



Tartrato de Ergotamina 1 mg + Clonixinato de Lisina 125 mg
COMPRIMIDO RECUBIERTO

Antimigrañoso.

COMPOSICIÓN	Comprimido recubierto
Tartrato de Ergotamina	1 mg
Clonixinato de Lisina	125 mg
Excipientes, c.s.p.	1 comprimido recubierto

DESCRIPCIÓN:

MIGRAPAX® es una combinación de: Ergotamina Tartrato y Clonixinato de Lisina.

La Ergotamina es un alcaloide del cornezuelo de centeno, que actúa según la dosis como agonista y antagonista de los receptores alfa-adrenérgicos y serotoninérgicos y que produce estimulación directa del músculo liso y vascular.

El Clonixinato de Lisina es un analgésico no narcótico derivado del ácido antranílico, con características farmacológicas que lo distinguen por su potencia, eficacia y rapidez de acción. Se destaca por su elevada potencia analgésica a través de su empleo clínico destinado al tratamiento de dolor somático y visceral.

INDICACIONES:

Antimigrañoso, crisis agudas de migraña y de cefalea vascular. MIGRAPAX® es un analgésico no narcótico destinado al tratamiento de procesos dolorosos de distinta intensidad y origen.

CONTRAINDICACIONES:

Embarazo, úlcera péptica activa y hemorrágica gastrointestinal. Hipersensibilidad al medicamento, trastornos vasculares periféricos, enfermedad vascular obstructiva, coronariopatías, hipertensión grave, insuficiencia renal y hepática, estados sépticos, gestación y lactancia.

PRECAUCIONES:

El empleo de tartrato de ergotamina durante el embarazo puede producir aborto, por lo que no es recomendable su empleo en mujeres gestantes. La ergotamina se excreta en la leche materna, por lo que debe suspenderse su administración en este periodo o suspenderse la lactación.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:

En algunos pacientes pueden presentarse náuseas, vómitos, mareos, sequedad de boca, rubicundez, parestesias y debilidad en las extremidades. Esto es más común en pacientes sensibles y que han tomado el medicamento en forma prolongada.

INTERACCIONES:

Pueden darse con TAO (triacetiloleandomicina) o eritromicina con ergotamina, produciendo vasoconstricción periférica indeseable. Los efectos pueden ser potenciados por IMAO antidepressivos tricíclicos y sedantes del SNC. La administración simultánea con bloqueadores beta-adrenérgicos hipotensores puede determinar aumentos importantes de la PA. Hay que evitar la ingestión de alcohol, evitar fumar ya que la nicotina es un vasoconstrictor. Evitar la exposición al frío excesivo porque puede agravar la vasoconstricción periférica.

TRATAMIENTO EN CASOS DE SOBREDOSIS:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, acudir inmediatamente al centro hospitalario más cercano.

Tras una evaluación clínica del paciente, el especialista

decidirá el tratamiento adecuado: emesis o provocación del vómito, lavado gástrico o administración de carbón activado. No se ha descrito un antídoto específico.

VIA DE ADMINISTRACION

Oral.

DOSIS

Se recomienda tomar MIGRAPAX® de la siguiente manera: Un comprimido recubierto al inicio de los síntomas, y si fuese necesario 30 minutos después repetir un segundo comprimido recubierto. En cefaleas muy intensas ingerir al inicio dos (2) comprimidos recubiertos juntos, pudiendo repetir un tercer comprimido recubierto a las 8 horas, sin exceder 6 comprimidos recubiertos al día.

PRESENTACIÓN

Caja con 10 comprimidos recubiertos (1 blister x 10) y 100 comprimidos recubiertos (10 blister x 10).

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Producto medicinal.

Venta bajo prescripción médica.

Mantengase éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Almacenar a una temperatura no mayor a 30°C, protegido de la luz.

INFORMACIONES ADICIONALES

Contacte la Dirección Médica de Laboratorios SUEDE, S.R.L.
Tel.: (809) 682-4344 / Fax: (809) 686-1010



Elaborado por:
Laboratorios Sued, S.R.L.
Carretera La Isabela, Pantoja,
Santo Domingo, República Dominicana
Apartado Postal 847
www.labsued.com

Reg. Ind. No. 18055.

Reg. San. No.: 2004-1953

®Marca Registrada.

