Metamizol Sódico Monohidrato Supositorios 250 mg

Composición y presentación:

Cada supositorio contiene:

Metamizol sódico monohidrato 250 mg Excipientes: Masa para supositorios.

Clasificación:

Analgésico-Antipirético.

Indicaciones:

Este medicamento está indicado en el tratamiento de estados dolorosos leves a moderados y estados febriles.

Administración (rectal):

Rango y frecuencia

- Adultos: 3 a 8 supositorios al día, cada 8 o 12 horas, sin superar los 3 g al día.
- No administrar a niños menores de 12 años sin consultar la dosis al médico.

Uso prolongado

No debe utilizar este medicamento durante un período prolongado o en altas dosis, a menos que su médico lo haya indicado. Si su médico le indicó su uso por un período de tiempo prolongado, debe realizarse en forma periódica, exámenes de sangre para descartar un posible riesgo hematológico.

Precauciones:

Consumo de alcohol

No debe consumir alcohol mientras se encuentre en tratamiento con metamizol sódico, ya que este puede aumentar los efectos del alcohol.

Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

Lactancia

Debe consultar al médico antes de usar este medicamento si está amamantando.

Precauciones especiales

Debe avisar a su médico si presenta síntomas como fiebre y ulceraciones bucales.

Contraindicaciones:

Si ha presentado síntomas de alergia a metamizol sódico, isopropilaminofenazona, propifenazona, fenazona, fenilbutazona o a ácido acetilsalicílico (aspirina).

Si ha presentado síntomas de alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

Si padece de porfiria hepática o déficit congénito de glucosa-6-fosfato-dehidrogenasa.

Interacciones:

Medicamentos

Usted debe consultar con el farmacéutico la conveniencia de usar este medicamento, si está tomando otros, particularmente: clorpromazina, ciclosporina, fenilbutazona, warfarina, quinidina, alcohol.

Enfermedades

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de asma, taquiarritmias, glaucoma, hipertrofia prostática, megacolon, agranulocitosis.

Exámenes de laboratorio

Metamizol sódico puede alterar los resultados de exámenes de glucosa en orina, por lo que debe avisar que se encuentra tomando este medicamento antes de practicarse el examen.

Efectos adversos:

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: fiebre, ulceraciones bucales, anales o genitales, fiebre, escalofríos, dolor de garganta, molestias para tragar, sudor frío, vértigo, náusea, pérdida del color de la piel, dificultad para respirar que incluyen disnea, cianosis y paro respiratorio, inflamación de la cara, prurito, taquicardia, erupciones de color violeta en la piel.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: orina de color rojizo.

Sobredosis:

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: escalofríos, vértigo, náuseas, disminución en la frecuencia para orinar. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha administrado.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en su envase original, protegido del calor y fuera del alcance de los niños. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No recomiende este medicamento a otra persona.