

PÍLULAS DE-LUSSEN

Alcina - D.C.B.: 0030.01-3
Atropa belladonna
Cloreto de Metilitionínio - D.C.B.: 0826.01-4
Costus spicatus
Teobromina - D.C.B.: 1168.01-1

Forma Farmacéutica e de Apresentação:
Drágea - Blister de alumínio/PVC contendo 36 drágeas - Cartucho com 01 blister.

USO ADULTO
USO ORAL

Fórmula de Composição:

Cada drágea contém:

Alcina	8 mg
Beladona (Atropa belladonna) folhas em pó	10 mg
Cloreto de Metilitionínio	20 mg
Extrato seco de Cana do Brejo (Costus spicatus)	20 mg
Teobromina	30 mg
Excipiente	q.s.p. 1 drágea

Excipientes: amido, lactose, silicato de magnésio, estearato de magnésio, breu K vivo, caulim, cera de abelha, cera de carnaúba, corante azul indigotina, goma arábica em pó, goma laca, óleo de ricino, sacarose e metilparabeno.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

O medicamento possui ação anti-séptica das vias urinárias e agente auxiliar na prevenção dos cálculos urinários por oxalato.

Cuidado de conservação: Evitar local quente (ambiente com temperatura entre 30 e 40 °C) Proteger da luz e umidade.

Prazo de validade: 60 meses. Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade. Não use nenhum remédio fora do prazo de validade; além de não obter o efeito desejado, você estará prejudicando a sua saúde.

Gravidez e lactação: recomenda-se não usar as Pímulas De-Lussen durante a gravidez e lactação. **Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.** Informe também se está amamentando, pois os lactantes são muito sensíveis aos efeitos anticolinérgicos, produzidos pela beladona.

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

Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como reações alérgicas, náuseas, vômitos, sensação de garganta, nariz, pele e boca secos, perturbações oculares, insônia, sede e nervosismo ou inquietação, falta de apetite, taquicardia e dificuldade urinária.

O emprego de Pímulas De-Lussen em conjunto com outros medicamentos deve ser do conhecimento do médico.

Uso não recomendado a crianças e cuidados especiais devem ser tomados com idosos que podem apresentar maior sensibilidade ao produto.

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

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS:

Modo de Ação:

A Alcina possui propriedades estimulantes dos movimentos peristálticos, favorecendo a função intestinal. A Teobromina tem demonstrado possuir ação dissolvente sobre uratos, além de ser um diurético suave. A Cana do Brejo é um fitoterápico muito empregado nas afecções renais. A Beladona é outro fármaco vegetal usado nos espasmos intestinais, devido à ação dos princípios anticolinérgicos. O Cloreto de Metilitionínio é dotado de ação anti-séptica sobre as vias urinárias.

INDICAÇÕES:

Anti-séptico das vias urinárias e agente auxiliar na prevenção dos cálculos urinários por oxalatos.

CONTRA-INDICAÇÕES:

É contra-indicado em pacientes com conhecida hipersensibilidade à droga e seus componentes.

A hiosciamina (presente na Beladona) contra-indica o uso do produto em presença de glaucoma de ângulo fechado, hipertrofia prostática, ileo paralítico e estenose pilórica. Como medida especial de precaução, deve-se evitar o emprego durante a gravidez e lactação, quando presente congestão uterina grave, nas metrorragias e nas menstruações muito abundantes. É contra-indicado o uso em crianças.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS:

O uso das preparações contendo hiosciamina deve ser cauteloso em pacientes idosos ou febris e naqueles portadores de glaucoma de ângulo fechado ou condições caracterizadas por taquicardia, tais como tireotoxicoses, insuficiência renal ou cardíaca.

O uso prolongado pode diminuir o fluxo salivar, contribuindo para o desenvolvimento de cáries, doenças periodontais e candidíase oral.

Não recomenda-se o uso do produto durante a gravidez e lactação (a Teobromina pode ser excretada no leite materno).

O risco/benefício deve ser avaliado quanto a situações clínicas como gastrite ativa e úlcera péptica.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:

Os efeitos anticolinérgicos da hiosciamina podem ser intensificados pela administração concomitante de amantadina, certos anti-histamínicos, antidepressivos tricíclicos, butirofenonas e fenotiazinas. Além disso, a hiosciamina aumenta a absorção de determinadas drogas, tais como a Digoxina, que necessitam de dissolução prolongada na luz intestinal.

Para possibilidade de incremento de efeitos adversos, deve-se evitar a administração simultânea de beta-adrenérgicos, furosemida, reserpina, efedrina, preparados contendo efedrina e outros simpaticomiméticos, particularmente em doses elevadas.

INTERAÇÕES NO DIAGNÓSTICO:

O teste de secreção de ácido gástrico realizado com pentagastrina ou com histamina para a avaliação da função gástrica sofre interferência devido aos efeitos antagonistas dos anticolinérgicos (presentes na Beladona); recomenda-se não administrar as Pímulas De-Lussen 24 horas antes da realização do teste.

REAÇÕES ADVERSAS/COLATERAIS:

Os efeitos colaterais decorrentes da hiosciamina incluem secura na boca, sede, midríase, cicloplegia, fotofobia, aumento da pressão intraocular, rubor e secura da pele, bradicardia seguida de taquicardia com palpitação e arritmias, distúrbio, redução da motilidade gastrointestinal, vômitos e torturas.

A Teobromina pode causar como reações mais frequentes: nervosismo ou inquietação e menos frequentes taquicardia, tremor das extremidades e distúrbios do sono.

POSOLOGIA:

Tomar 03 drágeas ao dia: 01 drágea pela manhã, 01 drágea durante o dia; 01 drágea à noite, ou a critério médico.

CONDUTA NA SUPERDOSAGEM:

Em casos de ingestão excessiva de preparados contendo Beladona, deve-se esvaziar o estômago por aspiração e lavagem. O emprego de carvão para prevenir a absorção, seguida de lavagem, tem sido recomendado. Purgativos salinos, tais como 30 g de sulfato de sódio em 250 ml de água, podem ser utilizados para estimular o peristaltismo. Estados de excitação podem ser controlados com o uso de Diazepam ou barbitúricos de ação rápida.

PACIENTES IDOSOS:

Observar as reações adversas, contra-indicações e advertências e só fazer uso do medicamento com bastante cautela e sob orientação médica.

Número de Lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: vida blister e cartucho.

Reg. MS N.º 1.0504.0012.001-8
Farm. Resp.: Maria Angelina Nardy Mattos - CRF-MG n.º 10.437



LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA.
Av. Cardeal Eugênio Pacelli, n.º 3261 - Cep.: 32.210-001
Cidade Industrial - Contagem - MG
CNPJ: 19.791.513/0001-75
Indústria Brasileira

Atendimento ao Consumidor: 0800-310844