

COMPRIMIDO

ANALGÉSICO E ANTIESPASMÓDICO

Forma farmacêutica e apresentação: Comprimido. Display contendo 25 blísteres com 6 comprimidos.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

Composição: cada comprimido contém-

cloridrato de papaverina	30,00 mg
dipirona sódica	
extrato fluido de Atropa belladona, Linné	
*excipientes q.s.p.	1 comprimido
*celulose microcristalina, dióxido de silício, estearato de magnésio, povidon	a e álcool etílico.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE: ação esperada do medicamento: ATROVERAN encontra sua infruktivivivi, ar Noutewis: açau espetada do inedicalmento infructivi entrollar sua aplicação terapêutica nos estados espasmolicos, dolorosos e nas colicas espasticas. Os sinais de melhora nos sintomas podem ocorrer em um prazo variável de dias, após o inicio do tratamento. Seu medico é a pessoa adequada para dar-lhe mais informações sobre o tratamento; siga sempre suas orientações. Não devem ser utilizadas doses superiores às recomendadas. A interrução repentina deste medicamento não causa efeitos desagradáveis, nem riscos, apenas cessará o efeito terapêutico.

Cuidados de armazenamento: conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30° C) e protegei da luz e umidade.

Prazo de validade: vide cartucho/blister. Ao comprar qualquer medicamento, verifique o prazo de validade.

Atenção: não use medicamento com o prazo de validade vencido. Além de não obter o efeito desejado, você poderá prejudicar sua saúde.

Gravidez e lactação: informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.

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

Interrupção do tratamento: o produto pode ser interrompido a qualquer momento, sem

REAÇÕES ADVERSAS: O PRODUTO NÃO DEVE SER ADMINISTRADO A PACIENTES QUE FAÇÂM USO DE MEDICAÇÃO ENTORPECENTE, HIPNÓTICA E BARBITÚRICA. INFORME AO SEÚ MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS.

"TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS."

Durante o tratamento, recomenda-se evitar a ingestão de bebidas alcoólicas.

CONTRAINDICACÕES: O PRODUTO É CONTRAINDICADO PARA PACIENTES OUE APRESEN-FAREM ANTECEDENTES DE HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER UM DOS COMPONENTES

PRECAUÇÕES: A ADMINISTRAÇÃO DO PRODUTO DEVE SER CUIDADOSA EM PACIENTES PORTADORES DE DOENÇAS CRÔNICAS, SOB RIGOROSA SUPERVISÃO MÉDICA.

"INFORME AO 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: características químicas e farmacológicas:

- INFORMAÇÕES TECNICAS: características químicas e farmacologicas: cloridrato de papaverina é o mais importante derivado do grupo benzilico quinolinico dos alcalóides do opio. Exerce ação antiespasmodica energica sobre a musculatura lisa, aliviando o fenômeno dor nos espasmos do piloro, do esofago, da bexiga, dos canais hepáticos, da vesicula biliar, dos ureteres e do útero.

 dipirona a dipirona, químicamente o fenil-dimetil-pirazolona-metilaminometanossulfonato sodico, é um agente analgesico e antitérmico de largo uso clínico, tanto isolado como combinado a outros medicamentos.

 Artopa belladona encerra alcalóides de ação sobre atividade motora excessiva, como peristalse, pilorospasmo e espasticidade reflexa do colon.

Indicações: indicado como medicação analgésica e antiespasmódica.

CONTRAINDICAÇÕES: ESTÁ CONTRAINDICADO EM PACIENTES PORTADORES DE GLAUCO-CONTRAINDICAÇÕES. ESTÁ CONTRAINDICADO EM PACIENTES PORTADORES DE GLAUCOMA DE ÁNGULO AGUDO OU HIPERTROFIA PROSTÁTICA. O USO DE DIPIRONA, EM CASOS
DE AMIGDALITE OU OUALQUER OUTRA AFECÇÃO DA BUCO-FARINGE, DEVE MERECER CUIDADO REDOBRADO. ESTA AFECÇÃO PRÉ-EXISTENTE PODE MASCARAR OS PRIMEIROS SINTOMAS DE AGRANULOCITOS (ANGINA AGRANULCOTICA), OCORRENCIA RARA, MAS POSSÍVEL, QUANDO SE FAZ USO DE PRODUTO QUE CONTENHA DIPIRONA. SEU USO DEVE SER
EVITADO NOS PRIMEIROS TRÊS MESES E NAS ULTIMAS SEIS SEMANAS DA GESTAÇÃO E, MESMO FORA DESTES PERÍODOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA A GESTANTES EM CASOS DE ABSOLUTA NECESSIDADE. PACIENTES COM ASMA OU INFECÇÕES.
ESPIRATORIAS CRONICAS, DEM COMO PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A OULA, QUER
TIPO DE SUBSTÂNCIAS, PODEM DESENVOLVER CHOQUE. EM PACIENTES COM DISTÜRBIOS
HEMATOPOIETICOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA SOB CONTROLE MÉDICO.

HEMATOPOIÉTICOS, DIPIRONA SOMENTE DEVE SER ADMINISTRADA SOB CONTROLE MÉDICO.

REAÇÕES ADVERSAS: QUANDO USADO EM DOSES ACIMA DAS RECOMENDADAS, O PRODUTO PODERÁ OCASIONAR NAÚSEAS, TAQUICARDÍA, TONTEIRA E CONGESTÃO FACIAL.

A PAPAVERINA BASE, FREQUENTEMENTE, CAUSA ELEVAÇÃO DA FOSFATASE ALCALINA NO
PLASMA, INDICATIVO DA HEPATOTOXICIDADE. EM PACIENTES SENSIVEIS, INDEPENDENTEMENTE DA DOSE, A DIPIRONA PODE PROVOCAR REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE. AS
MAIS GRAVES, EMBORA BASTANTE RARAS, SÃO CHOQUE E DISCRASIAS SANGUINEAS
AGRANULICITOSE, LEUCOPENIA E TROMBOCITOPENIA), QUE É SEMPRE UM QUADRO
MUITO GRAVE. PACIENTES COM HISTORIA DE REAÇÃO DE HIPERSENSIBILIDADE A OUTRAS DROGAS OU SUBSTÂNCIAS PODEM CONSTITUIR UM GRUPO DE MAIOR RISCO E
APRESENTAR EFEITOS COLATERAIS MAIS INTENSOS, ATÉ MESMO CHOQUE. NESTE CASO,
O TRATAMENTO DEVE SER IMEDIATAMENTE SUSPENSO E TOMADAS AS PROVIDÊNCIAS
COM HISTORICO DE DOENÇA RENAL PRE-EXISTENTE OU EM CASOS DE SOBREDOSAGEM,
HOUVE DISTUBRIOS RENAIS TRANSIFORISOS COM OLIGIORIA OU ANDRIA, PROTEINORIA E
NERTIE INTERSTICIAL. PODEM SER OBSERVADOS ATAQUES DE ASMA EM PACIENTES
PRE-DISPOSTOS A TAL CONDIÇÃO.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS: AINDA NÃO FORAM TOTALMENTE RELACIONADAS AS INTE-RAÇÕES DO PRODUTO COM OUTRAS DROGAS E/OU MEDICAMENTOS

Posologia e modo de usar: • comprimido: tomar 2 a 3 comprimidos, no máximo 8 comprimidos, em 24 horas

Superdosagem: a lavagem gástrica e outras medidas para limitar a absorção intestinal devem ser procedidas sem demora. Procure imediatamente seu médico

Pacientes idosos: não foram relatadas restrições quanto ao uso do produto em pacientes com mais de 65 anos de idade

"SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR; NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA."

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide display/blíster.



Reg. MS - 1.7287.0035 - Farm. Resp.: Dra. Regina Célia Barros Dias - CRF-SP nº 46.833 Hypermarcas S/A - Av. Fernando Cerqueira César Coimbra, 1000 - Barueri - SP - CNPJ 02.932.074/0013-25 - Indústria Brasileira - Marca Registrada H2 BACC25-6