



PANGEST

BROMOPRIDA

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES

PANGEST (bromoprida) 10 mg cápsula - embalagem com 20 cápsulas.

PANGEST (bromoprida) gotas pediátricas - frasco com 20 mL.

PANGEST (bromoprida) solução oral - frasco com 120 mL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

PANGEST (bromoprida), 10 mg cápsulas - cada cápsula contém 10 mg de bromoprida.

Excipientes: manitol, mellicelulose, talco, estearato de magnésio.

PANGEST (bromoprida) gotas pediátricas - cada mL (24 gotas) contém 4 mg de bromoprida.

Excipientes: metabisulfito de sódio, meliparabeno, propilparabeno, sacarina sódica, EDTA, dissódico, ácido clorídrico diluído.

PANGEST (bromoprida) solução oral - cada mL contém 1 mg de bromoprida.

Excipientes: hidroxietilcelulose, sacarina sódica, meliparabeno, propilparabeno, ácido cítrico, corante amarelo tartrazina, essência.

ESTE PRODUTO CONTEM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA (SOLUÇÃO ORAL) QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA ENTRE AS QUAS ASMA BRÔNQUICA, ESPECIALMENTE EM PESSOAS ALÉRGICAS AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO.

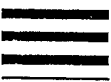
INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Este medicamento apresenta ação normalizadora do aparelho digestivo e ação antiemética.

Conserve este produto em sua embalagem original, ao abrigo da luz, unidade e calor excessivo. Verificar o prazo de validade impresso na embalagem externa. Não tome remédio com prazo de validade vencido.

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.



Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: dor de cabeça, sonolência, espasmos musculares, calafrios, sensação de cansaço e inco modo nos olhos.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento. Este medicamento não deve ser usado por indivíduos que apresentem hipersensibilidade conhecida aos componentes da fórmula.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

A bromoprida normaliza a motricidade do estômago, duodeno e jejuno, reconduzindo o tônus e a peristaltose aos padrões fisiológicos em todos os casos em que estejam alterados. Normaliza também o esvaziamento incompleto ou tardio das vias biliares e possui ação antiemética completa, atuando a nível central e periférico.

A bromoprida atinge o pico plasmático aproximadamente uma hora após administração oral. Após administração intravenosa, o clearance sistêmico foi de $899 \text{ mL}^{-1} \pm 22\%$; o volume de distribuição foi de $2,151 \pm 16\%$ e a meia-vida de distribuição foi de $2,9 \text{ h} \pm 21\%$. A ligação protéica foi de apenas 40% . A excreção é renal.

INDICAÇÕES

Náuseas e vômitos de qualquer etiologia, hemias de hiato, dispepsias esofagogastrointestinais e biliares, colopatias espiasmóticas, gastrites, duodenites, úlceras pépticas, enxaquecas e mal-estar de origem digestiva, distúrgia, solução e flatulência. Também indicado em exames radiológicos, no preparo do paciente para endoscopia e nas manifestações digestivas após radioterapia.



REAÇÕES ADVERSAS

RAMENTE, FOI OBSERVADO, EM ALGUNS PACIENTES, SUBMETIDOS ANTERIORMENTE A NEUROLEPTICOS, OU EM PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A ESTE TIPO DE PRODUTO, O APARECIMENTO DE ESPASMOS MUSCULARES LOCALIZADOS OU GENERALIZADOS, QUE DESAPARECERAM COM A INTERUPÇÃO DO TRATAMENTO. OUTRAS REAÇÕES ADVERSAS INCLUEM SONOLÊNCIA, CEFALÉIA, CALAFRIOS, ASTENIA E DISTÚRBIOS DA ACOMODAÇÃO.

POSOLOGIA

Adultos - Cápsulas: 4 a 6 cápsulas (40 a 60 mg) ao dia em 3 a 4 tomadas, administradas antes das refeições. Solução oral: 10 mL (10 mg), 4 a 6 vezes ao dia, administrados antes das refeições.

Crianças - Gotas pediátricas: 0,5mg (3 gotas) a 1mg (6 gotas), por quilo de peso ao dia. Solução oral: 0,5 mL a 1 mL por quilo de peso ao dia. Esta posologia deve ser fracionada e administrada em intervalos iguais no decorrer do dia, em geral, a cada 6 ou 8 horas, antes das refeições.

SUPERDOSAGEM

Devem ser adotadas medidas habituais para remoção do material não absorvido pelo trato digestivo, monitorização clínica e medidas de suporte.

USO EM IDOSOS

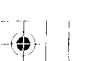
Este medicamento pode ser utilizado em pacientes acima de 65 anos de idade, desde que observadas as contra-indicações, precauções, interações medicamentosas e reações adversas.

Venda sob prescrição médica. N° de rec. data de fabricação e prazo de validade: ver cartucho. Int. Bras. Farm. MS n° 1.0384.0072. Farm. Resp.: J.G. Rocha CRMSP n° 4067 - CNPJ 61.150.619/0001-20 - SAC 0800-114033



FARMACIA LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.
RUA NOVA YORK, 245 - 04560-908 - SÃO PAULO - SP - FAX (11) 5049-4266
www.farmacos.com.br

15.07.03, 13:49



40 Pangest 120x150 706991.p65

2-3