

Prospecto: información para el usuario

Mictonorm forte 45 mg cápsulas de liberación modificada

Propiverina hidrocloreto

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

1. Qué es Mictonorm y para qué se utiliza

Mictonorm se utiliza para el tratamiento de personas que tienen dificultad para controlar su vejiga debido a una vejiga hiperactiva. Mictonorm contiene el principio activo hidrocloreto de propiverina. Esta sustancia evita la contracción de la vejiga e incrementa la capacidad de la vejiga. Mictonorm se utiliza para tratar los síntomas de la vejiga hiperactiva. Se presenta en forma de cápsulas de liberación modificada y se administra una vez al día.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Mictonorm

No tome Mictonorm

No tome Mictonorm si es alérgico (hipersensible) al hidrocloreto de propiverina o a cualquiera de los componentes de Mictonorm (incluidos en la sección 6).

No tome Mictonorm si se encuentra en alguna de las condiciones siguientes:

- Si padece obstrucción intestinal
- Si padece obstrucción del conducto urinario (dificultad al orinar)
- Si padece miastenia grave (debilidad excesiva en los músculos)
- Si presenta una pérdida funcional de la capacidad muscular intestinal (atonía intestinal)
- Si padece inflamación grave del intestino (colitis ulcerativa) que puede producir diarrea con presencia de sangre y moco y dolor abdominal
- Si padece megacolon tóxico (trastorno que da lugar a un alargamiento intestinal)

- Si padece presión ocular incrementada (glaucoma de ángulo cerrado no controlado)
- Si padece enfermedad de hígado grave
- Si padece problemas de riñón grave
- Si presenta un ritmo cardíaco rápido e irregular

Advertencias y precauciones

Antes de tomar Mictonorm, debe informar a su médico si tiene o ha tenido algún problema médico tal como:

- lesión en los nervios que controlan presión arterial, frecuencia cardíaca, movimientos intestinales y de la vejiga y otras funciones corporales (neuropatía autónoma)
- problemas de riñón
- problemas de hígado
- insuficiencia cardíaca grave
- hipertrofia de la próstata
- infección recurrente del tracto urinario
- tumor del tracto urinario
- glaucoma
- ardor e indigestión por reflujo gástrico (hernia de hiato con reflujo esofágico)
- ritmo cardíaco irregular
- aceleración en los latidos del corazón

Si padece cualquiera de estas condiciones, consulte con su médico. Él le indicará lo que tiene que hacer.

Otros medicamentos y Mictonorm

Debería informar a su médico si está tomando o ha tomado los siguientes medicamentos, ya que pueden interaccionar con Mictonorm.

- antidepresivos (como imipramina, clomipramina y amitriptilina)
- medicamentos para dormir (como benzodiacepinas)
- anticolinérgicos orales o inyectados (usados habitualmente para el tratamiento del asma, retortijones de estómago, problemas oculares o incontinencia urinaria)
- amantadina (medicamento utilizado para el tratamiento de la gripe y la enfermedad de Parkinson)
- neurolépticos como promazina, olanzapina, quetiapina (medicamentos para tratar alteraciones psicóticas como esquizofrenia o ansiedad)
- beta-estimulantes (medicamentos para el tratamiento del asma)
- colinérgicos (ej. fármacos para reducir los latidos del corazón, estimular la digestión y para tratar el glaucoma, como carbacol y pilocarpina)
- isoniazida (medicamento para el tratamiento de la tuberculosis)
- metoclopramida (medicamento para el tratamiento de náuseas y vómitos)
- tratamiento concomitante con metimazol (utilizado para tratar la hiperfunción de la glándula tiroidea) y medicamentos para tratar los hongos (ej. ketoconazol, itraconazol).

Sin embargo, puede ser que se encuentre bien al tomar Mictonorm. Su médico decidirá qué es lo más adecuado para usted.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso medicamentos sin prescripción.

Embarazo, lactancia y fertilidad

No tome Mictonorm si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada.

Conducción y uso de máquinas

En algunas ocasiones, Mictonorm puede provocar somnolencia y visión borrosa. En este caso, no conduzca o maneje maquinaria peligrosa.

Mictonorm contiene lactosa

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.

3. Cómo tomar Mictonorm

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y pacientes de edad avanzada: La dosis normal es una cápsula diaria.

Uso en niños y adolescentes: No se recomienda la administración de este medicamento en niños.

Modo de administración:

Tome su cápsula a la misma hora cada día. Tragar la cápsula entera con un vaso de agua. No machacar o masticar las cápsulas. Puede tomarse con y sin alimentos.

Si toma más Mictonorm del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico, o llame al servicio de información toxicológica, teléfono 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad ingerida. Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Si olvidó tomar Mictonorm

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Continúe el tratamiento con la siguiente dosis a su hora habitual.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, 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 sufren.

Todos los medicamentos pueden producir reacciones alérgicas, aunque las reacciones alérgicas graves son muy raras. Los síntomas inmediatos de estas reacciones son los siguientes:

- cualquier reacción repentina con pitos, dificultad al respirar o vértigo, hinchazón de párpados, cara, labios o garganta
- descamación y ampollas en la piel, boca, ojos y genitales

- erupción corporal generalizada

Si usted sufre cualquiera de estos síntomas durante el tratamiento, debe interrumpirlo y contactar con su médico inmediatamente.

Puede sufrir un ataque agudo de glaucoma. En este caso, observará anillos de colores alrededor de la luz o dolor severo en los ojos y alrededor de los mismos. En este caso, debe contactar a su médico inmediatamente.

Se han informado los siguientes efectos adversos:

Efectos adversos muy frecuentes: *pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas:*

- sequedad de boca

Efectos adversos frecuentes: *pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas:*

- visión anormal y dificultad de enfoque
- fatiga
- dolor de cabeza
- dolor abdominal
- indigestión
- estreñimiento

Efectos adversos poco frecuentes: *pueden afectar hasta a 1 de cada 100 pacientes:*

- malestar y vómitos
- vértigo
- temblores
- incapacidad para vaciar la vejiga (retención urinaria)
- enrojecimiento del rostro
- alteración del gusto
- descenso de la presión arterial con somnolencia
- sensación de hormigueo
- dificultad al orinar

Efectos adversos raros: *pueden afectar hasta a 1 de cada 1.000 pacientes:*

- picor cutáneo
- aceleración en los latidos del corazón

Efectos adversos muy raros: *pueden afectar hasta a 1 de cada 10.000 pacientes:*

- palpitaciones (aumento de la intensidad en los latidos del corazón)
- agitación y confusión

Frecuencia no conocida: *no puede estimarse a partir de los datos conocidos:*

- alucinaciones
- alteraciones en el lenguaje

Estos efectos adversos son de carácter transitorio y remiten al reducir la dosis o finalizar el tratamiento al cabo de 1-4 días.

Durante la administración a largo término deben monitorizarse los enzimas hepáticos, ya que, aunque raramente, pueden observarse alteraciones hepáticas reversibles.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, 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:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.


5. Conservación de Mictonorm

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

No utilice Mictonorm después de la fecha de caducidad que aparece en la caja y en el blíster después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar por encima de 30°C. Conservar en su embalaje original para preservarlo de la humedad.

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 Mictonorm

- El principio activo es hidrocloreto de propiverina. Cada cápsula de liberación modificada contiene 45 mg de hidrocloreto de propiverina.
- Los demás componentes (excipientes) son: ácido cítrico, povidona, lactosa monohidrato, talco, trietil citrato, estearato de magnesio, ácido metacrílico –metil metacrilato copolímero (1:1), ácido metacrílico –metil metacrilato copolímero (1:2), copolímero de metacrilato de amonio tipo A, copolímero de metacrilato de amonio tipo B, gelatina, dióxido de titanio E171, óxido de hierro rojo E172 y óxido de hierro amarillo E172

Aspecto del producto y contenido del envase

Las cápsulas son de color naranja conteniendo gránulos de color blanco o blanquecino. Se presentan en blísters y en envases con 7, 14, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 98, 100, 112 o 280 cápsulas.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Lacer, S.A.

Sardenya 350

08025 Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

APOGEPHA Arzneimittel GmbH

Kyffhäuserstraße 27

01309 Dresden (Alemania)

Este medicamento está autorizado en la CEE bajo los siguientes nombres:

- España: Mictonorm forte 45 mg cápsulas de liberación modificada
- Reino Unido: Aponorm XL 45 mg modified release capsules

Este prospecto ha sido aprobado en: Agosto 2018

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