

ATROVERAN COMPOSTO

cloridrato de papaverina - dipirona sódica
extrato fluido de *Atropa belladonna*, Linné

COMPRIMIDO

ANALGÉSICO E
ANTIESPASMÓDICO

Forma farmacêutica e apresentação:

Comprimido. Display contendo 25 blisters com 6 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

Composição: cada comprimido contém:

cloridrato de papaverina	30,00 mg
dipirona sódica	250,00 mg
extrato fluido de <i>Atropa belladonna</i> , Linné	0,03 mL
*excipientes q.s.p.	1 comprimido

*celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, povidona e álcool etílico.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE: ação esperada do medicamento: ATROVERAN encontra sua aplicação terapêutica nos estados espasmódicos, dolorosos e nas cólicas espásticas. Os sinais de melhora nos sintomas podem ocorrer em um prazo variável de dias, após o início do tratamento. Seu médico é a pessoa adequada para dar-lhe mais informações sobre o tratamento: siga sempre suas orientações. Não devem ser utilizadas doses superiores às recomendadas. A interrupção repentina deste medicamento não causa efeitos desagradáveis, nem riscos, apenas cessará o efeito terapêutico.

Cuidados de armazenamento: conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C) e proteger da luz e umidade.

Prazo de validade: vide cartucho/blister.

Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade.

Atenção: não use medicamento com o prazo de validade vencido. Além de não obter o efeito desejado, você poderá prejudicar sua saúde.

Gravidez e lactação: informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.

Cuidados de administração: siga sempre a orientação do seu médico, respeitando os horários, as doses e a duração do tratamento.

Interrupção do tratamento: o produto pode ser interrompido a qualquer momento, sem inconvenientes.

REAÇÕES ADVERSAS: O PRODUTO NÃO DEVE SER ADMINISTRADO A PACIENTES QUE FAÇAM USO DE MEDICAÇÃO ENTORPECENTE, HIPNÓTICA E BARBITÚRICA. INFORME AO SEU MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Durante o tratamento, recomenda-se evitar a ingestão de bebidas alcoólicas.

CONTRAINDICAÇÕES: O PRODUTO É CONTRAINDICADO PARA PACIENTES QUE APRESENTAREM ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DA FÓRMULA.

PRECAUÇÕES: A ADMINISTRAÇÃO DO PRODUTO DEVE SER CUIDADOSA EM PACIENTES PORTADORES DE DOENÇAS CRÔNICAS, SOB RIGOROSA SUPERVISÃO MÉDICA.

INFORME AO SEU MÉDICO SOBRE QUALQUER MEDICAMENTO QUE ESTEJA USANDO, ANTES DO INÍCIO, OU DURANTE O TRATAMENTO.

NÃO TOME MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS: características químicas e farmacológicas:

- cloridrato de papaverina - é o mais importante derivado do grupo benzilico quinolinico dos alcalóides do ópio. Exerce ação antiespasmódica energética sobre a musculatura lisa, aliviando o fenômeno dor nos espasmos do piloro, do esôfago, da bexiga, dos canais hepáticos, da vesícula biliar, dos ureteres e do útero.
- dipirona - a dipirona, quimicamente o fenil-dimetil-pirazolona-metilaminometanossulfonato sódico, é um agente analgésico e antitérmico de largo uso clínico, tanto isolado como combinado a outros medicamentos.
- *Atropa belladonna* - encerra alcalóides de ação sobre atividade motora excessiva, como peristalse, pilorospasmo e espasticidade reflexa do cólon.

Indicações: indicado como medicação analgésica e antiespasmódica.

CONTRAINDICAÇÕES: ESTÁ CONTRAINDICADO EM PACIENTES PORTADORES DE GLAUCOMA DE ÂNGULO AGUDO OU HIPERTROFIA PROSTÁTICA. O USO DE DIPIRONA, EM CASOS DE AMIGDALITE OU QUALQUER OUTRA AFECÇÃO DA BUCO-FARINGE, DEVE MERECEER CUIDADO REDOBRADO. ESTA AFECÇÃO PRÉ-EXISTENTE PODE MASCARAR OS PRIMEIROS SINTOMAS DE AGRANULOCITOSE (ÂNGINA AGRANULOCÍTICA), OCORRÊNCIA RARA, MAS POSSÍVEL, QUANDO SE FAZ USO DE PRODUTO QUE CONTENHA DIPIRONA. SEU USO DEVE SER EVITADO NOS PRIMEIROS TRÊS MESES E NAS ÚLTIMAS SEIS SEMANAS DA GESTAÇÃO E, MESMO FORA DESTES PERÍODOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA A GESTANTES EM CASOS DE ABSOLUTA NECESSIDADE. PACIENTES COM ASMA OU INFECÇÕES RESPIRATORIAS CRÔNICAS, BEM COMO PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER TIPO DE SUBSTÂNCIAS, PODEM DESENVOLVER CHOQUE. EM PACIENTES COM DISTÚRBIOS HEMATOPOIÉTICOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA SOB CONTROLE MÉDICO.

REAÇÕES ADVERSAS: QUANDO USADO EM DOSES ACIMA DAS RECOMENDADAS, O PRODUTO PODERÁ OCASIONAR NÁUSEAS, TAQUICARDIA, TONTEIRA E CONGESTÃO FACIAL. A PAPAVERINA BASE, FREQUENTEMENTE, CAUSA ELEVAÇÃO DA FOSFATASE ALCALINA NO PLASMA, INDICATIVO DA HEPATOTOXICIDADE. EM PACIENTES SENSÍVEIS, INDEPENDENTEMENTE DA DOSE, A DIPIRONA PODE PROVOCAR REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE. AS MAIS GRAVES, EMBORA BASTANTE RARAS, SÃO CHOQUE E DISCRASIAS SANGUÍNEAS (AGRANULOCITOSE, LEUCOPENIA E TROMBOCITOPENIA), QUE É SEMPRE UM QUADRO MUITO GRAVE. PACIENTES COM HISTÓRIA DE REAÇÃO DE HIPERSENSIBILIDADE A OUTRAS DROGAS OU SUBSTÂNCIAS PODEM CONSTITUIR UM GRUPO DE MAIOR RISCO E APRESENTAR EFEITOS COLATERAIS MAIS INTENSOS, ATÉ MESMO CHOQUE. NESTE CASO, O TRATAMENTO DEVE SER IMEDIATAMENTE SUSPENSO E TOMADAS AS PROVIDÊNCIAS MÉDICAS ADEQUADAS, EM SITUAÇÕES OCASIONAIS, PRINCIPALMENTE EM PACIENTES COM HISTÓRICO DE DOENÇA RENAL PRÉ-EXISTENTE OU EM CASOS DE SOBREDOSAGEM, HOLVE DISTÚRBIOS RENAIS TRANSITÓRIOS COM OLIGÚRIA OU ANÚRIA, PROTEINÚRIA E NEFRITE INTERSTICIAL. PODEM SER OBSERVADOS ATAQUES DE ASMA EM PACIENTES PRÉ-DISPONTO A TAL CONDIÇÃO.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: AINDA NÃO FORAM TOTALMENTE RELACIONADAS AS INTERAÇÕES DO PRODUTO COM OUTRAS DROGAS E/OU MEDICAMENTOS.

Posologia e modo de usar:

- comprimido: tomar 2 a 3 comprimidos, no máximo 8 comprimidos, em 24 horas.

Superdosagem: a lavagem gástrica e outras medidas para limitar a absorção intestinal devem ser procedidas sem demora. Procure imediatamente seu médico.

Pacientes idosos: não foram relatadas restrições quanto ao uso do produto em pacientes com mais de 65 anos de idade.

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR: NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide display/blister.



Reg. MS - 1.7287.0035 - Farm. Resp.: Dra. Regina Célia Barros Dias - CRF-SP nº 46.833
Hypermarcas S/A - Av. Fernando Cerqueira César Coimbra, 1000 - Barueri - SP - CNPJ
02.932.074/0013-25 - Indústria Brasileira - Marca Registrada H2 BACC25-6