

HIPROSTAM®

Tamsulosina

Cápsulas de liberación prolongada de 0,4 mg

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN:

Cada cápsula de liberación prolongada contiene Clorhidrato de tamsulosina pellets 200 mg (equivalentes a 0,4 mg de clorhidrato de tamsulosina).

Excipientes: Manitol, Sacarosa, Lauril sulfato de sodio, Polivinilpirrolidona, Etilcelulosa, Hidroxipropilmetilcelulosa.

GRUPO TERAPÉUTICO

Bloqueante alfa adrenérgico

DESCRIPCIÓN

HIPROSTAM® contiene como principio activo tamsulosina, un medicamento alfa bloqueador que actúa relajando los músculos del cuello vesical y de la próstata. La relajación de estos músculos ayuda a aliviar los síntomas de la hipertrofia prostática benigna tales como como dificultad para comenzar a orinar, chorro urinario débil y necesidad de orinar urgentemente y con frecuencia.

INDICACIONES

HIPROSTAM® está indicado para el tratamiento de los signos y síntomas de la hipertrofia prostática benigna.

Este medicamento no está indicado para el tratamiento de la hipertensión arterial.

CONTRAINDICACIONES

No tome este HIPROSTAM® si usted ha tenido antecedentes de reacciones alérgicas a la tamsulosina o a cualquiera de los componentes de la fórmula. Los síntomas alérgicos pueden incluir erupciones en la piel, urticaria, picazón, angioedema y dificultad respiratoria.

PRECAUCIONES DE USO

Antes de usar este medicamento informe a su médico acerca de cualquier alergia o condición

médica que usted tenga o haya tenido, especialmente enfermedades del hígado o del riñón, antecedentes de cáncer de próstata, presión arterial baja o alergias a las sulfas. Antes de realizarse cualquier cirugía, incluyendo cirugías de los ojos, o procedimientos dentales, informe a su médico que usted está en tratamiento con HIPROSTAM®.

En ciertos pacientes la tamsulosina puede causar mareos o somnolencia. No conduzca vehículos ni realice otras actividades que requieran de un gran nivel de alerta hasta estar seguro de que puede realizar estas actividades con seguridad. Para reducir el riesgo de mareos o desmayos, levántese lentamente después de haber estado acostado o sentado, especialmente al inicio de su tratamiento. El consumo de alcohol puede aumentar algunos de los efectos adversos de la tamsulosina.

Uso en ginecología y pediatría: HIPROSTAM® no está indicado en mujeres ni en menores de 18 años de edad.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Informe a su médico acerca de cualquier otro medicamento, suplementos vitamínicos o productos naturales que usted esté tomando, especialmente otros alfa bloqueantes como la doxazosina o prazosina, anticoagulantes orales como la warfarina, y medicamentos para la disfunción eréctil como el sildenafil o el tadalafil.

EFECTOS ADVERSOS

En algunas ocasiones el tratamiento con HIPROSTAM® puede acompañarse de algunas molestias tales como mareos, somnolencia, náuseas, diarrea, dolor de cabeza, secreción nasal o problemas eyaculatorios. Informe a su médico si estas o cualquier otra molestia persisten por más de unos días o empeoran.

Comuníquese de inmediato con su médico si durante el tratamiento con este producto usted experimenta desmayos o cualquier reacción rara o inusual.

En raras ocasiones durante el tratamiento con tamsulosina pueden ocurrir erecciones dolorosas o prolongadas de 4 horas o más de duración. Si esto ocurriese, suspenda de inmediato el uso de este medicamento y busque rápidamente atención médica.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Su médico le indicará la dosis y el tiempo de tratamiento adecuados para su caso. En general, las dosis recomendada es de una cápsula de 0,4 mg una vez al día, administrada todos los días media hora después de la misma comida, sea desayuno, almuerzo o cena. En el caso de aquellos pacientes que no responden a la dosis de 0,4 mg la dosis puede ser aumentada a 0,8 mg al día, dependiendo del criterio del médico.

Es posible que se requieran cuatro semanas de tratamiento continuo antes de que los síntomas comiencen a mejorar. Informe a su médico si al cabo de cuatro semanas usted no nota mejoría de sus molestias, o estas empeoran.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis acuda al centro de salud más cercano. La sobredosis con HIPROSTAM® puede producir un descenso peligroso de la presión arterial.

CONSEJOS DE USO

Tome la dosis de HIPROSTAM® todos los días a la misma hora, media hora después de la misma comida. La cápsula debe ingerirse entera, sin masticarse ni abrirse.

Si la terapia es descontinuada o interrumpida por varios días, ya sea a la dosis de 0,4 o 0,8 mg al día, el tratamiento debe reiniciarse con la dosis de 0,4 mg al día.

ALMACENAMIENTO

“Conservar a temperatura no mayor a 30°C”. Guarde este medicamento en su envase original en un lugar fresco, protegido de la luz y la humedad.

No lo utilice después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

PRESENTACIONES

HIPROSTAM® Cápsulas de 0,4 mg, caja x 14 cápsulas de liberación prolongada

Venta Bajo Receta Médica.

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf, S.A.

Av. Juan Tanca Marengo, km 5.5
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este Prospecto:
Mayo del 2021



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com