

RILATEN®

Rociverina

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:

Rociverina base 10 mg
Excipientes, c.s.

Cada ampolla de 2 ml contiene:

Rociverina base 20 mg
Excipientes, c.s.

PROPIEDADES

RILATEN® está constituido por un compuesto de síntesis original de Laboratori Guidotti, la Rociverina, 2-(dietilamina)-1-metiletil cis-1-hidroxi-[d ciclohexil]-2- carboxilato, que posee una intensa acción antiespasmódica. Las actividades farmacodinámicas puestas en evidencia a través de estudios farmacológicos, demuestran una acción músculo relajante directa del tipo poseído por la papaverina y una acción parasimpaticolítica, de tipo atropínico. Los resultados obtenidos en las pruebas de farmacología clínica y en las experimentaciones clínicas ejecutadas dentro de una vasta gama de afecciones morbosas, en las cuales se ha previsto el uso de antiespasmódicos, confirman que estas dos actividades permiten la obtención de una completa y rápida resolución de los estados espasmódicos de la musculatura lisa del aparato gastroentérico, de las vías biliares y del aparato genitourinario.

Durante el curso de las investigaciones clínicas, RILATEN® también se ha revelado como capaz de facilitar el parto, ya sea reduciendo la duración del período de dilatación, y período de expulsión, y abreviando el tiempo de involución del útero en las distocias dinámicas. RILATEN® posee un alto índice terapéutico y por lo tanto garantiza un amplio margen de seguridad, a las dosis aconsejadas.

INDICACIONES

Estados de espasmos agudos y subagudos y discinesias funcionales del aparato gastroentérico, de las vías biliares y del aparato urinario. Distocias dinámicas (como facilitante del parto), contracciones uterinas dolorosas en el puerperio. Dismenorrea.

CONTRAINDICACIONES

Glaucoma. Hipertrofia de la próstata. Retención de orina. Hipersensibilidad individual ya reconocida hacia el fármaco.

EFFECTOS COLATERALES

Raras veces se presentan efectos colaterales debido a la Rociverina; en sujetos particularmente sensibles pueden verificarse manifestaciones de tipo atropínico, como sequedad en la boca, midriasis, taquicardia, ligera somnolencia, estípsis, ruborizaciones repentinas, escalofríos.

En dichos casos es aconsejable reducir la posología y en casos extremos, suspender el tratamiento.

PRECAUCIONES

Al igual que con todos los medicamentos similares, es aconsejable cautela en el tratamiento de pacientes cardíopatas, pacientes coronarios, hipertensos y personas ancianas en general (retención de orina).

ADVERTENCIAS

Estudios recientes realizados sobre las interacciones entre los medicamentos, señalan un aumento del riesgo de glaucoma o de retención de orina en pacientes particularmente sensibles, en el curso de tratamientos con fármacos anticolinérgicos, asociado a tratamientos con corticosteroides o con antidepresivos tricíclicos. En tales casos es oportuno emplear el RILATEN® con cuidado y bajo estricto control médico.

POSOLOGÍA

- Comprimido recubierto: 1 comprimido recubierto 3 - 4 veces por día. En los casos agudos, es posible suministrar 2 comprimidos recubiertos en una dosis única.
- Ampollas: 1 o 2 ampollas por inyección intravenosa, intramuscular o por venoclisis, que podrán ser repetidas, si es necesario, después de al menos 2 horas de intervalo.

PRESENTACIONES

- Caja con 30 comprimidos recubiertos.
- Cajas con 6 y 120 ampollas.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Consérvese a temperatura inferior a 30 °C.

Venta bajo receta médica.

Fecha de última revisión de este prospecto:
Julio 2018.

Fabricado por: A. Menarini Manufacturing
Logistics and Services srl - Italia
Para: Laboratori GUIDOTTI S.p.A. Pisa - Italia

