

TIOTAL

Fenazopiridina 200 mg

Uroanalgésico

Comprimidos Recubiertos Ranurados

Vía de administración: Oral

FÓRMULA

Cada comprimido recubierto ranurado de TIOTAL contiene:

Fenazopiridina Clorhidrato.....200 mg

Excipientes.....c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

TIOTAL comprimidos tiene como principio activo **Fenazopiridina Clorhidrato** que se excreta en la orina, donde ejerce un efecto analgésico tópico sobre la mucosa de la orina y el tracto urinario.

INDICACIONES

Fenazopiridina 200 mg está indicado para el alivio sintomático del dolor, ardor, urgencia y frecuencia miccional, y otras molestias resultantes de la irritación de la mucosa de la parte inferior de la vejiga, infecciones, traumatismos, cirugías, procedimientos endoscópicos, o el paso de catéteres.

POSOLÓGÍA

Salvo criterio médico, se sugiere: 1 comprimido de TIOTAL cada 8 horas.

Adultos mayores: No se ha establecido la seguridad y la efectividad en pacientes mayores de 65 años.

Niños: No se ha establecido la seguridad y la efectividad en niños menores de 16 años.

REACCIONES ADVERSAS

Gastrointestinal: náuseas, vómitos y diarrea. Sistema nervioso: dolor de cabeza, meningitis aséptica.

Dérmicas: erupción, prurito, decoloración, ictericia.

Renal: toxicidad renal generalmente asociada a sobredosis, cálculos renales.

Hematológico: metahemoglobinemia, anemia hemolítica, agente hemolítico potencial en G-6-PD deficiencia, Sulfohemoglobinemia.

Sentidos especiales: alteraciones visuales, irritación ocular, dolor de oído, pérdida reversible de la visión en color.

Otros: toxicidad hepática generalmente asociada a sobredosis, decoloración de los fluidos corporales. Reacción anafilactoide y la hepatitis hipersensibilidad.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Debido a sus propiedades como colorante azoico, la **Fenazopiridina HCl** puede interferir con el análisis de orina basado en espectrometría o reacciones de color. La **Fenazopiridina** puede interferir con el examen de excreción de fenolsulfonftaleína (PSP) del riñón. Butanol se puede utilizar para extraer **Fenazopiridina** de la dilución final alcalina de la orina para dar resultados precisos. La Fenazopiridina puede interferir con las pruebas de glucosa en la orina. La **Fenazopiridina** puede interferir con la función urinaria pruebas de cetonas usando nitroprusiato de sodio o cloruro. La **Fenazopiridina** puede interferir con las determinaciones del urobilinógeno urinario debido al color. Interferencia con el reactivo de Ehrlich. La **Fenazopiridina** puede producir lecturas falsamente elevadas en las pruebas de detección espectrofotofluorimétrica y ensayos de porfirinas. Cuando se usa concomitantemente con un agente antibacteriano para el tratamiento de una infección del tracto urinario, la administración de **Fenazopiridina** no debe exceder los 2 días. Si los síntomas persisten, el paciente debe ser reevaluado. Tomar con alimentos o después de haberlos ingerido para reducir las molestias gástricas. La coloración de la piel puede indicar acumulación del fármaco. La **Fenazopiridina** produce un color naranja a rojo en la orina y heces.

CONTRAINDICACIONES

Pacientes que son hipersensibles a la droga o a sus excipientes, pacientes con insuficiencia renal (incluyendo glomerulonefritis, uremia, pielonefritis durante el embarazo, o alteración de la función renal). Pacientes con enfermedad hepática grave.

INTERACCIONES

Aumenta la Biodisponibilidad de la Ciprofloxacina.

SOBREDOSIS

Superar la dosis recomendada en pacientes con función renal normal o administrar la dosis recomendada para pacientes con función renal dañada (común en pacientes de edad avanzada) puede llevar a aumento de los niveles séricos y reacciones tóxicas. Metahemoglobinemia, anemia hemolítica, calambres o dolor de estómago, indigestión, mareos, dolor de cabeza.

TRATAMIENTO

Administrar Azul de Metileno o Ácido Ascórbico para el tratamiento de la metahemoglobinemia. Tratamiento sintomático y de mantenimiento.

RESTRICCIONES DE USO

Evaluar la relación riesgo-beneficio al administrar durante el embarazo, lactancia, hepatitis y disfunción renal.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C).

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 20 comprimidos recubiertos ranurados.

Caja conteniendo 100 blisters x 10 comprimidos recubiertos ranurados (Presentación Hospitalaria).

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

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



Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

Fabricado por:

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