

Prospecto: información para el usuario

Buscopresc 10 mg comprimidos recubiertos

Butilescopolamina bromuro

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

1. Qué es Buscopresc y para qué se utiliza

Buscopresc contiene el principio activo bromuro de butilescopolamina, que pertenece a un grupo de medicamentos denominados alcaloides semisintéticos de la belladona, compuestos de amonio cuaternario. Posee acción antiespasmódica sobre el músculo liso del tracto gastrointestinal.

Buscopresc se utiliza para el tratamiento del dolor abdominal asociado a los espasmos del tracto gastrointestinal en adultos y niños mayores de 6 años.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Buscopresc

No tome Buscopresc

- Si es alérgico a bromuro de butilescopolamina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si padece de aumento de la presión del ojo (glaucoma de ángulo estrecho) y no está siendo tratado.
- Si padece de hipertrofia de la próstata.
- Si sufre de retención de orina por cualquier patología uretro-prostática.
- Si padece de estenosis mecánica del tracto gastrointestinal (estrechamiento del tracto gastrointestinal) o estenosis de píloro (estrechamiento del píloro).
- Si padece de íleo paralítico u obstructivo (parálisis intestinal).
- Si tiene taquicardia.
- Si padece de megacolon (colon anormalmente grande).

- Si padece de miastenia gravis (enfermedad crónica caracterizada por grados variables de debilidad muscular).
- Si padece una enfermedad hereditaria rara de intolerancia a algunos azúcares (ver sección 2, apartado: Buscopresc contiene sacarosa).

No tome este medicamento si alguno de los puntos anteriores le aplica a usted.

Advertencias y precauciones

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

Tenga especial cuidado con este medicamento si ha padecido alguna vez:

- Aumento de la presión del ojo (glaucoma de ángulo estrecho).
- Taquicardias.
- Obstrucciones intestinales o urinarias.
- Hipertrofia de la próstata con retención de orina.

Si ha padecido las enfermedades anteriormente mencionadas en el momento del tratamiento consulte a su médico.

En caso de que el dolor abdominal grave y de origen desconocido persista o empeore, o se presente con síntomas como fiebre, náuseas, vómitos, cambios en las deposiciones, dolor en el abdomen con la palpación, disminución de la tensión arterial, desmayo o presencia de sangre en heces, debe consultar a su médico inmediatamente.

Niños

Debido a la dosis, este medicamento no está indicado en niños menores de 6 años.

Otros medicamentos y Buscopresc

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Debe informar al médico en caso de tratamiento simultáneo con los siguientes medicamentos:

- Medicamentos para el tratamiento de la depresión (antidepresivos tricíclicos y tetracíclicos).
- Medicamentos para el tratamiento de la alergia (antihistamínicos).
- Medicamentos para el tratamiento de algunos trastornos mentales (antipsicóticos).
- Medicamentos para el tratamiento de las arritmias cardíacas (quinidina, disopiramida).
- Medicamentos para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca y/o tratamiento del asma (digoxina, beta-adrenérgicos).
- Medicamentos para el tratamiento de las infecciones por virus y/o tratamiento de la enfermedad del Parkinson (amantadina).
- Medicamentos para el tratamiento de los vómitos/náuseas y/o parálisis de los movimientos del estómago (antagonistas dopaminérgicos, por ejemplo, metoclopramida).
- Otros medicamentos anticolinérgicos (por ejemplo, tiotropio, ipratropio y compuestos similares a atropina).

Embarazo, lactancia y fertilidad

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.

Se recomienda evitar el uso de bromuro de butilescopolamina durante el embarazo y la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

La administración de este medicamento puede producir efectos adversos tales como confusión, visión borrosa, sueño, etc., que pueden afectar la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Si nota esos efectos, no conduzca ni utilice máquinas.

Buscopresc contiene sacarosa

Este medicamento contiene 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 Buscopresc

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

Adultos y adolescentes mayores de 12 años

La dosis recomendada de este medicamento para adultos y adolescentes mayores de 12 años es de 1 a 2 comprimidos recubiertos, 3 a 5 veces al día.

Los comprimidos deben tragarse enteros (sin masticar) con un poco de líquido.

La dosis diaria máxima no debe sobrepasar los 100 mg de bromuro de butilescopolamina (10 comprimidos recubiertos de Buscopresc 10 mg comprimidos recubiertos).

Este medicamento no debe administrarse de forma continuada o durante periodos largos de tiempo sin conocer la causa del dolor abdominal.

No se requiere ajuste de la dosis en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.

Niños de 6 a 12 años

La dosis habitual es de 1 comprimido 3 veces al día.

Este medicamento no se recomienda para niños menores de 6 años.

Si toma más Buscopresc del que debe

No tome este medicamento más allá de la dosis recomendada.

Si toma más Buscopresc de lo que debe, puede experimentar algunos efectos secundarios descritos en la sección 4. "Posibles efectos adversos".

Podrían producirse síntomas anticolinérgicos (tales como retención de orina, sequedad de boca, enrojecimiento cutáneo, taquicardia, inhibición de la motilidad gastrointestinal y trastornos pasajeros de la visión).

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Información para el médico

Si fuera necesario, pueden administrarse parasimpaticomiméticos. Los pacientes deben consultar urgentemente a un oftalmólogo en caso de glaucoma. Las complicaciones cardiovasculares deben tratarse de acuerdo con las medidas terapéuticas habituales. Si se produce parálisis respiratoria, se practicará intubación y respiración artificial. Sondar en caso de retención urinaria. Además, se aplicarán las medidas de soporte adecuadas, que sean necesarias.

Si olvidó tomar Buscopresc

Si olvida una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. Sin embargo, si es el momento de la siguiente dosis, omitir la dosis olvidada. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

4. Posibles efectos adversos

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

Muchos de los efectos adversos de este medicamento están asociados a sus propiedades anticolinérgicas. Sin embargo, estos efectos son generalmente moderados y de corta duración.

Los efectos adversos descritos son:

- Poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas): reacciones en la piel, urticaria, picor, taquicardia, sequedad de boca, sudoración anormal.
- Raros (pueden afectar a hasta 1 de cada 1 000 personas): dificultad para orinar (retención urinaria).
- Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): shock causado por una reacción alérgica grave (shock anafiláctico), reacción causada por una alergia (reacción anafiláctica), dificultad para respirar (disnea), erupción en la piel (exantema), rojez en la piel (eritema), hipersensibilidad.

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 Buscopresc

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

No conservar a temperatura superior a 25°C.

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

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite 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 Buscopresc

El principio activo es bromuro de butilescopolamina. Cada comprimido recubierto contiene 10 mg de bromuro de butilescopolamina.

Los demás componentes son hidrógenofosfato de calcio anhidro, almidón de maíz, almidón modificado, sílice coloidal anhidra, ácido tartárico (E 334), ácido esteárico, povidona, sacarosa, talco, goma arábiga atomizada y desecada, dióxido de titanio (E 171), macrogol 6000, cera de carnauba y cera blanca de abeja.

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimidos recubiertos blancos, redondos y biconvexos (diámetro 7 mm, grosor 3,7 mm).

Se presenta en envases que contienen 60 comprimidos recubiertos en blísteres de PVC/PVDC-Aluminio.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Opella Healthcare Spain, S.L.
C/ Rosselló i Porcel, 21
08016 Barcelona, España

Responsable de la fabricación

Delpharm Reims SAS
10 rue Colonel Charbonneaux (Reims)
51100 Francia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2026

Puede acceder a información detallada y actualizada sobre este medicamento escaneando con su teléfono móvil (smartphone) el código QR incluido en el prospecto y cartonaje. También puede acceder a esta información en la siguiente dirección de internet:
https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/91217/P_91217.html

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/>.