

taprost®

TAMSULOSINA HCl

hiperplasia prostática benigna

Cápsulas de liberación prolongada

CONOCIENDO taprost®

taprost® contiene como principio activo Tamsulosina HCl, un antagonista selectivo y competitivo de los receptores adrenérgicos $\alpha 1A/\alpha 1D$. Su acción favorece la relajación del músculo liso de la próstata y de la uretra, facilitando la micción, disminuyendo el goteo y la necesidad de orinar frecuentemente por la noche o durante el día.

QUÉ CONTIENE taprost®

Cada cápsula de liberación prolongada de **taprost®** contiene:
Tamsulosina HCl 0.4 mg
Excipientes c.s.

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO taprost®

taprost® está indicado para el tratamiento de los síntomas del tracto urinario inferior asociados a hiperplasia prostática benigna (HPB).

CÓMO SE PRESENTA taprost®

taprost® 0.4 mg cápsulas de liberación prolongada se presenta en caja con 30 cápsulas dentro de burbujas individuales de blíster, que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

La dosis puede ser diferente para cada paciente. Siga las indicaciones que le dé su médico. A continuación, se presenta la dosis promedio usual:

Adultos: 0.4 mg (1 cápsula) una vez al día, después del desayuno o de la primera comida del día.

ANTES DE USAR taprost® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

- **Alergia:** no administrar en pacientes alérgicos a la Tamsulosina HCl o a cualquier otro medicamento o comida.
- No administrar en mujeres, niños y adolescentes.
- **taprost®** puede producir una disminución de la presión arterial al administrarse simultáneamente con otros antagonistas de los receptores adrenérgicos $\alpha 1$.
- En pacientes con cirugía de cataratas y de glaucoma, se ha observado el Síndrome de iris flácido intraoperatorio (una variante del síndrome de pupila pequeña), suspender el uso de **taprost®** 1 o 2 semanas antes de la cirugía.
- La administración simultánea con diclofenaco o warfarina, puede aumentar la velocidad de eliminación de Tamsulosina HCl.
- No debe administrarse en combinación con ketoconazol o eritromicina, ya que puede disminuir la eliminación de Tamsulosina HCl del cuerpo.

EFFECTOS ADVERSOS

Al igual que con otros medicamentos, **taprost®** puede presentar efectos adversos tales como: mareos, alteraciones de la eyaculación incluyendo eyaculación retrógrada e insuficiente.

USO ADECUADO DE taprost®

- Las cápsulas deben ser tragadas enteras, no mastique ni abra las cápsulas.
- No tome más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómela tan pronto sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omite la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal. No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvese en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE
A.G.S.A.



Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro Departamento Médico en Guatemala al PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com
Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com

