



# ESPASMO NACLODIL®

**METAMIZOL MAGNÉSICO - PROPINOXATO HCl**

SOLUCIÓN INYECTABLE

Analgésico - Antiespasmódico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

ESPASMO NACLODIL® Solución inyectable

Cada ampolla contiene:

Metamizol magnésico.....	2000	mg
Propinoxato HCl.....	10	mg
Excipientes c.s.p.....	4	ml

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS:** ESPASMO NACLODIL® está indicado en el manejo del dolor y espasmo del músculo liso, localizado en cualquier parte del aparato digestivo, genitourinario y hepatovesicular. Sus principales indicaciones son: síndrome espástico doloroso esofágico, pilórico, intestinal o colónico; cólicos nefríticos, espasmos ureterales y vesicales, cistitis y cistopielitis, litiasis renal o ureteral. También está indicado cuando se debe efectuar una exploración instrumental de las vías urinarias; dismenorrea funcional, tensión premenstrual, espasmos de las trompas de Falopio, procesos anxiales dolorosos, así como dolores espásticos en el puerperio, disquinesias biliares, espasmos del esfínter de Oddi, colecistitis, síndrome poscolecistectomía y colecistopatías en general.

**CONTRAINDICACIONES:** Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Uropatía obstructiva, obstrucción intestinal, estenosis pilórica, ileo paralítico, megacolon tóxico, miastenia gravis, colitis ulcerativa.

**PRECAUCIONES:** Uso durante el embarazo o la lactancia: A pesar de no haberse comprobado experimentalmente efectos sobre la gestación, no existen experiencias clínicas sobre la seguridad del producto en mujeres embarazadas, por lo que se aconseja no administrarlo durante el embarazo y la lactancia, a menos que el médico considere que el potencial benéfico supera los posibles riesgos. Evitarse en pacientes con úlceras gástricas en actividad o con hemorragia digestiva alta de origen gástrico, hipertrofia prostática o glaucoma.

**REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:** Puede presentarse retención urinaria, visión borrosa, taquicardia, cefaleas, reacciones alérgicas. Ocasionalmente, puede provocar náusea, mareo y somnolencia de carácter leve y/o transitorio. En raras ocasiones y administrando dosis altas, es posible la aparición de sequedad en la boca o constipación.

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:** Metamizol magnésico puede presentar interacciones con ciclosporinas, en cuyo caso disminuye la concentración sanguínea de ciclosporina. Metamizol magnésico es metabolizado por oxidación mediante el citocromo CYP2D6. Algunos fármacos que también son metabolizados por la misma vía, como cimetidina, pueden aumentar los niveles plasmáticos y la semi-vida de eliminación de Metamizol magnésico. El uso concomitante con clorpromazina puede provocar hipotermia grave. Potencia acción de anticoagulantes cumarínicos. No asociar a otros AINE. Efecto sinérgico con alcohol. Propinoxato: Los antipsicóticos, antidepresivos tricíclicos y otras drogas con efecto anticolinérgico pueden potenciar el efecto anticolinérgico de propinoxato. Los antidiarreicos adsorbentes y los antiácidos pueden disminuir su absorción.

**DOSIS:** Administrar 1 ampolla cada 6 a 8 horas. La inyección intravenosa debe efectuarse directamente en bolo (lenta) y no utilizando tubuladura de perfusión.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Intramuscular o intravenosa.

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:** En caso de sobredosificación por vía parenteral, pueden presentarse hipotensión, somnolencia y exantema cutáneo. En este caso, el paciente deberá ser colocado en decúbito dorsal con la cabeza, el torso en plano horizontal y las vías respiratorias libres. Se debe hacer el control clínico del paciente y el tratamiento de los posibles síntomas anticolinérgicos.

**RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO:** Mantener en lugar fresco y seco, a no más de 30°C.

**LEYENDAS DE PROTECCIÓN:** Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

**ADVERTENCIAS:** Contiene metabisulfito de sodio como excipiente por lo que puede causar reacciones de tipo alérgico, incluyendo reacciones anafilácticas y broncoespasmo en pacientes susceptibles, especialmente en aquellos con historial asmático o alérgico. Por contener alcohol bencílico como excipiente, este medicamento está contraindicado en niños menores de tres años.

**PRESENTACIÓN:**

ESPASMO NACLODIL® Solución inyectable: Caja x 2-3-5-10 ampollas.

Registro Sanitario N° NN-49473/2018



Fabricado en Bolivia por:

**LABORATORIOS IFA S.A.**

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352