

Nombre: Metamizol magnésico (dipirona) - Propinoxato Condición de venta: con receta médica Clasificación: antiespasmódico Disponible en:	Nombres de marca:
---	--------------------------

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 segura de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente

- **Composición y presentación:**
- **Principio Activo:**
- **Excipientes:**

1.- ¿Para qué se usa?

Este medicamento está indicado en el tratamiento de dolores espasmódicos de cualquier origen: biliar, gastrointestinal, urinario, ginecológico.

2.- Administración (oral)

- Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: 5 a 10 mg. de propinoxato y 300-600 mg. de metamizol magnésico (1 a 2 comprimidos) según la evolución del dolor.

Uso prolongado

Si los síntomas persisten o se intensifican debe consultar nuevamente con su médico.

No debe utilizar este medicamento durante un periodo prolongado o en altas dosis, a menos que su médico lo haya indicado.

Si su médico le indicó su uso por un periodo de tiempo prolongado, debe realizarse en forma periódica exámenes de sangre para descartar un posible riesgo **hematológico**.

3.- Precauciones

- Mayores de 60 años

Los ancianos son más sensibles a los efectos adversos de los medicamentos, por lo que debe seguir las indicaciones de su médico durante el tratamiento con metamizol magnésico

- propinoxato.

- Consumo de alcohol

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento con este medicamento, ya que se pueden ver intensificados los efectos adversos del medicamento.

- Embarazo

Este medicamento puede causar daño al **feto**, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

- Lactancia

Debe consultar al médico antes de usar este medicamento si está amamantando.

- Lactantes y niños

Se debe utilizar con precaución en niños; bajo la indicación y control de su pediatra. No debe usar metamizol sódico en niños menores de 3 meses o que pesen menos de 5 kilogramos.

- **Precauciones especiales**

Debe avisar a su médico si presenta síntomas como fiebre y ulceraciones bucales

4.- Usted no debe tomar este medicamento en los siguientes casos:

Si ha presentado síntomas de alergia a metamizol magnésico y /o propinoxato.

Si ha presentado síntomas de alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

Si padece de **porfiria hepática** o déficit congénito de glucosa-6-fosfato-dehidrogenasa.

5.- Interacciones

- **Medicamentos**

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: clorfenamina, hidroxicina, loratadina, amitriptilina, clorpromazina, ciclosporina, fenilbutazona, warfarina, quinidina, alcohol.

- **Enfermedades**

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, **cardiovascular** o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de **glaucoma** de ángulo abierto, **tirototoxicosis** o **insuficiencia cardíaca**, **uropatía** obstructiva por **hipertrofia prostática**, obstrucción intestinal, **estenosis pilórica**, **íleo paralítico**, **atonía intestinal**, **megacolon tóxico**, **colitis ulcerosa** grave, **miastenia gravis**, **asma**, **taquiarritmias**, **glaucoma**, **hipertrofia prostática**, **megacolon**, **agranulocitosis**.

- **Exámenes de laboratorio**

Metamizol magnésico puede alterar los resultados de exámenes de **glucosa** en orina, por lo que debe avisar que se encuentra tomando este medicamento antes de practicarse el examen.

6.- Efectos adversos

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: retención urinaria, visión borrosa, **taquicardia**, dolores de cabeza, mareos, **insomnio**, reacciones alérgicas, fiebre, ulceraciones bucales, anales o genitales, fiebre, escalofríos, dolor de garganta, molestias para tragar, sudor frío, **vértigo**, náusea, pérdida del color de la piel, dificultad para respirar, inflamación de la cara, prurito, **erupciones** de color violeta en la piel.

- **Otros efectos**

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: sequedad bucal, **estreñimiento**, dilatación de la pupila con pérdida de la acomodación, **fotofobia** leve, orina de color rojizo.

7.- Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: retención urinaria, visión borrosa, **taquicardia**, dolores de cabeza, mareos, **insomnio**, escalofríos, vértigo, náuseas, disminución en la frecuencia para orinar. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la **intoxicación** y tratarla adecuadamente. Debe llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

8. -Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad a temperaturas inferiores a los 30°C.

No usar este producto 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.