

EUPASAN®

PAPAVERINA

Antiespasmódico

Composición: cada sobre contiene:

PRINCIPIO ACTIVO: papaverina hidrocloreto 0.015gr

EXCIPIENTES: sorbitol

Indicaciones EUPASAN®

Síndrome intestino irritable, y patologías gastrointestinales que cursen con cólicos abdominales.

Farmacocinética:

Absorción: absorción de las soluciones orales de 19 min.

Unión a proteínas: es aproximadamente 90 %.

Distribución: 15% peso corporal.

Metabolismo: hepático, presenta efecto primer paso, se metaboliza casi en totalidad.

Excreción: renal en forma de metabolito inactivo.

Vida media: 30 a 120 minutos.

Farmacodinamia:

La papaverina relaja varios músculos lisos. Esta relajación puede ser prominente si existe un espasmo; el efecto antiespasmódico es directo y no está relacionado con la innervación muscular; la relajación muscular puede ocurrir debido a la inhibición o la fosfodiesterasa de nucleótidos cíclicos, aumentando el AMP cíclico.

Posología y vía de administración EUPASAN®

Vía de administración: oral; preferiblemente después de la comida; disolver el contenido de un sobre en un vaso agua, tomar un sobre cada 4 a 8 horas dependiendo de la sintomatología; no ingerir más de 8 sobres al día.

LA DOSIS Y LA DURACIÓN DEL TRATAMIENTO DEBEN SER DEFINIDAS POR EL MÉDICO EN FUNCIÓN DEL ESTADO DEL PACIENTE.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o excipiente, pacientes con bloqueos A/V completos.

Precauciones de uso:

Debe utilizarse con precaución en individuos con motilidad gastrointestinal reducida, así como en desórdenes de la conducción cardíaca; usar con precaución en pacientes con glaucoma, hipertrofia prostática, estenosis pilórica, colitis ulcerosa grave, miastenia gravis, recién nacidos y prematuros. Puede causar hipersensibilidad hepática, suspenda el uso si aparecen síntomas gastrointestinales, ictericia, eosinofilia o aumento de las transaminasas.

Reacciones adversas:

Las reacciones adversas por vía oral incluyen trastornos gastrointestinales como náusea, diarrea, anorexia, estreñimiento, sofoco, dolor de cabeza, malestar, somnolencia, erupciones cutáneas, sudoración, hipotensión ortostática y vértigo. Debido a reacciones de hipersensibilidad puede darse ictericia, eosinofilia y signos de alteración de las funciones hepáticas; otras: enrojecimiento, hipertensión (leve), taquicardia, cirrosis hepática.

Conservar el prospecto para futura información que se requiera

Leer antes de administrar el medicamento

Advertencias especiales de uso EUPASAN®

Embarazo: Categoría C: solo debe ser administrados solamente si el posible beneficio deseado justifica el riesgo potencial en el feto, los estudios realizados en animales han demostrado efectos adversos en el feto, pero no hay estudios adecuados, ni bien controlados.

Lactancia: no se sabe si excreta en la leche humana por lo tanto se debe tener precaución en mujeres lactantes.

Pediatría: no se han establecido la seguridad y efectividad en niños menores de 4 años.

Geriatría: aumento probabilidad de efectos adversos.

Precauciones al conducir vehículos y maquinaria: disminución de la atención (vía EV).

USTED DEBE INFORMAR AL MÉDICO TODOS LOS MEDICAMENTOS QUE CONSUME, INCLUSIVE LOS QUE OBTIENE SIN RECETA.

Interacciones:

La papaverina influye en el metabolismo de la levodopa, aumenta el efecto hipotensor, y disminuye su efecto terapéutico.

Intoxicación:

Los síntomas de toxicidad suelen ser por inestabilidad vasomotora, incluyen náuseas, vómitos, diplopía, diaforesis, mareos taquicardia hasta convulsiones y taquiarritmia. En caso de ingesta incidental de grandes cantidades vigile la vía aérea y CONSULTE DE INMEDIATO AL MÉDICO.

EN CASO DE INGESTA ACCIDENTAL DE GRANDES CANTIDADES SUSPENDA SU USO Y CONSULTE DE INMEDIATO A SU MÉDICO

Presentación EUPASAN®

Sobres (polvo granulado) 5.015gr, caja por 20.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en su envase original a temperatura ambiente, protegido del calor y fuera de la vista y del alcance de los niños.

- **Consultar al médico en caso de requerir mayor información o tenga cualquier inquietud adicional.**
- **Consultar al médico en caso de que los síntomas continúen.**



Kronos Laboratorios C. Ltda.

Km 8.5, Vía Daule • Teléfonos: código 2253143 - 2251445

Q.F. Responsable Dr. Luis Carlo

www.kronoslaboratorios.com - info@kronoslaboratorios.com

Guayaquil - Ecuador

Conservar el prospecto para futura información que se requiera

Leer antes de administrar el medicamento

BÚSQUEDA Y REFERENCIAS

- 1.- Garrett ER, Roseboom H, Green JR Jr, Schuermann W. Pharmacokinetics of papaverine hydrochloride and the biopharmaceutics of its oral dosage forms. Int J Clin Pharmacol Biopharm. 1978;16(5):193-208.
- 2.-Liu JK, Couldwell WT: Intra-arterial papaverine infusions for the treatment of cerebral vasospasm induced by aneurysmal subarachnoid hemorrhage. Neurocrit Care. 2005;2(2):124-32. [PubMed:16159054]
- 3.- Vademecum.es [base de datos en Internet]. Madrid, España: UBM Medica Spain S.A. [Consultada mayo 2020] Disponible: <https://www.iqb.es/cbasicas/farma/farma04/p052.htm>.
- 4.- Drugs.com (base datos internet) Disponible: [Consultada, Consultada, mayo 2020].
- 5.- The DrugBank database This project is supported by the Canadian Institutes of Health Research. [Consultada, mayo 2020]. Disponible: <https://www.drugbank>

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al principio activo o excipiente, pacientes con bloqueos A/V completos.

ADVERTENCIAS:

Utilizarse con precaución en individuos con motilidad gastrointestinal reducida, glaucoma, hipertrofia prostática.