



9187/160517

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PROFESIONAL

PAPENZIMA COMPRIMIDOS 10.000 UWC

1. NOMBRE DEL PRODUCTO MEDICINAL

PAPENZIMA COMPRIMIDOS 10.000 UWC

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido contiene 10.000 UWC de papaína pura.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimidos

4. CARACTERÍSTICAS CLÍNICAS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Papenzima se utiliza para el alivio de hematomas, inflamación y edemas producidos por lesiones traumáticas o inflamatorias.

4.2. Posología y método de administración

Via de administración oral.

Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: 5 mg. de papaína estandarizada cada 4 horas.

Consejo de cómo administrarlo

Se recomienda tomar junto con las comidas.

Uso prolongado

Debe usarlo durante el tiempo que su médico se lo señale, respetando los horarios y las dosis.

4.3. Contraindicaciones

Usted no debe tomar este medicamento si:

LLD_Chi_DocISP_v1



9187/160517

- Si ha presentado síntomas de alergia a papaína.
- Si ha presentado alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

4.4. Advertencias y precauciones especiales de uso

Precauciones especiales

Si después de unos días, sus síntomas no mejoran o empeoran debe consultar con su médico.

Mayores de 60 años

No existe recomendación especial para los ancianos.

Lactantes y niños

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta a su pediatra.

4.5. Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción

Medicamentos

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: warfarina, acenocumarol.

Enfermedades

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de problemas de coagulación o si presenta algún tipo de infección.

4.6. Embarazo y lactancia

Embarazo

Debe conversar con su médico sobre la conveniencia de usar este medicamento si se encuentra embarazada.

Lactancia

Debe conversar con su médico sobre la conveniencia de usar este medicamento si está amamantando.

4.7. Efectos en la capacidad de manejar y usar maquinaria

Es poco probable que el medicamento afecte su capacidad de concentración y estado de alerta.



4.8. Reacciones adversas

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: rash, picazón, vómitos, náuseas, diarrea.

Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: náuseas leves, mareos.

4.9. Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: rash, picazón, vómitos, náuseas, diarrea, mareos. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

5. CARACTERÍSTICAS FARMACÉUTICAS

5.1. Lista de excipientes

Sacarosa, Glucosa líquida, Almidón de maíz, Metilcelulosa, Aceite hidrogenado vegetal, Menta aceite esencial, Menta verde aceite esencial, Estearato de magnesio, Salicilato de metilo, Colorante FD & C amarillo N° 5, c.s.

5.2. Incompatibilidades

No se conoce ninguna.

5.3. Periodo de eficacia

18 meses.

5.4. Precauciones especiales de almacenamiento

Almacenar a no más de 25 °C.

5.5. Naturaleza y contenido del envase

Estuche de cartulina impreso que contiene frasco de vidrio tipo III, color ámbar, con tapa metálica o de PE de baja densidad.



9187/160517

5.6 Instrucciones para su Uso y Manejo

Ninguno

Documento de referencia utilizado para la actualización: Documento emitido por el Instituto de Salud Pública

Para mayor información se puede contactar con:

**Pfizer Chile S.A.
Departamento Médico
Cerro el Plomo 5680, Torre 6, Piso 6, Las condes, Santiago.
Teléfono: 2- 22412035**