, consulte a su médico.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de la necesaria?

Llame por teléfono a un centro de intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777
Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650
Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011) 4961-6001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. LAZAR

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT Responde

0800-333-1234

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON
SU MÉDICO O FARMACEÚTICO**

Conservación:

Conservar a una temperatura entre 15 y 30°C, al abrigo de la luz, en su envase original.

Presentaciones:

PARATROPINA® FEM: Envases conteniendo 10 comprimidos recubiertos.

**No utilizar este medicamento
luego de la fecha de vencimiento.**

Especialidad Medicinal autorizada por el
Ministerio de Salud. Certificado N° 11.256



Dr. LAZAR y Cia. S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas,
Farmacéutica y Bioquímica.

Última revisión del prospecto: 22/12/2020

36917/3
P204