



Tafírol Espasmo

Hioscina butilbromuro 10 mg - Paracetamol 500 mg

Comprimido recubierto

Elaborado en Argentina - VENTA LIBRE

Fórmula: Cada comprimido recubierto contiene:

Principios Activos: Paracetamol 500 mg, Butilbromuro de Hioscina 10 mg.

Excipientes: Povidona, Dióxido de Silicio Coloidal, Celulosa Microcristalina, Croscarmelosa Sódica, Estearato de Magnesio, Fosfato Dibásico de Calcio, Alcohol Polivinílico, Mica/ Dióxido de Titanio, Talco, Polietilenglicol 3350, Laca Eritrosina, Laca Aluminica Roja Allura AC/FD&C Red #40, Laca

Aluminica Azul Brillante FCF/FD&C Blue #1, Polisorbato 80.

USO DEL MEDICAMENTO: LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACIÓN.

Acción terapéutica: Analgésico - Antiespasmódico.

Tafírol Espasmo combina el efecto antiespasmódico y analgésico del Butilbromuro de hioscina junto con el Paracetamol confiriendo a este medicamento características adecuadas para el tratamiento de los cuadros de espasmo doloroso de la zona abdominal. El paracetamol tiene acción analgésica.

La hioscina N-butilbromuro es un derivado semisintético que se obtiene de extractos vegetales (*Datura stramonium*) y posee efecto antiespasmódico relajando la musculatura de la zona abdominal y pelviana (vías biliares y urinarias, aparato digestivo y órganos genitales femeninos).

Indicaciones: Alivio temporario del malestar y dolor (leve a moderado) producido por espasmo de los órganos genitales femeninos, del tubo digestivo y de las vías biliares.

Cómo usar este medicamento. dosis y modo de uso:

Adultos: 1 a 2 comprimidos recubiertos, tres veces al día.

La dosis diaria total no debe exceder de 6 comprimidos recubiertos.

Modo de administración: los comprimidos recubiertos deben ser ingeridos enteros y con adecuada cantidad de líquido.

Tafírol Espasmo no debe ser administrado por períodos prolongados o en dosis más altas sin indicación médica.

SI LOS SÍNTOMAS (dolor y espasmo doloroso) PERSISTEN POR MÁS DE 24-48 HORAS O EMPEORAN, CONSULTE A SU MÉDICO.

Advertencia y precauciones: Tafírol Espasmo no debe administrarse en las siguientes situaciones: Glaucoma de ángulo estrecho no tratado, hipertrofia prostática, retención urinaria por cualquier patología uretro-prostática, estenosis mecánicas del tracto gastrointestinal, estenosis del píloro, íleo paralítico, taquicardia, megacolon, miastenia grave. Si aparece alguno de los siguientes efectos adversos, comuníquese con su médico: erupciones en la piel, como urticaria o manchas rojas.

A veces puede aparecer fiebre, lesiones en las mucosas, prurito, manchas blancas en los labios o en la boca. Disminución repentina de la cantidad de orina, cansancio inusual o debilidad, sangrado o aparición inusual de hematomas.

Este producto debe ser administrado con precaución a los pacientes con antecedentes de enfermedades del tracto digestivo superior, por la posibilidad de gastritis, úlcera péptica o sangrado gastrointestinal. El paracetamol puede producir daño hepático cuando se ingiere en sobredosis.

La ingesta de paracetamol puede alterar ciertas pruebas de laboratorio, análisis de sangre fundamentalmente. Si usted consume 3 (tres) o más vasos diarios de bebida alcohólica consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

No ingiera otra especialidad medicinal que contenga paracetamol conjuntamente con este producto. Si usted está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

Interacciones: Se debe tener precaución en caso de tratamiento conjunto con algunos medicamentos antidepresivos (tricíclicos), antihistamínicos y quinidina, antieméticos, (para las náuseas) como metoclopramida, hipnóticos, antiepilépticos (por ejemplo, fenobarbital, fenitoína, carbamazepina) al igual que con rifampicina. Puede potenciar los efectos taquicárdicos de los fármacos betabloqueantes y alterar el efecto de otros fármacos, como la digoxina. Evite ingerir simultáneamente con alcohol. Si usted toma anticoagulantes, anticonvulsivantes u otro antiinflamatorio consulte con su médico antes de ingerir este producto.

Contraindicaciones: Tafírol Espasmo no debe usarse en presencia de enfermedades llamadas Miastenia gravis (enfermedad neurológica autoinmune que afecta los músculos), megacolon (dilatación crónica de intestino grueso).

Tampoco debe usarse en caso de hipersensibilidad o alergia a hioscina N-butilbromuro, al paracetamol o a cualquiera de los componentes enumerados en la fórmula. Este producto está contraindicado en niños.

No debe iniciarse el tratamiento en pacientes a quienes la aspirina u otros analgésicos antiinflamatorios les producen asma, rinitis, urticaria o reacciones alérgicas severas. Úlcera péptica activa. Antecedentes de úlcera recurrente.

El producto no puede ser administrado en caso de enfermedad hepática, hepatitis virales, trastornos renales o alcoholismo. Reacciones adversas: Tafírol Espasmo puede ocasionalmente producir "visión borrosa", sequedad de boca, reducción de la sudoración, aumento en la frecuencia cardíaca (taquicardia) y esencialmente, retención urinaria.

Muy raramente se han observado reacciones alérgicas en la piel y dificultad al respirar, usualmente en pacientes que sufren de asma o alergia. En casos aislados se ha observado reacciones anafilácticas con episodios de disnea (dificultad para respirar, falta de aire) y shock.

Debido al contenido de paracetamol, durante la administración de Tafírol Espasmo pueden presentarse erupciones cutáneas, alteraciones en la sangre (disminución de plaquetas), náuseas, vómitos y malestar gástrico.

SOBREDOSIFICACIÓN: ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA INTOXICACIÓN, CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: Tel. (011) 4962-6666/2247 - Hospital A. Posadas: Teléfonos (011) 4654-6648/4658-7777

Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna) (011) 4300-2115 - Centro Nacional de Intoxicaciones: Teléfono.: 0800-333-0160

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

Mantener este medicamento entre 15 y 25°C al abrigo de la luz y la humedad.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

Fecha de última revisión del prospecto autorizado por la ANMAT.

