



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

TRAMADOL CLORHIDRATO CÁPSULAS 50 mg

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Químico Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.

Composición y Presentación:

Cada cápsula contiene:

Tramadol Clorhidrato 50 mg

Excipientes: Croscarmelosa Sódica, Celulosa Microcristalina, Estearato de Magnesio, Lactosa Monohidrato, Colorante FD&C Amarillo N° 6, Colorante FD&C Rojo N° 40, Colorante FD&C Azul N° 1, Colorante FD&C Amarillo N° 5, Dióxido de Titanio, c.s.

Envase con 10 cápsulas.
envase clínico

Clasificación:

Analgésico.

Indicación:

Utilizado para aliviar el dolor moderado a severo. De igual forma se utiliza para aliviar el dolor postoperatorio de pacientes que han sufrido diversas cirugías.

Advertencias y Precauciones:

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

- En pacientes con tendencia al abuso o dependencia de fármacos, el tratamiento deberá realizarse durante periodos cortos y bajo estricta supervisión médica.
- No es adecuado como sustituto en pacientes opiáceos-dependientes y no suprime los síntomas de abstinencia a la morfina.
- Puede causar somnolencia, por lo que no es recomendable que el paciente conduzca o maneje máquinas mientras se administre Tramadol.
- La seguridad y eficacia de este medicamento no ha sido establecida en pacientes menores de 16 años.

Contraindicaciones:

No usar en pacientes que presenten:

- Hipersensibilidad a la droga o a alguno de los componentes de la formulación.
- Tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa o durante las 2 primeras semanas de su retirada.

Se puede producir intoxicación aguda al administrarlo con:

- Alcohol
- Hipnóticos
- Analgésico que actuén a nivel central.
- Opioides
- Sustancias psicotrópicas.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (Interacciones). Ud. debe comunicar a su Médico o Farmacéutico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este Fármaco, especialmente si se trata de: Fármacos de acción central (se potencian los efectos depresores sobre el Sistema Nervioso Central), Carbamazepina (se acorta el efecto analgésico de Tramadol), Cimetidina (prolongación de la semivida del Tramadol), Inhibidores selectivos de la recaptación de Serotonina, antidepressivos tricíclicos, antipsicóticos (aumenta la posibilidad de originar convulsiones), Ritonavir (puede producirse aumento de la concentración plasmática de Tramadol y potenciar su toxicidad).

Reacciones Adversas:

Pueden ocurrir efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).

No obstante si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su Médico: Náuseas, vértigo, vómitos, sudoración, sequedad de boca, confusión, palpitaciones, taquicardia, hipotensión postural, colapso cardiovascular, cefalea, arcadas, estreñimiento, irritación gastrointestinal, prurito, rash, urticaria, astenia muscular, alteraciones del apetito, visión borrosa, micción alterada, disnea, broncoespasmo, jadeo, enema angioneurótico, anafilaxis, convulsiones epilépticas, aumento de la presión sanguínea, bradicardia, empeoramiento del asma, depresión respiratoria, síntomas de abstinencia (agitación, nerviosismo, insomnio, hiperreflexia, temblor y síntomas gastrointestinales).

Forma de Administración:

Via oral.

Dosis:

El Médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados para su caso particular. No obstante, la dosis inicial recomendada en adultos es de 1 a 2 cápsulas, seguida de 1 o 2 cápsulas cada 6-8 horas, sin sobrepasar la dosis diaria de 400mg (8 cápsulas). La dosis debe ajustarse según el grado del dolor y la respuesta individual de cada paciente.

Sobredosis:

En caso de sobredosis por ingestión accidental se deben mantener los signos vitales del paciente y recurrir al Centro Médico más cercano.

Condiciones de Almacenamiento:

Manténgase fuera del alcance de los niños, en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 25°C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

Elaborado y distribuido por MINTLAB Co. S.A. Nueva Andrés Bello 1940, Independencia, Santiago - Chile.