



INDICAÇÕES

Digesprid é indicado no tratamento de náusea, vômitos de qualquer etiologia, cólicas, espasmos, soluços, flatulência, hérnias de hiato, disfagia, pirose, cefaléia de origem digestiva, do período menstrual e gravídico, discinésias biliares, colopatias espasmódicas, vômitos na gravidez (após o primeiro trimestre de gestação) e exames radiológicos do tubo digestivo.

CONTRA-INDICAÇÕES

DIGESPRID É CONTRA-INDICADO NOS CASOS DE HEMORRAGIA GASTRINTESTINAL, OBSTRUÇÃO MECÂNICA DA MOTRICIDADE GASTRINTESTINAL, HIPERSENSIBILIDADE À BROMOPRIDA OU A QUAISQUER DOS COMPONENTES DA FÓRMULA. ÚLTIMO TRIMESTRE DA GRAVIDEZ, LACTAÇÃO.

PRECAUÇÕES

Digesprid é geralmente bem tolerado. Deve-se ter cuidados especiais nos pacientes que fazem uso de neurolépticos e com suspeita de feocromocitoma.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Atropínicos anulam seu efeito sobre a motricidade gastrointestinal. Neurolépticos aumentam seus efeitos adversos.

REAÇÕES ADVERSAS

Raramente podem ocorrer: sonolência, cefaléia, astenia, calafrios, distúrbios de acomodação. Podem ocorrer ainda, espasmos musculares localizados ou generalizados, reversíveis em alguns pacientes tratados anteriormente com neurolépticos ou que apresentam hipersensibilidade à bromoprida e fármacos análogos.

POSOLOGIA

Adultos

Cápsulas - 1 cápsula a cada 4 ou 6 horas (40 a 60mg/dia) ou a critério médico.

Crianças

Gotas - 0,5 mg (3 gotas), por quilo de peso, ao dia. Esta posologia deve ser fracionada e administrada em intervalos iguais no decorrer do dia, em geral, a cada 6 ou 8 horas, antes das refeições. Em caso de vômito, seguir orientação médica. Outras posologias podem ser ajustadas a critério médico.

SUPERDOSE

Em caso de superdose aguda, promover o esvaziamento gástrico através de indução ao vômito ou lavagem gástrica. Instalar terapia sintomática e de suporte, caso sejam necessários.

PACIENTES IDOSOS

O uso em pacientes idosos (acima de 60 anos) requer prescrição e acompanhamento médico.

Registro M.S. nº 1.0465.0156
Farm. Responsável: Dr. Marco Aurélio Lirio G. Filho - CRF-GO nº 3.524
Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Prezado Cliente:

Você acaba de receber um produto **Neo Química**.

Em caso de alguma dúvida quanto ao produto, lote, data de fabricação, ligue para nosso SAC - Serviço de Atendimento ao Consumidor.



Laboratório Neo Química Com. e Ind. Ltda.

VPR 1 - Quadra 2-A - Módulo 4 - DAIA - Anápolis - GO - CEP 75132-020

www.neoquimica.com.br

C.N.P.J.: 29.785.870/0001-03 - Indústria Brasileira



22 - 00501
3000461 - 03/2006

Digesprid

bromoprida



FORMAS FARMACÉUTICAS E APRESENTAÇÕES

Cápsulas: Embalagens com 20 e 500* cápsulas

Solução oral: Embalagens com 1 e 50* frascos com 20 mL cada.

* Embalagem Hospitalar

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

USO ORAL

COMPOSIÇÕES

Cada cápsula contém:

bromoprida.....10mg
excipientes q.s.p.....1 cápsula
(lactose, amido de milho, celulose microcristalina, dióxido de silício, glicolato amido sódico e estearato de magnésio).

Cada mL da solução oral contém:

bromoprida.....4,0mg
veículo q.s.p.....1mL
(metilparabeno, propilparabeno, EDTA, glicerina, álcool etílico, ácido clorídrico, sacarina sódica, metabissulfito de sódio e água purificada).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- Digesprid tem ação antiemética.
- Conservar em temperatura ambiente (15° a 30° C). Proteger da luz e umidade.
- Prazo de validade: **VIDE CARTUCHO**. Não use medicamento com o prazo de validade vencido.
- Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término". "Informe seu médico se está amamentando". Digesprid somente poderá ser utilizado durante a gravidez sob supervisão médica, principalmente nos 3 primeiros meses de gestação.
- Digesprid deve ser administrado antes das refeições.
- Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento' ' .
- Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico' ' .
- Informe seu médico a ocorrência de reações desagradáveis, tais como: sonolência, cefaléia, astenia, calafrios e distúrbios de acomodação".
- **"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"**.
- Não administrar bromoprida concomitantemente com atropínicos e neurolépticos.
- Digesprid não deve ser administrado em pacientes com conhecida hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula, hemorragias gastrintestinais, obstrução mecânica da motricidade gastrointestinal, perturbação digestiva, primeiro trimestre de gravidez e lactação.
- É comum ocorrer sonolência durante o tratamento.
- Informe 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

Abromoprida é derivada da anisamida substituída por átomo de bromo e grupos amino e dietilaminoética.

É um antiemético e regulador da motricidade gastroduodenal que estimula o peristaltismo gástrico a partir do centro, promovendo ativamente o esvaziamento do estômago. Atua primariamente na zona desencadeadora quimiorreceptora e, em grau menor, no centro de vômito.

Em pacientes com síndrome do intestino irritável, a administração de bromoprida prolonga o tempo de trânsito colônico em pacientes que apresentam aceleração do trânsito.

