

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

DENVERPROST®

TAMSULOSINA CLORHIDRATO 0.4 mg

Cápsulas de liberación controlada

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Fórmula: Cada cápsula de liberación controlada contiene: Tamsulosina clorhidrato 0.4 mg., excipientes: Hidroxipropilmetilcelulosa, Talco, Lauril sulfato de sodio, Etilcelulosa, Ftalato de dibutilo, Copolímero del ácido metacrílico, Polietilenglicol 6000, Sacarosa, c.s.

DENVERPROST® se utiliza en los hombres para el tratamiento de las molestias del tracto urinario inferior asociadas a un agrandamiento de la glándula prostática (hiperplasia benigna de próstata). Se trata de molestias tales como: dificultades en la micción (chorro de orina débil), goteo, micción imperiosa y necesidad de orinar frecuentemente tanto por la noche como durante el día.

-Antes de tomar DENVERPROST®:

No use Tamsulosina:

Si es alérgico (hipersensible) a este principio activo o a cualquiera de los demás componentes de la especialidad farmacéutica que le han recetado. Si cree que puede ser alérgico, consulte a su médico.

Los síntomas de alergia pueden incluir:

- Crisis de asma, con dificultad respiratoria, respiración con silbidos audibles o respiración rápida.
- Hinchazón más o menos brusca de cara, labio, lengua u otro lugar del cuerpo. Es especialmente crítica si afecta a las cuerdas vocales.
- Urticaria, picor, erupción cutánea.
- Shock anafiláctico (Pérdida de conocimiento, palidez, sudoración, etc).
- Si padece problemas hepáticos graves.
- Si padece mareos debidos a un descenso de la presión arterial al cambiar de posición (sentarse o ponerse de pie).

Tenga especial cuidado con Tamsulosina:

- Son necesarios exámenes médicos periódicos para controlar la evolución de la enfermedad de la que está siendo tratado.

- Raramente, pueden producirse desmayos durante el uso de Tamsulosina, como ocurre con otros medicamentos de este tipo. A los primeros síntomas de mareo o debilidad debe sentarse o tumbarse hasta que los mismos hayan desaparecido.

- Si padece problemas graves de riñón, consulte a su médico.

- Si va a someterse a una operación quirúrgica ocular debido a una opacidad del cristalino (cataratas). Por favor, informe a su oculista si está tomando ó ha tomado anteriormente Tamsulosina. El especialista podrá entonces tomar las precauciones apropiadas con respecto a la medicación y a las técnicas quirúrgicas a utilizar.

Consulte a su médico si debe o no posponer o suspender temporalmente la toma de este medicamento si va a someterse a dicha operación.

Situaciones fisiológicas especiales:

Embarazo, lactancia e infancia:

Este medicamento no está indicado en mujeres ni en niños

Conducción y uso de máquinas:

No hay evidencia de que afecte a la capacidad para conducir o manejar herramientas o máquinas. Sin embargo, debe tener en cuenta que pueden producirse mareos, en cuyo caso, no debe realizar actividades que requieran atención.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los productos de plantas medicinales o los adquiridos sin receta. La toma de Tamsulosina junto con otros medicamentos del mismo grupo (antagonistas de los receptores adrenérgicos alfa 1) puede producir un descenso no deseado de la tensión arterial.

-Uso apropiado de DENVERPROST®:

Este medicamento debe tomarse preferentemente una hora y media después del desayuno o de la primera comida del día, debe ingerirse entero y no debe romperse ni masticarse.

Si un médico le prescribe algún otro medicamento, hágale saber que recibe Tamsulosina.

Compruebe con su médico regularmente la evolución del trastorno que motiva la administración de Tamsulosina. Tal vez exista alguna razón que le ha impedido recibir adecuadamente las dosis indicadas e induzca a su médico a conclusiones erróneas acerca del tratamiento.

No debe reiniciar por propia iniciativa el tratamiento con Tamsulosina sin antes consultar con su médico, ni recomendar su toma a otra persona, aunque parezca tener los mismos síntomas que usted. Tampoco es recomendable que interrumpa o reduzca la dosis sin antes considerar la opinión de su médico.

Si durante el tratamiento con Tamsulosina se encuentra mal, consulte de forma inmediata con su médico.

La toma de demasiado medicamento puede conducir a un descenso no deseado de la presión arterial y a un aumento de la frecuencia cardiaca, con sensación de desmayo.

Ante la eventualidad de una sobre dosis concurrir al Hospital más cercano o comunicarse a los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas (011) 4658-7777/4654-6648 Y 0800-333-0160.

Si olvidó tomar Tamsulosina:

Si ha olvidado tomar su medicamento tal como se le ha recomendado, puede tomar su dosis diaria más tarde dentro del mismo día. En caso de que haya omitido la dosis un día, puede simplemente seguir tomando su cápsula diaria tal como se le ha prescrito. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Efectos que se dan cuando se interrumpe el tratamiento:

Cuando se abandona prematuramente el tratamiento, pueden volver sus molestias originales. Por lo tanto, tome este medicamento durante todo el tiempo que su médico le prescriba, incluso aunque sus molestias hayan desaparecido.

Consulte siempre a su médico si decide suspender el tratamiento.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

-Modo de Conservación de DENVERPROST®:

Mantenga DENVERPROST® fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilizar DENVERPROST® después de la fecha de caducidad.

Conservar este medicamento en su embalaje original, a temperatura ambiente, preservándolo preferentemente de la luz y humedad excesiva.

-Efectos indeseables:

Al igual que todos los medicamentos, DENVERPROST® puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

En ocasiones: Mareo, especialmente al sentarse o al ponerse de pie.

Poco frecuentes: Dolor de cabeza, palpitaciones (el latido cardiaco es más rápido de lo normal y además perceptible), reducción de la presión sanguínea por ejemplo cuando se levanta rápidamente después de estar en posición sentada o tumbada a veces asociado a mareo, goteo u obstrucción nasal (rinitis), diarrea, sensación de náuseas y vómito, estreñimiento, debilidad (astenia), erupción cutánea, picor y ronchas (urticaria), eyaculación anormal. Este último significa que el semen no se libera a través de la uretra, sino que permanece en la vejiga. Este fenómeno es inofensivo.

Muy raramente: Priapismo (erección no deseada, prolongada y dolorosa que requiere tratamiento médico inmediato).

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave, informe a su médico o farmacéutico.

Notificación de los efectos adversos:

Ante cualquier inconveniente con el producto Usted puede:

- comunicarse al 4756-5436 o a la Página Web de Denver Farma: www.denverfarma.com.ar

- llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas".

PRESENTACIÓN: DENVERPROST® se presenta en envases de 30 cápsulas.

CONSERVACIÓN: Conservar a temperatura ambiente entre 10°C y 30°C, preservar de la luz y la humedad excesiva.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud. Certificado N° 56.915

DENVER FARMA S. A.

Natalio Querido 2285 (B1605CYC) Munro, Provincia de Buenos Aires.

Elaborado en su Planta de Manufactura, Centro Industrial Garín.

Director Técnico: José Luis Tombazzi - Farmacéutico.

Servicio de atención al usuario: 4756-5436

Rv: 09/13