

bromoprida

Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

Oral

Solução oral

USO PEDIÁTRICO

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES

Embalagem com 1 frasco goteador contendo 20 mL.

Composição

Cada mL da solução oral contém:

bromoprida..... 4 mg

excipientes q.s.p. 1 mL

Excipientes: metabissulfito de sódio, metilparabeno, propilparabeno, sucralose, edetato dissódico, aroma de framboesa aromatinada, ácido clorídrico, hidróxido de sódio e água deionizada.

Cada 1 mL de bromoprida gotas corresponde a 24 gotas.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

AÇÃO ESPERADA DO MEDICAMENTO

A bromoprida exerce sua função sobre os distúrbios gastrointestinais, responsáveis por várias sensações de mal-estar, como por exemplo refluxo do conteúdo gástrico, muito frequentes



no dia-a-dia. Bromoprida possui também efeitos contra náuseas e vômitos de causas diversas.

CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO

Bromoprida deve ser guardado em sua embalagem original.

Conservar em temperatura ambiente (entre 15° C e 30° C). Proteger da luz.

PRAZO DE VALIDADE

O prazo de validade do medicamento encontra-se impresso na embalagem externa. Não utilize este medicamento após a data de validade. Além de não produzir o efeito desejado, você poderá prejudicar a sua saúde.

GRAVIDEZ E LACTAÇÃO

Apenas o médico pode decidir sobre o uso de bromoprida durante a gravidez e lactação.

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.

Informar ao médico se está amamentando.

CUIDADOS DE ADMINISTRAÇÃO

Bromoprida não deve ser administrado simultaneamente com outras substâncias que agem sobre o sistema nervoso central.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

INTERRUPÇÃO DO TRATAMENTO

Não interrompa o tratamento nem troque de medicação sem o conhecimento de seu médico, pois isto poderá prejudicar o tratamento de sua doença.

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

REAÇÕES ADVERSAS

Informe seu médico caso ocorram reações desagradáveis com o uso de bromoprida, tais como espasmos musculares, sonolência, dor de cabeça, calafrios, sensação de cansaço e de incômodo nos olhos. Informe seu médico sobre quaisquer outras reações desagradáveis atribuíveis à medicação.

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

INGESTÃO CONCOMITANTE COM OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Bromoprida não deve ser administrado juntamente com algumas substâncias que agem sobre o Sistema Nervoso Central.

Informe seu médico caso esteja fazendo uso de outros remédios.

CONTRAINDICAÇÕES

O uso deste medicamento é contraindicado em caso de hipersensibilidade conhecida a bromoprida ou demais componentes da formulação.

PRECAUÇÕES

O uso em pacientes idosos, geralmente mais sensíveis aos medicamentos, deve ser cuidadosamente acompanhado.

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.



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

INFORMAÇÃO TÉCNICA

CARACTERÍSTICAS

A bromoprida apresenta ação normalizadora da motricidade do estômago, duodeno e jejuno, reconduzindo o tônus e a peristase 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.

INDICAÇÕES

Principais: distúrbios digestivos psicossomáticos da senectude e da estafa mental. Discinesias gastroduodenais e biliares. Colopatias espasmódicas. Enxaquecas e mal-estar de origem celíaca. Náuseas. Vômitos. Anorexia.

Particulares: exames radiológicos do tubo digestivo. Preparação de explorações endoscópicas. Vômitos anestésicos. Soluços. Meteorismo abdominal pós-operatório. Manifestações digestivas após a aplicação de radioterapia.

CONTRAINDICAÇÕES

O uso deste medicamento é contraindicado em caso de hipersensibilidade conhecida a bromoprida ou demais componentes da formulação.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

A bromoprida é normalmente bem tolerada, o que possibilita o seu uso na mulher grávida, nos idosos,

glaucomatosos e diabéticos. Contudo, como ocorre com qualquer medicamento, o emprego da bromoprida deve ser cauteloso durante o primeiro trimestre da gravidez. Pacientes submetidos anteriormente a neurolépticos podem apresentar uma sensibilidade especial a este tipo de produto. No estágio atual de conhecimento, é prudente não prescrever a bromoprida em pacientes com suspeita de feocromocitoma sem controle médico rigoroso.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Drogas atropínicas podem anular o efeito da bromoprida sobre a motricidade gastroentérica. Em pacientes sob tratamento crônico com digoxina, o uso de fármacos incrementadores da motilidade gastrointestinal pode originar uma diminuição nos níveis séricos da digoxina, principalmente se esta for administrada em forma de liberação lenta.

REAÇÕES ADVERSAS E ALTERAÇÕES DE EXAMES LABORATORIAIS

Em alguns pacientes submetidos anteriormente a neurolépticos ou que apresentem uma sensibilidade particular a este tipo de produto, pode-se observar, a título excepcional, o aparecimento de espasmos musculares localizados ou generalizados, espontâneos e completamente reversíveis com a interrupção do tratamento. Outras reações adversas relatadas incluem sonolência, cefaléia, calafrios, astenia e distúrbios da acomodação.

POSOLOGIA

Gotas pediátricas: 0,5 mg (3 gotas) a 1 mg (6 gotas) por quilo de peso ao dia. Esta posologia

deve ser fracionada e administrada em partes a intervalos iguais no decorrer do dia.

SUPERDOSAGEM

Não foram relatados até o momento casos de superdosagem com a bromoprida.

USO EM PACIENTES IDOSOS

O uso em pacientes idosos, geralmente mais sensíveis ao medicamento, deve ser cuidadosamente acompanhado.

Lote, data de fabricação e validade: vide embalagem externa.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

M.S.: 1.0043.1023

Farm. Resp.: Dra. Sônia Albano Badaró
CRF-SP 19.258

Produzido por:
EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA.
Rod. Pres. Castelo Branco, Km. 35,6
Itapevi - SP



EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA
Av. Ver. José Dintiz, 3.465
São Paulo SP
CNPJ 61.190.096/0001-92
Indústria Brasileira

