

## Duspatalin 135 mg comprimidos recubiertos

Mebeverina hidrocloruro

# Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

## Contenido del prospecto

- 1. Qué es Duspatalin y para qué se utiliza
- 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Duspatalin
- 3. Cómo tomar Duspatalin
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Conservación de Duspatalin
- 6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Duspatalin y para qué se utiliza

Duspatalin contiene como principio activo hidrocloruro de mebeverina, que pertenece al grupo de medicamentos denominados antiespasmódicos, que actúan sobre el intestino.

# Para qué se utiliza Duspatalin

Duspatalin se utiliza para aliviar los síntomas del síndrome del intestino irritable (SII) y otras enfermedades similares tales como colon irritable en adultos

EL síndrome del intestino irritable es una enfernedad muy común que causa espasmos y dolor en el intestino.

El intestino es un largo tubo muscular por el que pasan los alimentos para que puedan ser digeridos. Si se produce un espasmo en el intestino y la presión es demasiado fuerte, provoca dolor.

Los síntomas varían de una persona a otra pero pueden incluir:

- dolor de estómago y cólicos
- sensación de distensión abdominal y de tener gases
- diarrea, estreñimiento o una combinación de ambos
- deposiciones (heces) pequeñas, duras, fragmentadas o acintadas.

Su dieta y estilo de vida pueden ayudar también a tratar el indrome del intestino irritable (SII)



Una dieta con alto contenido en fibra podría serle de ayuda, pero consulte previamente con su médico o farmacéutico para más información. La relajación puede ayudar a disminuir los síntomas del SII.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Duspatalin

No tome Duspatalin- Si es alérgico al hidrocloruro de mebeverina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)

Si tiene obstrucción inestinal (íleo paralítico).

#### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Duspatalin.

Si desarolla nuevos síntomas o si sus síntomas han empeorado

## Otros medicamentos y duspatalin

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

#### Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. No se recomienda utilizar Duspatalin durante el embarazo o el periodo de lactancia.

## Conducción y uso de máquinas

No es probable que este medicamento influya en su capacidad para conducir o manejar herramientas o máquinas.

#### Duspatalin contiene lactosa y sacarosa

Este medicamento contiene lactosa y sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

### 3. Cómo tomar Duspatalin

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

#### Toma de este medicamento

- Duspatalin está indicado en adultos.
- Trague los comprimidos enteros con un vaso de agua lleno. No los machaque ni mastique.
- Intente tomar los comprimidos a la misma hora del día. Esto le ayudará a recordar que tiene que tomar el medicamento.

#### Uso en adultos

- La dosis habitual es de un comprimido tres veces al día.
- Los comprimidos actúan mejor si los toma 20 minutos antes de una comida y deja pasar el mismo número de horas entre una toma y la siguiente.

2 de 4

Uso en niños y adolescentes



Este medicamento no se recomienda para su uso en niños y adolescentes menores de 18 años debido a que no se dispone de datos suficientes.

## Si toma más Duspatalin del que debiera:

Si usted ha tomado Duspatalin más de lo que debe, consulte a su médico, farmacéutico, o al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 o acuda inmediatamente a un hospital. Lleve el envase y este prospecto con usted.

#### Si olvidó tomar Duspatalin:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

#### Si interrumpe el tratamiento con Duspatalin

No interrumpa el tratamiento con Duspatalin sin consultar antes con su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

#### 4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

# Deje de tomar Duspatalin y acuda a un médico inmediatamente si experimenta cualquiera de los siguientes efectos adversos graves, ya que puede necesitar tratamiento médico urgente:

• Dificultad para respirar, hinchazón del rostro, cuello, labios, lengua o garganta. Puede estar experimentando una reacción alérgica (de hipersensibilidad) grave al medicamento.

#### Otros efectos adversos son:

- Puede sufrir una reacción alérgica (de hipersensibilidad) más leve al medicamento: por ejemplo, erupción cutánea, enrojecimiento y picor cutáneo.
- Se han observado casos de mareos, somnolencia, confusión y nausea con frecuencia muy rara.

### Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <a href="https://www.notificaram.es">https://www.notificaram.es</a>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

# 5. Conservación de Duspatalin

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de CAD o EXP. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar por debajo de 25 °C.



Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

#### 6. Contenido del envase e información adicional

# Composición de Duspatalín

- El principio activo es el hidrocloruro de mebeverina. Cada comprimido contiene 135 mg de hidrocloruro de mebeverina.
- Los demás componentes (excipientes) son: lactosa monohidrato, carboximetilalmidón sódico (tipoA)
  (procedente del almidón de patata), povidona, talco, estearato de magnesio, sacarosa, goma arábiga, gelatina y cera carnauba.

# Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos recubiertos redondos, de color blanco.

Duspatalin se presenta en cajas con 60 comprimidos recubiertos.

# Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación Titular de la autorización de comercialización

Mylan IRE Healthcare Limited Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublín 13 Irlanda

# Responsable de la fabricación

RECIPHARM PARETS, S.L. Ramon y Cajal, 2 08150 Parets del Valles, España

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Mylan Pharmaceuticals, S.L. C/ Plom, 2-4, 5<sup>a</sup> planta 08038 - Barcelona España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Febrero 2020.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <a href="https://www.aemps.gob.es/">https://www.aemps.gob.es/</a>