



Lea todo el prospecto detenidamente porque contiene información importante para usted.

Este medicamento puede obtenerse sin receta, para el tratamiento de afecciones menores sin la intervención de un médico. No obstante debe usted utilizar con cuidado **diarfin 2 mg cápsulas duras** para obtener los mejores resultados.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si los síntomas empeoran o persisten después de **2 días**, debe consultar a su médico.

En este prospecto se explica:

1. Qué es **diarfin 2 mg cápsulas duras** y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar **diarfin 2 mg cápsulas duras** .
3. Cómo tomar **diarfin 2 mg cápsulas duras** .
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de **diarfin 2 mg cápsulas duras** .

diarfin 2 mg cápsulas duras

Loperamida hidrocloreuro

Cada cápsula contiene como principio activo:

Loperamida hidrocloreuro..... .2 mg

Los demás componentes (excipientes) son: almidón pregelatinizado de maíz sin gluten, lactosa monohidrato, sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio. Los componentes de la cápsula son: gelatina, colorante amarillo anaranjado S (E-110) y dióxido de titanio (E-171).

Titular de la autorización y responsable de la fabricación:

Laboratorios Cinfa, S.A.

C/ Olaz-Chipi, 10 - Polígono Industrial Areta.

31620 Huarte - Pamplona (Navarra)-España

1. QUÉ ES diarfin 2 mg cápsulas duras Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Se presenta en envases de 10 ó 20 cápsulas duras.

La loperamida es un antidiarreico que reduce los movimientos y secreciones intestinales, lo que produce una disminución de las deposiciones líquidas.

diarfin 2 mg cápsulas duras se utiliza para el tratamiento sintomático de la diarrea ocasional.

2. ANTES DE TOMAR diarfin 2 mg cápsulas duras

No tome diarfin 2 mg cápsulas duras:

- Si es alérgico a la loperamida o a cualquiera de los componentes de este medicamento.

El tratamiento de la diarrea con este medicamento es solo sintomático y no debe utilizarse en caso de:

- Presencia de sangre en las heces y fiebre elevada (superior a 38° C).
- Pacientes diagnosticados de colitis ulcerosa aguda o colitis pseudomembranosa asociada al tratamiento con antibióticos de amplio espectro.
- Si se presentara estreñimiento súbito y/o distensión abdominal.

No se aconseja su utilización en niños menores de 12 años sin consultar al médico.

Tenga especial cuidado con diarfin 2 mg cápsulas duras:

Si no observa mejoría clínica en 48 horas o si aparece fiebre, estreñimiento u otros síntomas, interrumpa el tratamiento y consulte a su médico.

Los pacientes con diarrea deben beber abundantes líquidos, para evitar la deshidratación que se manifiesta por: sequedad de boca, sed excesiva, disminución de la cantidad de orina, piel arrugada, mareo, aturdimiento. Esto es especialmente importante en niños y ancianos.

Puesto que el tratamiento de la diarrea con loperamida es sintomático, la diarrea debe tratarse a partir de su causa cuando tal tratamiento esté disponible.

Los medicamentos que prolongan el tiempo de tránsito intestinal pueden inducir el desarrollo de megacolon tóxico (complicación de otras enfermedades intestinales caracterizada por: colon dilatado, distensión abdominal y algunas veces fiebre, aumento de la frecuencia cardíaca, dolor abdominal y deshidratación).

Los pacientes con problemas del hígado deben consultar al médico antes de tomar este medicamento.

Embarazo:

Consulte con su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento.

No se ha establecido la seguridad de este medicamento para su uso en mujeres embarazadas.

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Lactancia:

Consulte con su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento.

No se recomienda el uso de loperamida a las mujeres en período de lactancia.



Conducción y uso de máquinas:

Aunque no son de esperar efectos en este sentido, si se presentara cansancio, mareo o somnolencia, es preferible que no conduzca o maneje maquinaria.

Información importante sobre algunos de los componentes de diarfin 2 mg cápsulas duras:

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

Por contener colorante amarillo anaranjado S (E 110) puede provocar reacciones de tipo alérgico. Puede provocar asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente cualquier otro medicamento incluso los adquiridos sin receta médica, homeopáticos, plantas medicinales y productos relacionados con la salud ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento o ajustar la dosis de alguno de ellos.

Si está tomando algún antibiótico o algún analgésico de tipo narcótico, debe consultar a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento, ya que puede interaccionar con ellos.

El uso simultáneo con otros analgésicos opiáceos puede aumentar el riesgo de estreñimiento grave y de depresión del sistema nervioso central.

La loperamida puede empeorar o prolongar la diarrea producida por antibióticos de amplio espectro.

3. CÓMO TOMAR diarfin 2 mg cápsulas duras

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras distintas.

Si estima que la acción de **diarfin 2 mg cápsulas duras** es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Este medicamento es de uso oral.

Adultos y niños mayores de 12 años:

La dosis inicial es de dos cápsulas (4 mg de loperamida) en una sola toma. Posteriormente se tomará una cápsula (2 mg de loperamida) después de cada deposición diarreica.

No tome más de ocho cápsulas (16 mg de loperamida) al día.

No tome este medicamento durante más de **2 días**.

Instrucciones para la correcta administración del preparado

Tome las cápsulas enteras, sin morder ni masticar, con un vaso de agua.

Si usted toma más diarfin 2 mg cápsulas duras de lo que debiera:

Si usted ha tomado más **diarfin 2 mg cápsulas duras** de lo que debe consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915620420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Lleve este prospecto con usted.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, puede aparecer, estupor, coordinación anormal, somnolencia, hipertonia muscular, depresión respiratoria, sequedad de boca, malestar abdominal, náuseas, vómitos y estreñimiento.

Si olvidó tomar diarfin 2mg cápsulas duras:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Como todos los medicamentos, **diarfin 2 mg cápsulas duras** puede tener efectos adversos.

Los efectos adversos descritos son:

- Poco frecuentes (menos de un 1 por cada 100 pero más de 1 por cada 1000) reacciones de hipersensibilidad (erupciones cutáneas), retención urinaria.
- Muy raros, (menos de un 1 por cada 10.000), megacolon tóxico (estreñimiento, distensión abdominal, náuseas y vómitos) íleo paralítico (estreñimiento pertinaz), particularmente cuando no se han cumplido las recomendaciones establecidas.

También molestias que normalmente son difíciles de diferenciar de los síntomas de diarrea como: dolor abdominal y/o distensión abdominal, náuseas y vómitos, cansancio, somnolencia o mareo y sequedad de boca.

Si se observa éstos o cualquier otro efecto adverso no descrito anteriormente en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE diarfin 2 mg cápsulas duras

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

No requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar a las aguas residuales o a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

Caducidad

No utilizar **diarfin 2 mg cápsulas duras** después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Este prospecto ha sido aprobado en Noviembre 2005

