



SANOFI 

HIOSCINA

Cápsulas blandas

Rápida disolución

VENTA LIBRE

INDUSTRIA ARGENTINA

Lea con cuidado esta información antes de tomar el medicamento:

¿Qué contiene BUSCAPINA® PERLAS ?

Cada cápsula blanda contiene:

Hioscina N-butilbromuro 10 mg
Los componentes inactivos son: Povidona 19 mg, Polietilenglicol 400 182,4 mg, Gelatina 84, 698 mg, Sorbitol/Glicerina especial 51,005 mg, amarillo de quinoleína 0,055 mg, azul brillante N°1 0,037 mg.

Acción:

Antiespasmódico.

¿Para qué se usa BUSCAPINA® PERLAS?

Para el alivio temporario del malestar producido por espasmo doloroso del tubo digestivo, vía biliar y aparato genitourinario.

¿Qué personas no pueden recibir BUSCAPINA® PERLAS?

- Personas que padecen Miastenia gravis (enfermedad de los músculos), megacolon (enfermedad del intestino grueso).
- Personas con alergia al principio activo o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
- Niños menores de 12 años de edad.
- En caso de embarazo y lactancia.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Se debe tener precaución en personas con glaucoma de ángulo estrecho, con dificultades

para orinar y/o defecar, y en aquellos con taquicardia (aumento de la frecuencia cardíaca).

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

BUSCAPINA® puede ocasionalmente producir visión borrosa, sequedad de boca, reducción de la sudoración, aumento en la frecuencia del corazón (taquicardia) y retención de orina. Muy raramente se han observado reacciones alérgicas en la piel (por ejemplo picazón, urticaria, erupción, etc), y dificultad al respirar.

Si luego de tomar este medicamento padece algunas de las reacciones mencionadas, consulte a su médico inmediatamente. Si está tomando algunos de estos medicamentos: Antidepresivos tricíclicos, como por ejemplo amitriptilina e imipramina, difenilhidantoína y fenitoína (medicamentos para tratar la epilepsia), litio, amantadina, metoclopramida, inhibidores de la recaptación de serotonina (por ejemplo fluoxetina, paroxetina), medicación para el asma (ejemplo salbutamol, clenbuterol), medicación para tratar enfermedades cardíacas (quinidina, digoxina, antihipertensivos); diuréticos o antialérgicos (por ejemplo loratadina, cetirizina), otros medicamentos para los espasmos dolorosos (ej. tiotropio, ipratropio, etc.) es recomendable consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Si usted está embarazada o dando de mamar, consulte con su médico antes de ingerir este medicamento.

Suspenda el medicamento y consulte inmediatamente al médico en caso de dolor abdominal intenso o inexplicable, que persista, empeore, o si ocurre junto a otros síntomas como ser fiebre, náuseas, vómitos, cambios en las deposiciones, disminución de la presión arterial, desmayos o sangre en la materia fecal.

¿Cómo se usa BUSCAPINA® PERLAS?

Dosis:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 a 2 cápsulas blandas cada 6 u 8 horas al día.

Modo de uso:

Administración oral. Las cápsulas blandas deben ser ingeridas con algo de líquido, enteras y sin masticar.

Buscapina® Perlas comienza a actuar a partir de los quince minutos después de la primera toma. Se recomienda comenzar con la dosis más baja (1 cápsula), luego puede ajustarse. No debe excederse la dosis diaria máxima (8 cápsulas).

SI LOS SINTOMAS (espasmo doloroso)/ MALESTAR O DOLENCIA PERSISTEN POR MAS DE 48 HORAS O EMPEORAN CONSULTE A SU MEDICO.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más de la cantidad necesaria?

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica. Centros de intoxicaciones: Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez tel. (011) 4962-6666/2247, Hospital Alejandro Posadas tel. (011) 4658-7777/4654-6648 y Centro de Asistencia Toxicológica La Plata tel. (0221) 451-5555.

En Uruguay:

Ante una eventualidad concurrir al hospital, al Centro de Tóxico y Farmacovigilancia, Hospital de Clínicas-Facultad de Medicina, Tel. 1722.

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

Modo de conservación:

Conservar a temperatura ambiente, no exceder los 25° C, proteger de la luz solar directa y del calor excesivo. No refrigerar.

Este es un medicamento que no debe usarse después de su fecha de vencimiento, indicada en el envase.

Presentaciones:

Envase conteniendo 10-20 y 50 cápsulas, cada unidad terminada contiene un prospecto con información para el paciente.

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA...?

sanofi-aventis Argentina S.A. - Línea OTC al 0800 4444 682(OTC)

ANMAT Responde 0800 333 1234

Elaborado en Av. Márquez 691, Villa Loma Hermosa, Partido de Tres de Febrero (1657) - Provincia de Buenos Aires

sanofi-aventis Argentina S.A.

Polonia 50, La Tablada, Provincia de Buenos Aires
Tel.: 011 4732 5000

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud
Certificado N° 52.386

Dirección Técnica: Verónica N. Aguilar, Farmacéutica y Lic. en Industrias Bioquímico-Farmacéuticas
Fecha de última revisión: 12.07.2017

En Uruguay:

Representante e importador en Uruguay: sanofi-aventis Uruguay S.A.

Edif. Corporate El Plata,
F. García Cortinas 2357 piso 7

11300 - Montevideo
Reg. M.S.P. N° 42105

Venta Bajo Control médico recomendado.
Vía de administración oral.

Conservar a temperatura ambiente (inferior a 25°C). Proteger de la luz. No refrigerar.

Dirección Técnica: Q.F. María José Bocage

NO DEJAR LOS MEDICAMENTOS AL ALCANCE DE LOS NIÑOS

85881930/441