



Buscapina®
Duo

**HIOSCINA
PARACETAMOL**
Comprimidos recubiertos

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

**LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE
TOMAR EL MEDICAMENTO.**

¿QUÉ CONTIENE BUSCAPINA® DUO?

Cada comprimido recubierto contiene:

N-butilbromuro de Hioscina 10 mg

Paracetamol (como Paracetamol DC 90° 555.50 mg)

500,00 mg

Celulosa microcristalina, Carboximetilcelulosa sódica, Ácido silícico coloidal, Estearato de magnesio, Hidroxipropilmetilcelulosa, Emulsión antiespumante, Polietilenglicol 6000, Talco, Dióxido de titanio, Eudragit NE 30 D.

*Los componentes de Paracetamol CD son: Almidón; Povidona USP; Crospovidona NF; Ácido esteárico NF.

ACCION/ES

Analgésico y Antiespasmódico

**¿PARA QUÉ SE USA BUSCAPINA® DUO COMPRIMIDOS
RECUBIERTOS?**

BUSCAPINA® DUO se usa para aliviar, los espasmos o contracciones (dolorosas) de órganos abdominales o pelvianos (reconocidos habitualmente como "dolor moderado a fuerte de panza"), que causan dolor tipo cólico. Este tipo de dolor, suele ser intermitente, apareciendo y cediendo repentinamente.

**¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR BUSCAPINA®
DUO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS?**

No use este medicamento en:

- Hipersensibilidad conocida al N-butilbromuro de hioscina, paracetamol o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

- Miastenia gravis

- Estenosis mecánica en el tracto gastrointestinal

- Íleo paralítico u obstructivo (Afección en la que el intestino

está bloqueado y no funciona correctamente cuyos síntomas incluyen dolor abdominal intenso con falta de deposiciones y/o náuseas/vómitos)

- Megacolon (intestino muy hinchado).

**¿QUE CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ESTE
MEDICAMENTO?**

En casos de dolor abdominal grave, de causa no conocida, persistente o que se agrava, asociado a síntomas como fiebre, náuseas, vómitos, cambios en los movimientos intestinales, dureza abdominal, disminución de la presión arterial, desmayo o sangre en las heces, debe consultar al médico inmediatamente.

Para prevenir sobredosis, se debe asegurar de no tomar ningún otro medicamento que contenga paracetamol ya que es uno de los componentes activos que posee la Buscapina® DUO.

Un exceso en la dosis recomendada de paracetamol puede provocar daño hepático.

Consulte a su médico antes de usar **BUSCAPINA® DUO** si:

• Padece deficiencia conocida de la enzima glucosa-6-fosfato-deshidrogenasa.

• Consume alcohol de manera constante o ha dejado de beber alcohol recientemente.

• Padece de insuficiencia renal severa.

• Síndrome de Gilbert.

• Realiza dieta baja en sodio: Los comprimidos de BUSCAPINA® DUO contienen 4,32 mg de sodio cada uno, lo que equivale a un total de 25,92 mg de sodio por cada dosis diaria máxima recomendada. Esto debe ser tomado en consideración en el caso de pacientes que tengan una dieta con contenido de sodio controlado.

• Padece insuficiencia hepática leve a moderada (Child - Pugh A/B).

• Posee bajas cantidades de glutatión.

• Realiza dieta baja en sodio: Los comprimidos de BUSCAPINA® Duo contienen 4,32 mg de sodio cada uno, lo que equivale a un total de 25,92 mg de sodio por cada dosis diaria máxima recomendada. Esto debe ser tomado en consideración en el caso de pacientes que tengan una dieta con contenido de sodio controlado.

En estos casos Buscapina® DUO debe ser solo utilizada bajo supervisión médica y, si es necesario, la dosis reducida o los intervalos entre las administraciones individuales prolongadas.

Se debe monitorear el recuento de glóbulos y la función renal y hepática luego de su uso prolongado.

La utilización prolongada de analgésicos, especialmente en dosis altas, puede provocar dolores de cabeza que no deben ser tratados con un incremento en la dosis del producto.

Las reacciones de hipersensibilidad (Ej. shock anafiláctico) graves son infrecuentes. El tratamiento debe detenerse ante los primeros síntomas de reacción de hipersensibilidad posterior a la administración de Buscapina® DUO.

Reacciones cutáneas graves: reacción del síndrome de Steven-Johnson y necrólisis tóxica epidérmica han sido reportados con el uso de Buscapina® DUO. Si sufre síntomas o signos de ambas, como pudiese ser rash cutáneo progresivo usualmente con ampollas o lesiones mucosas, se debe dejar de tomar inmediatamente este producto y consultar a su médico. Debe utilizar con cuidado este producto si usted tiene sensibilidad a la aspirina y/o a los antiinflamatorios no esteroides.

Puede sufrir de hepatotoxicidad con paracetamol aún a dosis terapéuticas, luego de tratamientos de corta duración y en pacientes que no poseen disfunción de hígado pre-existente. La discontinuación abrupta de analgésicos luego de un uso prolongado a altas dosis puede inducir a síntomas de abstinencia (ej. Dolor de cabeza, cansancio, nerviosismo), y que se resuelven típicamente en pocos días. La utilización de analgésicos nuevamente debe depender únicamente del consejo médico y superados los síntomas.

Buscapina® DUO no debe tomarse por más de 3 días salvo directa indicación del médico. Si usted posee un dolor persistente que empeora o nuevos síntomas aparecen, o si presenta enrojecimiento o hinchazón, debe consultar rápidamente a un médico dado que podrían ser síntomas de una condición grave.

Debido al potencial riesgo de complicaciones anticolinérgicas, debe tener precaución si usted es propenso al glaucoma de ángulo estrecho, así como a obstrucciones de la salida intestinal o urinaria y en aquellos con tendencia a la taquiarritmia.

Interacciones con otros medicamentos:

Dosis inofensivas de paracetamol pueden causar daño hepático si se toman junto con medicamentos que conducen a la inducción de enzimas, como ciertos hipnóticos y antiépilépticos (por Ej. Glutetimida, fenobarbital, fenitoina, carbamazepina) al igual que con

rifampicina. Lo mismo se aplica a las sustancias potencialmente hepatotóxicas y al abuso del alcohol. La combinación con cloranfenicol puede prolongar la vida media del cloranfenicol con el riesgo de aumentar la toxicidad.

El paracetamol puede aumentar la posibilidad de sangrado en pacientes que toman warfarina y otros antivitaminas K. Si usted toma paracetamol y anticoagulantes su coagulación y las complicación de sangrado deben ser monitoreadas apropiadamente.

Si este producto se utiliza junto con la flucloxacilina puede producir acidosis metabólica, particularmente en las personas con factores de riesgo como aquellas con disminución de glutatión (como sepsis, malnutridos, o alcoholismo crónico).

La colestiramina reduce la absorción del paracetamol. La utilización de este producto junto con los antidepresivos tri y tetracíclicos, antiestaminicos, antipsicóticos, quinidina, amantadina, disopiramida y otros anticonerérgicos (ej. tiotropio, ipratropio, compuestos similares a la atropina) pueden ser intensificados si se toman junto con Buscapina® DUO.

El uso concomitante de antagonistas de la dopamina como la metoclopramida puede disminuir la acción de ambos medicamentos sobre el tracto gastrointestinal.

El uso concomitante de agentes beta-adrenergicos con Buscapina® DUO podría incrementar las taquicardias.

El nivel de absorción de paracetamol puede verse incrementado debido a la aceleración del vaciado gástrico luego de ingerir metoclopramida o domperidona.

Embarazo:

No hay información adecuada del uso de la Buscapina® DUO durante el embarazo.

La larga experiencia con el uso de los componentes de manera individual (la hioscina y el paracetamol por separado) no han mostrado evidencia suficiente de efectos adversos durante el embarazo.

Luego del uso de la hioscina butilbromuro (uno de los componentes de este producto) estudios preclínicos en ratas y conejos no mostraron efectos embriotóxicos o teratogénicos.

Durante el embarazo la información prospectiva sobre la sobredosis de paracetamol no mostró incremento en el riesgo de malformaciones. Los estudios reproductivos para

investigar el uso oral no mostraron signos que sugieran malformaciones. En condiciones normales de uso, el paracetamol puede ser utilizado durante el embarazo luego de una revisión cuidadosa sobre el riesgo-beneficio. Durante el embarazo, el paracetamol no debe ser tomado por largo tiempo, en dosis altas o en combinación con cualquier otro producto ya que la seguridad de este tipo de uso no ha sido confirmada. Por lo tanto, no es recomendable tomar Buscapina® DUO durante el embarazo.

Lactancia:

La seguridad de la hioscina butilbromuro durante la lactancia no ha sido determinada. A pesar de esto, no se han reportado reacciones no deseadas en recién nacidos. El paracetamol pasa a la leche materna, pero no parece afectar al bebé al usarse en las dosis recomendadas. Como medida preventiva, es preferible evitar el uso de este medicamento durante la lactancia.

¿CÓMO SE USA BUSCAPINA® DUO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS?

Vía oral exclusivo.

Niños mayores de 12 años: 1 comprimido. Puede repetir la dosis a las 8 horas de ser necesario. Nunca administrar más de 3 días. Adultos: 1 a 2 comprimidos. Si toma 1 comprimido puede repetir la dosis a las 8 hs.

Si toma 2 comprimidos, puede repetir la dosis a las 12 hs. Nunca tomar más de 4 comprimidos al día. Nunca tomar por más de 3 días.

Los comprimidos se deben tragar sin masticar y con abundante líquido (un vaso con agua).

Buscapina® DUO no debe administrarse durante períodos prolongados (durante más de 3 días) a menos que sea por indicación médica.

Buscapina DUO comienza a actuar a partir de los quince minutos después de la primera toma.

SI LOS SINTOMAS EMPEORAN DESPUÉS DE LA TOMA O NO MEJORAN EN 24 HORAS DE USO, SUSPENDA EL USO Y CONSULTE A SU MEDICO DE INMEDIATO.

¿Posibles efectos adversos?

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si experimenta alguno de estos efectos adversos, consulte a su médico lo antes posible:

- **Trastornos de la sangre y del sistema linfático**
Agranulocitosis (disminución de un tipo de glóbulos blancos, los granulocitos), trombocitopenia (reducción del número de plaquetas), neutropenia (reducción del recuento de neutrófilos sanguíneos), leucopenia (disminución del número de leucocitos en la sangre), anemia hemolítica (disminución del número de glóbulos rojos de la sangre por destrucción).
- **Trastornos del sistema inmunológico**
Reacciones en la piel, alteración de la secreción de sudor (dishidrosis); disminución de la presión arterial o incluso shock; reacción anafiláctica, dificultad de respirar (disnea); hipersensibilidad como el shock anafiláctico, angioedema.

- **Trastornos cardiacos**
Taquicardia
- **Trastornos respiratorios, torácicos y del mediastino**
Broncoespasmo (especialmente en pacientes con antecedentes de asma bronquial o alergia).
- **Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo**
Eritema (rojez en la piel), urticaria, rash, síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica, pustulosis exantemática generalizada aguda (erupción roja y escamosa con bultos bajo la piel y ampollas) y erupción.
- **Trastornos gastrointestinales**
Sequedad de boca.
- **Trastornos hepatoiliares**
Hepatitis citolítica que pueda conducir a insuficiencia hepática aguda.
- **Trastornos renales y urinarios**
Retención urinaria.

¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS O SI TOMÉ MÁS DE LA CANTIDAD NECESARIA?

Personas mayores, niños pequeños, personas con trastornos hepáticos, el consumo crónico de alcohol o la desnutrición crónica, así como personas que consumen fármacos inductores de enzimas, tienen un mayor riesgo de intoxicación, incluso pudiendo llegar a resultados fatales. Se han observado los siguientes síntomas en caso de sobredosificación con:

Hioscina butilbromuro: sequedad de boca, constipación, visión borrosa, empeoramiento del glaucoma, y en casos de intoxicación pueden aparecer trastornos de conciencia, midriasis, sudoración y taquicardia (efectos anticolinérgicos).

Paracetamol: palidez, náuseas, vómitos, anorexia y dolor abdominal que pueden ocurrir durante las primeras 24 horas. Los pacientes pueden experimentar una mejora subjetiva temporal, pero puede enmascarar dolor abdominal posiblemente indicativo de daño en el hígado que puede persistir.

También pueden aparecer problemas hepáticos que lleve al desarrollo de: insuficiencia hepática, sangrado gastrointestinal, acidosis metabólica, problemas en el encéfalo, problemas de coagulación intravascular diseminada, coma y muerte. Después de una sobredosis aguda pueden aparecer de 12 a 48 horas un aumento en los niveles de transaminasas hepáticas, lactato deshidrogenasa y bilirrubina con una reducción en el nivel de protrombina.

También puede llevar a falla en el páncreas, insuficiencia renal aguda y pancitopenia.

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACIÓN CONCURRIR AL HOSPITAL MÁS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA.

HOSPITAL DE PEDIATRIA RICARDO GUTIÉRREZ: (011)

4962-6666 / 2247

HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777

HOSPITAL FERNANDEZ: (011) 4808-2655 / 4801-7767

OPTATIVAMENTE OTROS CENTROS DE INTOXICACIONES.

Si este medicamento le produjo algún EFECTO ADVERSO/NO DESEADO o NO CAUSÓ EFECTO, comuníquese con el ANMAT mediante el FORMULARIO DE NOTIFICACION ON LINE disponible en <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?

Opella Healthcare Argentina S.A.U., Tel: 4752-5000

ANMAT responde: 0800 333 1234

Ante cualquier duda, consulte a su médico y/o a su farmacéutico.

Modo de conservación:

Conservar en su envase original. No almacenar a temperatura superior a 25°C.

PRESENTACION:

Envases conteniendo: 5, 10, 12, 20, 40, 50 (Dispenser), 60 (Dispenser), 100 (Dispenser), 200 (Dispenser), 250 (Dispenser) y 500 (Dispenser) comprimidos recubiertos. En Paraguay: envase conteniendo 10, 20, 60 y 100 comprimidos recubiertos.

Elaborado en: Bayer S.A., Calle 3 y Del Canal, calle 8 entre 3 y 5, Parque Industrial Pilar, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

Opella Healthcare Argentina S.A.U.

Avenida Circunvalación y del Arado, localidad de Tapiales, partido de La Matanza, Provincia de Buenos Aires

Tel: 011 4732 5000

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud Certificado N° 15.263

Dirección Técnica: Javier Cirrincione, Farmacéutico.

Representante e importador en Uruguay:

Murry S.A. (Scienza Uruguay)

Av. Luis Alberto de Herrera 1248, WTC, Torre 2, piso 19, Montevideo, Uruguay.

Reg. M.S.P. N° 29231

Control médico recomendado.

Conservar a temperatura ambiente (inferior a 25°C).

Dirección Técnica: Q.F. Adriana Nabón Tel: 19889000

EN CASO DE INGESTA ACCIDENTAL O SOBREDOSIS, COMUNICARSE CON EL CENTRO DE INFORMACIÓN Y ASESORAMIENTO TOXICOLÓGICO (CIAT): HOSPITAL DE CLÍNICAS AVENIDA ITALIA S/N PISO 7 - TEL: 1722

Importado por:

Representante exclusivo en Paraguay:

sanofi - aventis Paraguay S.A.

Edificio SkyPark, Aviadores del Chaco N° 2581, Torre 2, Piso 13, Asunción - Paraguay. Venta Autorizada por la D.N.V.S. del M.S.P. y B.S.

Reg. San. N°: 09687-04-EF

D. Técnico Q.F. Jefferson L. Garbín Reg. Prof. N°: 4.372

Venta Libre en Farmacia.

Conservar a temperatura menor a 30°C

En caso de reporte de evento adverso o reclamo relacionado al producto, comunicarse al (021) 288 1000.

Ante una eventualidad concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el Hospital de Emergencias Médicas - Centro Nacional de Toxicología - Tel. 220-418. Gral. Santos y Teodoro Mongelos.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Última Revisión: CCDS V2_Buscapina_comp_N_PIP_sav003/Abril20 - Aprobado por Disposición ANMAT N° 5880 (13/Agosto/2021).

90031990/388