

## PARATROPINA® FEM

### IBUPROFENO

### METILBROMURO DE HOMATROPINA

Comprimidos

Industria Argentina

Venta libre

#### LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACION ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO:

##### ¿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?

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?

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](http://www.lazar.com.ar)

ANMAT Responde

0800-333-1234

---

#### MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

---

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

#### 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



LAZAR

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

Última revisión del prospecto: 19/07/2013

36917/2  
P204