# **IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**



# **Buscopan® Composto**

butilbrometo de escopolamina dipirona

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Solução oral (gotas) de 6,67 mg/ml + 333,4 mg/ml: frasco com 20 ml

**USO ORAL** 

# USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 1 ANO

Cada ml (20 gotas) contém 6,67 mg de butilbrometo de escopolamina (0,33 mg/gota), correspondentes a 4,6 mg de escopolamina e 333,4 mg de dipirona sódica monoidratada (16,67 mg/gota), correspondentes a 295,41 mg de dipirona. Excipientes: ciclamato de sódio, sacarina sódica di-hidratada, fosfato de sódio monobásico, fosfato de sódio dibásico, água purificada.

# **OUTRAS FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES**

Comprimidos revestidos: embalagem com 20 comprimidos revestidos. Solução injetável: embalagem com 3 ampolas de 5 ml.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

**Farmacodinâmica** 

BUSCOPAN COMPOSTO é uma associação medicamentosa para uso oral e

injetável, composta de butilbrometo de escopolamina e dipirona sódica.

O butilbrometo de escopolamina exerce um efeito espasmolítico na musculatura

lisa do trato gastrintestinal, das vias biliares e geniturinárias. Como um derivado de

amônia quartenária com uma baixa lipossolubilidade, o butilbrometo de

escopolamina praticamente não atravessa a barreira hematoencefálica, estando

assim, isento de efeitos colaterais sobre o sistema nervoso central.

A ação anticolinérgica periférica resulta de uma ação bloqueadora ganglionar na

parede visceral e de sua atividade antimuscarínica.

A dipirona apresenta importantes propriedades analgésicas, antipiréticas,

espasmolíticas e antiflogísticas. Admite-se que o efeito analgésico da dipirona

ocorra principalmente por supressão do mecanismo de percepção da dor no

sistema nervoso central, e ainda por uma inibição da síntese de prostaglandinas,

impedindo o aparecimento da hiperalgesia.

**Farmacocinética** 

butilbrometo de escopolamina

Absorção:

Após administração oral, o butilbrometo de escopolamina é apenas parcialmente

absorvido. Os picos de concentração plasmática são atingidos cerca de 2 horas

após administração oral. Devido ao metabolismo de primeira passagem, a

biodisponibilidade absoluta após administração oral é de apenas 0,3-0,8%.

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO

# Distribuição:

Após administração intravenosa, a substância é rapidamente depurada do plasma durante os primeiros 10 minutos, com uma meia-vida de 2-3 minutos. O volume de distribuição (Vss) é de 128 L. Após administração oral e intravenosa, o butilbrometo de escopolamina se concentra nos tecidos do trato gastrintestinal, fígado e rins.

Apesar de níveis sanguíneos brevemente mensuráveis e extremamente baixos, o butilbrometo de escopolamina permanece disponível no local de ação por causa de sua alta afinidade pelos tecidos. A autoradiografia confirma que o butilbrometo de escopolamina não ultrapassa a barreira hematoencefálica. O butilbrometo de escopolamina tem baixa ligação às proteínas plasmáticas.

# Metabolismo e eliminação:

A depuração total média após administração intravenosa é de cerca de 1,2 L/min, cerca de metade dela por via renal. A meia-vida terminal de eliminação é de cerca de 5 horas.

### dipirona

### Absorção:

Após administração oral a dipirona é rápida e quase completamente absorvida pelo trato gastrintestinal.

No suco gástrico ela é hidrolizada em seu principal metabólito, 4-metilaminoantipirina (4-MAA), que é prontamente absorvido. Os níveis plasmáticos máximos de 4-MAA após administração oral são obtidos dentro de 1 a 2 horas. A ingestão concomitante de alimentos não tem efeito relevante na farmacocinética da dipirona.

#### Distribuição:

Nenhum dos metabólitos é extensivamente ligado a proteínas plasmáticas. A ligação às proteínas plasmáticas de 4-MAA é de 58%. A dipirona pode cruzar a barreira placentária. Os metabólitos são excretados no leite materno de lactantes.

#### Metabolismo:

O principal metabólito da dipirona, 4-MAA, é ainda metabolizado no fígado por oxidação e demetilação que são seguidas por acetilação para 4-formilaminoantipirina (4-FAA), 4-aminoantipirina (4-AA) e 4-acetilaminoantipirina (4-AcAA). O efeito clínico da dipirona pode ser atribuído principalmente ao principal metabólito 4-MAA e, em alguma extensão, a 4-AA. Os metabólitos 4-FAA e 4-AcAA parecem ser farmacologicamente inativos.

### Eliminação:

No homem sadio, após administração oral e intravenosa, mais de 90% da dose é excretada na urina dentro de 7 dias. A meia-vida de eliminação de dipirona radiomarcada é de cerca de 10 horas.

Para 4-MAA, a meia-vida de eliminação após dose oral única é de 2,7 horas, e para os demais metabólitos a meia-vida de eliminação é de 3,7 a 11,2 horas.

As crianças eliminam os metabólitos mais rapidamente que adultos.

Em voluntários idosos sadios, a meia-vida de eliminação de 4-MAA foi significativamente mais longa e a depuração total de 4-MAA foi significativamente mais baixa que em indivíduos jovens.

Em pacientes com insuficiência hepática, a meia-vida de eliminação de 4-MAA e 4-FAA aumenta cerca de 3 vezes. Em pacientes com insuficiência renal, a eliminação de certos metabólitos (4-AcAA, 4-FAA) está reduzida. Assim, a administração de altas doses deve ser evitada em pacientes com comprometimento hepático e renal.

#### Geral

Todos os metabólitos da dipirona mostram farmacocinética não-linear. A relevância clínica deste fenômeno não é conhecida. Durante o tratamento em curto prazo, o acúmulo de metabólitos é de menor importância.

#### **RESULTADOS DE EFICÁCIA**

A avaliação da eficácia analgésica de vários esquemas terapêuticos com duração de quatro dias, em pacientes com dor causada por espasmos (quadros dolorosos,

mais ou menos contínuos, de gravidade intermediária provocada por espasmos de musculatura lisa do trato gastrointestinal, biliar ou renal), incluiu o uso oral de BUSCOPAN COMPOSTO e obteve os seguintes resultados: alívio da dor em 81.5% dos pacientes (total de 76) tratados com BUSCOPAN COMPOSTO, contra 9,3% no grupo placebo (toal de 151). Gregorio M, Damiani S, Gatta G *Antalgic properties of proxazole. Double blind study in visceral algoplastic conditions* Panmin Med 1969; 11: 436-440

# **INDICAÇÕES**

Como analgésico e antiespasmódico, BUSCOPAN COMPOSTO é indicado para o tratamento sintomático de estados espástico-dolorosos e cólicas do trato gastrintestinal, das vias biliares e urinárias, e do aparelho genital feminino; dismenorreia.

# **CONTRAINDICAÇÕES**

O produto não deve ser administrado a pacientes com:

- Hipersensibilidade prévia a pirazolonas ou pirazolidinas (como dipirona, isopropilaminofenazona, propifenazona, fenazona, fenilbutazona) ou ao butilbrometo de escopolamina, ou a qualquer outro componente do produto. Isto inclui pacientes que desenvolveram agranulocitose, por exemplo, após o uso destas substâncias:
- Conhecida síndrome de asma induzida por analgésico, ou intolerância conhecida a analgésicos do tipo urticária e edema angioneurótico, isto é, pacientes que desenvolveram broncoespasmo ou outras reações anafilactoides em resposta a salicilatos, paracetamol ou outros analgésicos não- narcóticos como diclofenaco, ibuprofeno, indometacina ou naproxeno.
- Comprometimento da função da medula óssea (por exemplo, após tratamento com agentes citostáticos) ou doenças do sistema hematopoiético
- Deficiência genética de glicose-6-fosfato-desidrogenase (risco de hemólise).

- Porfiria hepática aguda intermitente (risco de desencadear ataque de porfiria).
- Glaucoma.
- Hipertrofia da próstata com retenção urinária.
- Estenose mecânica do trato gastrintestinal.
- Taquicardia.
- Megacólon.
- Miastenia gravis
- No terceiro trimestre de gravidez

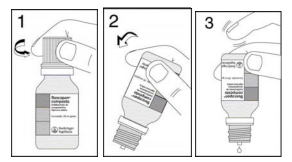
BUSCOPAN COMPOSTO é contraindicado no terceiro trimestre de gravidez.

BUSCOPAN COMPOSTO está classificado na categoria C de risco na gravidez.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

# MODO DE USAR E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DEPOIS DE ABERTO

O frasco de BUSCOPAN COMPOSTO solução oral (gotas) vem acompanhado de um moderno gotejador, de fácil manuseio: basta colocar o frasco em posição vertical e deixar gotejar a quantidade desejada.



# Para usar:

- 1. Romper o lacre da tampa.
- 2. Virar o frasco.

3. Manter o frasco na posição vertical. Para começar o gotejamento, bater

levemente com o dedo no fundo do frasco.

**POSOLOGIA** 

1 ml = 20 gotas

A dose pode ser administrada dissolvendo o número indicado de gotas em um

pouco de água.

Adultos: 20 a 40 gotas, 3 a 4 vezes ao dia;

Crianças acima de 6 anos: 10 a 20 gotas, 3 a 4 vezes ao dia;

Crianças de 1 a 6 anos: 5 a 10 gotas, 3 a 4 vezes ao dia.

A posologia em mg por peso corpóreo, deve ser calculada com base na dose de

butilbrometo de escopolamina para cada faixa etária, conforme segue:

Crianças de 1 a seis anos de idade: 0,1 mg/kg/dose a 0,2 mg/kg/dose, repetidas

de 3 a 4 vezes ao dia;

Crianças acima de 6 anos de idade: 0,2 mg/kg/dose, repetidas de 3 a 4 vezes ao

dia;

A dose em crianças acima de 12 anos é igual à de adultos.

BUSCOPAN COMPOSTO injetável somente deve ser adotado para

administração parenteral no caso de estado espástico-doloroso severo,

como cólicas biliares ou renais, enquanto que nos casos de dores

moderadas a severas as formulações orais devem ser utilizadas.

BUSCOPAN COMPOSTO não deve ser usado por períodos prolongados ou

em altas doses sem prescrição do médico ou do dentista.

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO CCDS 0058-03 20130117

# **ADVERTÊNCIAS**

Caso a dor abdominal severa e de causa desconhecida persista ou piore, ou esteja associada a sintomas como febre, náusea, vômito, alteração da motilidade gastrintestinal, sensibilidade abdominal, queda da pressão arterial, desmaio, ou presença de sangue nas fezes, é necessário realizar o diagnóstico apropriado para investigar a etiologia dos sintomas.

BUSCOPAN COMPOSTO contém o derivado pirazolônico dipirona que pode provocar riscos raros de choque e agranulocitose com risco à vida.

Pacientes que apresentaram reação anafilactoide a BUSCOPAN COMPOSTO estão também sob alto risco de reagir de forma similar com outros analgésicos não-narcóticos.

Pacientes que demonstram reação anafilactoide ou outras reações imunológicas a BUSCOPAN COMPOSTO (p.ex. agranulocitose) estão também sob alto risco de resposta similar com outras pirazolonas e pirazolidinas.

Em caso de sinais clínicos de agranulocitose ou trombocitopenia, o tratamento com BUSCOPAN COMPOSTO deve ser descontinuado imediatamente e o hemograma (inclusive contagens sanguíneas diferenciais) deve ser monitorado. A descontinuação do tratamento não deve ser adiada até que os dados laboratoriais estejam disponíveis.

Ao escolher a via de administração, deve-se levar em consideração que a administração parenteral de BUSCOPAN COMPOSTO apresenta o maior risco de reações anafiláticas ou anafilactoides.

O risco de reações anafilactoides potencialmente graves a BUSCOPAN COMPOSTO é acentuadamente maior em pacientes com:

- Síndrome asmática induzida por analgésicos ou intolerância a analgésicos do tipo urticária e edema angioneurótico.
- Asma brônquica, especialmente na presença de rinossinusite e pólipos nasais.
- Urticária crônica.
- Intolerância a corantes (como tartrazina) e/ou conservantes (p.ex. benzoatos).

- Intolerância ao álcool - estes pacientes reagem mesmo a mínimas quantidades de bebidas alcoólicas com sintomas como espirros, lacrimejamento, e grave rubor facial. A intolerância ao álcool deste tipo pode ser uma indicação de uma síndrome de asma induzida por analgésico ainda não diagnosticada.

BUSCOPAN COMPOSTO pode provocar reações de hipotensão. Estas reações podem ser dose-dependentes, e são mais prováveis com a administração parenteral. O risco destas reações também aumenta no caso de:

- Injeção intravenosa excessivamente rápida (no caso de BUSCOPAN COMPOSTO injetável).
- Pacientes com, hipotensão arterial prévia, depleção de volume ou desidratação, circulação instável ou insuficiência circulatória incipiente (como em pacientes com ataque cardíaco ou politraumatismo).
- Pacientes com febre elevada

Consequentemente, diagnóstico cuidadoso e estrito monitoramento são essenciais para estes pacientes. Medidas preventivas (p.ex. estabilização circulatória) podem ser necessárias para reduzir o risco de reações de hipotensão. BUSCOPAN COMPOSTO demanda estrito monitoramento dos parâmetros hemodinâmicos quando usado para pacientes nos quais uma queda da pressão arterial deve ser evitada a qualquer custo, como casos com coroniariopatia grave ou estenose importante de vasos que suprem o cérebro.

BUSCOPAN COMPOSTO só deve ser utilizado após consideração dos riscos/benefícios, e precauções adequadas devem ser tomadas para pacientes idosos ou com comprometimento da função renal e hepática.

Antes da administração de BUSCOPAN COMPOSTO, o paciente deve ser adequadamente interrogado. Em pacientes com alto risco de reações anafilactoides, BUSCOPAN COMPOSTO só deve ser utilizado após consideração dos potenciais riscos em relação aos benefícios previstos. Se BUSCOPAN

COMPOSTO for administrado nestes casos, o paciente deve ser cuidadosamente

monitorado e ter disponíveis recursos em caso de emergência.

Foram relatados sangramentos gastrintestinais em pacientes tratados com

dipirona. Muitos pacientes receberam concomitantemente outros tratamentos

(como AINEs) associados ao sangramento gastrintestinal, ou usaram uma dose

excessiva de dipirona.

BUSCOPAN COMPOSTO solução oral contém 21,8 mg de sódio em cada 1,0 ml

(20 gotas). Este medicamento contém 174,4 mg de sódio por dose diária máxima

recomendada para adultos; 87,2 mg de sódio por dose diária máxima

recomendada para crianças acima de 6 anos; 43,6 mg de sódio por dose diária

máxima recomendada para crianças entre1 e 6 anos. Esta quantidade deve ser

considerada em pacientes sob dieta de restrição de sódio.

Efeitos na capacidade de dirigir e operar máquinas

Não foram realizados estudos sobre efeitos na capacidade de dirigir e operar

máquinas. Os pacientes devem ser instruídos que poderão ter efeitos indesejáveis

como distúrbios da acomodação visual ou tontura durante tratamento parenteral

com butilbrometo de escopolamina. Não é previsto que a dipirona, utilizada na

dose recomendada, afete a concentração ou reações. Como precaução, pelo

menos nos casos de doses mais elevadas, deve-se levar em conta a possibilidade

de comprometimento das reações, e o paciente deve ser orientado a não dirigir,

operar máquinas ou desempenhar atividades perigosas. Isto se aplica de forma

particular à associação com uso de álcool.

Fertilidade, gravidez e lactação

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO

Gravidez: Não há dados adequados sobre o uso de BUSCOPAN COMPOSTO na

gravidez. Estudos pré-clínicos com o uso de butilbrometo de escopolamina em

ratos e coelhos não demonstraram efeitos embriotóxicos ou teratogênicos.

A dipirona atravessa a barreira placentária. Estudos em animais não apresentaram

sinais que pudesse sugerir que a dipirona tem efeitos teratogênicos.

Como não existe experiência suficiente em seres humanos, BUSCOPAN

COMPOSTO não deve ser utilizado durante o primeiro trimestre de gravidez;

durante o segundo trimestre só deve ser utilizado se os benefícios previstos

claramente compensarem os riscos.

Embora a dipirona seja apenas um leve inibidor da síntese de prostaglandinas, as

possibilidades de fechamento prematuro do canal arterial (ductus arteriosus) e

complicações perinatais como resultado de diminuição da agregação plaquetária

na criança e na mãe não podem ser afastadas. Portanto,

COMPOSTO é contraindicado durante o terceiro trimestre de gravidez.

BUSCOPAN COMPOSTO está classificado na categoria C de risco na

gravidez.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem

orientação médica ou do cirurgião dentista.

Lactação: A segurança de butilbrometo de escopolamina durante a lactação não

foi estabelecida. Entretanto, não foram relatados efeitos adversos para o neonato.

Os metabólitos da dipirona são excretados no leite materno.

Nenhum metabólito do fármaco foi encontrado após 48 horas da administração. A

amamentação deve ser evitada durante o uso de dipirona, e por pelo menos 48

horas após a última dose.

Fertilidade: Nenhum estudo sobre efeito na fertilidade humana foi conduzido até o

momento.

USO EM IDOSOS, CRIANÇAS E OUTROS GRUPOS DE RISCO

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO CCDS 0058-03 20130117

BUSCOPAN COMPOSTO só deve ser utilizado após consideração dos riscos/benefícios, e precauções adequadas devem ser tomadas para pacientes idosos ou com comprometimento da função renal e hepática.

#### **Pacientes idosos**

A dose deve ser diminuída para pacientes idosos, uma vez que a eliminação dos metabólitos de dipirona pode estar comprometida.

### Comprometimento das condições gerais e do clearance de creatinina

A dose deve ser reduzida em pacientes com comprometimento da condição geral e do clearance de creatinina, uma vez que a eliminação dos metabólitos de dipirona pode estar comprometida.

### Comprometimento das funções renal e hepática

Como a taxa de eliminação é diminuída na presença de comprometimento da função renal e hepática, deve ser evitada a administração repetida de doses elevadas. Não há necessidade de diminuir a dose de BUSCOPAN COMPOSTO se a sua utilização for por um curto período. Não há experiência com o uso em longo prazo.

# INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Os efeitos do álcool e BUSCOPAN COMPOSTO podem ser potencializados quanto usados concomitantemente.

As pirazolonas podem causar interações com anticoagulantes orais (como varfarina), captopril, lítio, metotrexato e triantereno. A eficácia de anti-hipertensivos e diuréticos pode ser afetada pelas pirazolonas. Não se sabe em que extensão a dipirona provoca estas interações.

Em pacientes diabéticos, os derivados pirazolônicos podem interferir nos ensaios enzimáticos de açúcar no sangue quando realizados pelo método da glicose-oxidase.

BUSCOPAN COMPOSTO pode intensificar a ação anticolinérgica de medicamentos tais como antidepressivos tricíclicos e tetracíclicosanti-

histamínicos, antipsicóticos, quinidina, amantadina e disopiramida e outros

anticolinérgicos (por ex. tiotrópio, ipratrópio, compostos similares à atropina).

O uso concomitante de antagonistas da dopamina, como por exemplo

metoclopramida, pode resultar numa diminuição da atividade de ambos os

fármacos no trato gastrintestinal.

BUSCOPAN COMPOSTO pode aumentar a ação taquicárdica dos agentes beta-

adrenérgicos (propanolol, atenolol)

No caso do tratamento concomitante com ciclosporina, pode ocorrer diminuição

nos níveis desta substância e, por esta razão devem ser monitorados.

O uso concomitante de BUSCOPAN COMPOSTO e clorpromazina pode causar

hipotermia grave.

**REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS** 

Reações comuns (>1/100 e < 1/10): hipotensão, tontura, boca seca.

Reações incomuns (> 1/1.000 e < 1/100): agranulocitose (incluindo casos fatais),

leucopenia, erupção cutânea medicamentosa, reações cutâneas, choque, rubor.

Reações raras (>1/10.000 e < 1/1.000): reação anafilactoide (principalmente após

administração parenteral), reação anafilática asma (em pacientes com sindrome

de asma causada por analgésicos), erupção maculopapular.

Reações muito raras (<1/10.000): trombocitopenia, necrólise epidérmica tóxica,

síndrome de Stevens-Johnson, flebite, insuficiência renal aguda, anúria, nefrite

intersticial, proteinúria, oligúria e insuficiência renal

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO CCDS 0058-03 20130117

Reações com frequência desconhecida\*: sepse (incluindo casos fatais), choque

anafilático (incluindo casos fatais), dispneia, hipersensibilidade, disidrose,

taquicardia, hemorragia gastrintestinal, retenção urinária, cromatúria

\* Essas reações adversas não foram observadas em estudos clínicos com BUSCOPAN

COMPOSTO. Com 95% de certeza, a frequência não é maior que incomum (3/373), mas pode ser

menor, Não é possível uma estimativa precisa da frequência, uma vez que as reações adversas

não ocorreram no banco de dados do estudo clínico com 373 pacientes.

Agranulocitose e sepse subsequente, incluindo casos fatais; leucopenia e

trombocitopenia são, presumivelmente reações imunológicas. Elas podem ocorrer

mesmo que BUSCOPAN COMPOSTO tenha sido administrado em outras

ocasiões sem complicações. Há sinais que sugerem que o risco de agranulocitose

pode estar elevado se BUSCOPAN COMPOSTO for utilizado por mais de uma

semana. A agranulocitose se manifesta na forma de febre, calafrios, dor

orofaríngea, disfagia, estomatite, rinite, faringite, inflamação do trato genital e

inflamação anal. Estes sinais podem ser mínimos em pacientes em uso de

antibióticos. A linfadenopatia ou esplenomegalia pode ser leve ou ausente. A taxa

de hemossedimentação pode estar acentuadamente aumentada; os granulócitos

se encontram consideravelmente reduzidos ou totalmente ausentes. As contagens

de hemoglobina, eritrócitos e plaquetas podem estar alteradas.

Em caso de deterioração imprevista do estado geral do paciente, se a febre não

ceder ou reaparecer, ou se houver alterações dolorosas da mucosa oral, nasal e

da garganta, recomenda-se enfaticamente que BUSCOPAN COMPOSTO seja

imediatamente suspenso e que seja consultado um médico mesmo que os

resultados dos exames laboratoriais ainda não estejam disponíveis.

Reações mais leves (por exemplo, reações cutâneas e nas mucosas, como

prurido, sensação de queimação, eritema, edema assim como dispneia e

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO

CCDS 0058-03 20130117

distúrbios gastrintestinais) podem levar a reações mais graves (por exemplo urticária generalizada, edema angioneurótico grave com envolvimento da região

laríngea, broncoespasmo grave, arritmia, diminuição da pressão arterial com

eventual aumento inicial da pressão arterial). BUSCOPAN COMPOSTO deve,

portanto, ser imediatamente suspenso se ocorrerem reações cutâneas. Em caso

de reações cutâneas graves, consultar imediatamente um médico.

Reações de hipotensão que ocorrem durante ou após o uso podem ser induzidas

pela medicação, e não se comportam de forma relacionada com sinais de reações

anafilactoides e/ou anafiláticas. Estas reações podem levar a grave queda da

pressão arterial. A excreção de ácido rubazônico, um metabólito inativo da

dipirona, pode produzir uma coloração avermelhada na urina, que desaparece

com a descontinuação do tratamento.

SUPERDOSE

**Sintomas** 

Butilbrometo de escopolamina

Em casos de superdose podem ser observados efeitos anticolinérgicos.

Dipirona

Após superdose aguda foi observado: náuseas, vômitos, dor abdominal,

comprometimento da função renal/insuficiência renal aguda (como nefrite

intersticial), retenção urinária, parada respiratória, lesão hepática e, em casos

raros, sintomas do sistema nervoso central (tonturas, sonolência, coma, quadros

de excitação, convulsões, espasmos clônicos), queda da pressão arterial, ou

mesmo choque, taquicardia, retenção de sódio e água com edema pulmonar em

cardiopatas.

Após doses muito altas, a eliminação de ácido rubazônico pode provocar alteração

avermelhada na cor da urina.

**Tratamento** 

Buscopan Composto\_profissional\_SOLUÇÃO

Butilbrometo de escopolamina

Se necessário, administrar drogas parassimpaticomiméticos.

Deve-se procurar com urgência orientação de um oftalmologista no caso de

glaucoma. As complicações cardiovasculares devem ser tratadas segundo os

princípios terapêuticos usuais. Em caso de paralisia respiratória, deve ser

considerada intubação ou respiração artificial.

Pode ser necessário cateterização vesical em caso de retenção urinária. Além

disto, devem ser usadas, conforme necessárias, medidas adequadas de suporte.

Dipirona

Não se conhece qualquer antídoto específico para dipirona. Se a administração de

dipirona foi recente, podem ser administradas medidas que reduzem a absorção

(como carvão ativado) com intuito de limitar a absorção pelo organismo. O

principal metabólito (4-MAA) pode ser eliminado por hemodiálise, hemofiltração,

hemoperfusão ou filtração plasmática.

O tratamento da intoxicação e prevenção de complicações graves pode necessitar

de monitoramento e tratamento intensivo generalizado e específico.

**ARMAZENAGEM** 

Mantenha em temperatura ambiente (15°C a 30 °C), protegido da luz e da

umidade.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

**DIZERES LEGAIS** 

MS - 1.0367.0013

Farm. Resp.: Dímitra Apostolopoulou – CRF-SP 08828

N° de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.

Esta bula é atualizada continuamente. Por favor, proceda à sua leitura antes de utilizar o medicamento.

Para sua segurança, mantenha esta embalagem até o uso total do medicamento.

Boehringer Ingelheim do Brasil Quím. e Farm. Ltda. Rod. Régis Bittencourt, km 286 Itapecerica da Serra-SP CNPJ 60.831.658/0021-10 Indústria Brasileira

20130117 S 13-01

SAC 0800 7016633