

# z-mol Fem

Comprimidos revestidos

**Paracetamol - Pamabrom - Pirlamina**

**Alivio de los síntomas premenstruales**

**Vía de Administración: Oral**

## FÓRMULA

Cada comprimido revestido contiene:

Paracetamol.....	500 mg
Pamabrom.....	25 mg
Maleato de Pirlamina.....	15 mg
Excipientes.....	c.s.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA

Z-MOL FEM comprimidos revestidos combina la acción analgésica del **Paracetamol**, la acción diurética del **Pamabrom** y el efecto antihistamínico del Maleato de **Pirlamina**, para el alivio de los síntomas del síndrome premenstrual y cólicos menstruales.

## INDICACIONES

Analgésico, diurético y antihistamínico indicado en el tratamiento sintomático de la tensión premenstrual, caracterizado por cólicos, aumento en la retención de agua, tensión nerviosa, irritabilidad, dolor de cabeza, espalda, vientre y ovarios.

## POSOLOGÍA

**Adultos:** 2 comprimidos como dosis inicial a las primeras molestias y posteriormente uno cada 6 horas, durante 1 a 3 días.

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, enfermedades hepáticas, ingestión de anticoagulantes, trastornos de la coagulación, insuficiencia renal, úlcera péptica, glaucoma e insuficiencia hepatoceleular. Niños menores de 12 años. Embarazo y lactancia.

## REACCIONES ADVERSAS

Los efectos adversos son usualmente leves e incluyen somnolencia, apatía, ligero aumento de la diuresis (aumentando la excreción de Sodio y Potasio, condición que desaparece al suspender el tratamiento), náuseas, vómitos, dolor epigástrico, ictericia, leucopenia, anemia, daño hepático y/o renal. Las reacciones de hipersensibilidad pueden incluir, urticaria, erupciones en piel, prurito o anafilaxia.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Las mujeres embarazadas y en período de lactancia o pacientes con daño hepático deben consultar con su médico antes de usarlo. No debe administrarse junto con bebidas alcohólicas. Precaución en el uso de maquinaria

## INTERACCIONES

Puede producir efectos adictivos sobre el SNC cuando se usa conjuntamente con alcohol, hipnóticos, ansiolíticos, analgésicos narcóticos o drogas neuro-lépticas. Si aparece somnolencia, evitar conducir vehículos u operar máquinas. Este producto puede causar también excitabilidad. El uso concomitante con anticolinérgicos puede potenciar los problemas gastrointestinales. No se aconseja su utilización con otros agentes diuréticos.

Las siguientes drogas pueden aumentar el componente teofilínico del **Pamabrom**: Cimetidina, Ciprofloxacina, Eritromicina, Norfloxacina, Enoxacina, Estrógenos, Diazepam, Lorazepam, Mexilirene, Tacrine, Litio. La Carbamazepina, Isoproterenol, Fenobarbital, Rifampicina, Sulfalato y Verapamil reducen la concentración del componente teofilínico de **Pamabrom**. Por su componente **Pirlamina** debe tenerse en cuenta la asociación con atropina u otras sustancias atropínicas, porque se adicionan los efectos indeseables atropínicos como la retención urinaria, constipación y sequedad bucal.

## SOBREDOSIS

**Paracetamol:** Puede presentar los siguientes síntomas: náuseas, vómitos, anorexia, dolor abdominal que aparecen generalmente en las primeras 24 horas. En adultos, a partir de los 10 g de **Paracetamol** provoca una citólisis hepática susceptible de producir una necrosis completa e irreversible, y se traduce por una insuficiencia hepatoceleular, acidosis metabólica, una encefalopatía puede provocar coma y muerte. Simultáneamente se ha observado un aumento de las transaminasas hepáticas, lactico hidrogenasa, de la bilirrubina y una reducción de la tasa de protrombina pudiendo aparecer de 12 a 48 horas después de la ingestión. El tratamiento de sobredosis comprende clásicamente la administración rápida del antídoto N-acetilcisteína por vía intravenosa u oral. Aplicar un tratamiento de acuerdo a los síntomas.

**Maleato de Pirlamina:** En la intoxicación aguda con antagonistas H1, los efectos centrales constituyen el máximo peligro. Se pueden presentar alucinaciones, excitación, convulsiones, pupilas dilatadas, retención urinaria y boca seca.

## TRATAMIENTO

El tratamiento es sintomático y con medidas de apoyo.

## RESTRICCIONES DE USO

Embarazo, lactancia y pacientes con enfermedad hepática.

## CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25°C. Variación admitida entre 15 y 30°C

## PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 12 comprimidos revestidos.

Caja conteniendo 6 comprimidos revestidos.

Manténgase fuera del alcance de los niños  
Venta libre en Farmacias

**“En caso de Toxicología o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Gimenez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418”**



Regente: Quim. Farm.  
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de **INDUFAR CISA**  
Planta Industrial y distribución;  
Calle Anahí e/ Zaavedra y  
Bella Vista - Fndo. de la Mora  
Zona Norte - Paraguay  
E-mail: indufar@indufar.com.py  
P. web: www.indufar.com.py  
Teléfonos: 682 510 al 13