

Pridecil[®]

bromoprida

Forma Farmacêutica e Apresentação:

Cápsulas: Caixa com 20 cápsulas.

Gotas Pediátricas: Frascos com 10 ml

COMPOSIÇÃO COMPLETA:

Fórmulas:

GOTAS: Cada 1 mL (24 gotas) contém:

Bromoprida 4 mg

Água purificada qsp 1 mL

Excipientes: sacarina sódica, metilparabeno, propilparabeno, ácido clorídrico.

CÁPSULAS: Cada cápsula contém:

Bromoprida 10 mg

Excipientes: amido, manitol, estearato de magnésio.

Atenção: As cápsulas contém o corante amarelo de TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

ARMAZENAMENTO: o medicamento deve ser mantido ao abrigo do calor, na temperatura ambiente, e bem fechado.

VALIDADE: O prazo de validade é de 24 meses.

NUNCA USE REMÉDIOS COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO

REAÇÕES DESAGRADÁVEIS: Até o presente não foram constatados efeitos secundários graves pelo emprego do produto nas doses aconselhadas. Pode aparecer sonolência nos primeiros dias de aplicação do produto que poderá desaparecer espontaneamente ou através da simples diminuição da dose inicialmente prescrita.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INFORME AO MÉDICO QUAIS OS MEDICAMENTOS QUE ESTÁ UTILIZANDO.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE SEU MÉDICO, PODE SE PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

INFORMAÇÃO TÉCNICA

A bromoprida normaliza a dinâmica digestiva. **Pridecil[®]** (bromoprida) é um medicamento original que apresenta interesse frente a ação que exerce sobre os transtornos digestivos, responsáveis por diversos distúrbios e mal estar frequentemente observados na prática médica. Por apresentar propriedade antiemética específica e exercendo uma ação normalizadora da motricidade gastroduodenal, o **Pridecil[®]**, em doses normais, não apresenta ação depressiva, analgésica ou anticolinérgica. Do ponto de vista farmacodinâmico, estudou-se o efeito da bromoprida sob os principais sistemas: aparelho digestivo, sistema nervoso central, sistema nervoso autônomo e aparelho vascular. Destes estudos chegou-se à conclusão que a atividade farmacodinâmica essencial da bromoprida é exercida ao nível do tubo digestivo. A bromoprida é bem tolerada em administração prolongada e não apresenta efeitos teratogênicos nas doses terapêuticas. **Pridecil** é bem tolerado, o que permite a sua utilização nas crianças e nos recém-nascidos (com posologia adequada), nas gestantes, nos idosos, assim como nos glaucomatosos e nos diabéticos. Não acarreta qualquer depressão cárdio-respiratória, não altera as funções renais e vesicais e não modifica a crase sanguínea.

INDICAÇÕES:

No tratamento sintomático de afecções gastroenterológicas caracterizadas por náuseas,

vômitos centrais e periféricos, cólicas, espasmos, soluços, meteorismo e flatulência. Vômitos da gravidez. Preparação para endoscopia e exames radiológicos de trato gastrointestinal.

CONTRA-INDICAÇÕES

Hipersensibilidade ao produto.

PRECAUÇÕES:

Administrar sob controle médico no primeiro trimestre da gravidez. Em alguns pacientes submetidos anteriormente a neurolépticos ou que apresentam uma sensibilidade particular a esse tipo de produto, pode se observar, inclusive nas crianças a título excepcional, o aparecimento de espasmos musculares localizados ou generalizados, espontânea e completamente reversíveis logo após a interrupção do tratamento. Pode ser prescrito sem inconvenientes, sempre que necessário, mesmo para tratamento prolongado ou de repetição. Não existe qualquer incompatibilidade alimentar ou medicamentosa conhecida até o momento.

ADMINISTRAÇÃO DURANTE A GRAVIDEZ:

O produto poderá ser usado durante a gravidez, mediante supervisão médica, especialmente no primeiro trimestre.

USO EM PEDIATRIA:

O produto poderá ser usado em crianças.

EFEITOS SECUNDÁRIOS:

Em pequena porcentagem de casos poderá ocorrer leve sonolência no início do tratamento. Embora pouco frequentes, podem aparecer os seguintes efeitos: sonolência, cefaléia, calafrios e distúrbios da acomodação. Apenas raramente é necessário suspender o tratamento.

INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA:

Pode ocorrer interação com substâncias tranqüilizantes, ansiolíticos e neurolépticos potencializando suas ações. Nestes casos de administração concomitante, as doses da bromoprida deverão ser ajustadas.

POSOLOGIA:

Cápsulas:

1 a 2 cápsulas, 3 vezes ao dia, ou a critério do médico.

Gotas:

3 a 6 gotas (0,5 a 1 mg) por kg/peso corporal ao dia, devendo ser fracionada em intervalos iguais. Em caso de vômito, a critério do médico.

SUPERDOSAGEM:

Em casos de ingestão acidental proceder da mesma forma que para os casos de superdosagem pela metoclopramida ou tranqüilizantes. Nas primeiras horas realizar lavagem gástrica. Após diversas horas de ocorrência o paciente deverá ser monitorado em suas condições cárdio-respiratórias. Caso exista parada respiratória, o paciente deverá ser intubado e colocado em respiração assistida.

Lote, Data de Fabricação e Prazo de Validade: **VIDE CARTUCHO.**

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.



FARMALAB Indústrias Químicas e Farmacêuticas Ltda.

Uma empresa do Grupo Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Rua Dr. Giacomo Chiesi, nº 151 - Estrada dos Romeiros Km 39,2

Santana de Parnaíba – SP

CNPJ 61.363.032/0001-46 - ® Marca Registrada – Indústria Brasileira

Reg. MS nº 1.0058.0027 - Farm. Resp.: C.M.H. Nakazaki - CRF-SP nº 12.448

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor): 0800-114525

www.chiesibrasil.com.br