

## Duspatalin 135 mg comprimidos recubiertos

Mebeverina hidrocloreuro

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

### 1. Qué es Duspatalin y para qué se utiliza

Duspatalin contiene como principio activo hidrocloreuro de mebeverina, que pertenece al grupo de medicamentos denominados antiespasmódicos, que actúan sobre el intestino.

#### Para qué se utiliza Duspatalin

Duspatalin se utiliza para aliviar los síntomas del síndrome del intestino irritable (SII) y otras enfermedades similares tales como colon irritable en adultos

EL síndrome del intestino irritable es una enfermedad muy común que causa espasmos y dolor en el intestino.

El intestino es un largo tubo muscular por el que pasan los alimentos para que puedan ser digeridos. Si se produce un espasmo en el intestino y la presión es demasiado fuerte, provoca dolor.

Los síntomas varían de una persona a otra pero pueden incluir:

- dolor de estómago y cólicos
- sensación de distensión abdominal y de tener gases
- diarrea, estreñimiento o una combinación de ambos
- deposiciones (heces) pequeñas, duras, fragmentadas o acintadas.

**Su dieta y estilo de vida pueden ayudar también a tratar el síndrome del intestino irritable (SII)**

Una dieta con alto contenido en fibra podría serle de ayuda, pero consulte previamente con su médico o farmacéutico para más información. La relajación puede ayudar a disminuir los síntomas del SII.

## 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Duspatalin

**No tome Duspatalin-** Si es alérgico al hidrocloreuro de mebeverina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6)

Si tiene obstrucción intestinal (íleo paralítico).

### Advertencias y precauciones

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

Si desarrolla nuevos síntomas o si sus síntomas han empeorado

### Otros medicamentos y duspatalin

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

### Embarazo y lactancia

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.

No se recomienda utilizar Duspatalin durante el embarazo o el periodo de lactancia.

### Conducción y uso de máquinas

No es probable que este medicamento influya en su capacidad para conducir o manejar herramientas o máquinas.

### Duspatalin contiene lactosa y sacarosa

Este medicamento contiene lactosa y 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 Duspatalin

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico.

Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

### Toma de este medicamento

- Duspatalin está indicado en adultos.
- Trague los comprimidos enteros con un vaso de agua lleno. No los machaque ni mastique.
- Intente tomar los comprimidos a la misma hora del día. Esto le ayudará a recordar que tiene que tomar el medicamento.

### Uso en adultos

- La dosis habitual es de un comprimido tres veces al día.
- Los comprimidos actúan mejor si los toma 20 minutos antes de una comida y deja pasar el mismo número de horas entre una toma y la siguiente.

Uso en niños y adolescentes

Este medicamento no se recomienda para su uso en niños y adolescentes menores de 18 años debido a que no se dispone de datos suficientes.

**Si toma más Duspatalin del que debiera:**

Si usted ha tomado Duspatalin más de lo que debe, consulte a su médico, farmacéutico, o al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20 o acuda inmediatamente a un hospital. Lleve el envase y este prospecto con usted.

**Si olvidó tomar Duspatalin:**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

**Si interrumpe el tratamiento con Duspatalin**

No interrumpa el tratamiento con Duspatalin sin consultar antes con su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, 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 sufran.

**Deje de tomar Duspatalin y acuda a un médico inmediatamente si experimenta cualquiera de los siguientes efectos adversos graves, ya que puede necesitar tratamiento médico urgente:**

- Dificultad para respirar, hinchazón del rostro, cuello, labios, lengua o garganta. Puede estar experimentando una reacción alérgica (de hipersensibilidad) grave al medicamento.

**Otros efectos adversos son:**

- Puede sufrir una reacción alérgica (de hipersensibilidad) más leve al medicamento: por ejemplo, erupción cutánea, enrojecimiento y picor cutáneo.
- Se han observado casos de mareos, somnolencia, confusión y náusea con frecuencia muy rara.

**Comunicación de efectos adversos**


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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 Duspatalin**

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

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

Conservar por debajo de 25 °C.

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 Duspatalín**

- El principio activo es el hidrocloreto de mebeverina. Cada comprimido contiene 135 mg de hidrocloreto de mebeverina.
- Los demás componentes (excipientes) son: lactosa monohidrato, carboximetilalmidón sódico (tipoA) (procedente del almidón de patata), povidona, talco, estearato de magnesio, sacarosa, goma arábiga, gelatina y cera carnauba.

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Comprimidos recubiertos redondos, de color blanco.  
Duspatalin se presenta en cajas con 60 comprimidos recubiertos.

### **Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación**

#### **Titular de la autorización de comercialización**

Viartis Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublín 15  
Dublín  
Irlanda

#### **Responsable de la fabricación**

RECIPHARM PARETS, S.L.  
Ramon y Cajal, 2  
08150 Parets del Valles, España

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Viartis Pharmaceuticals, S.L.  
C/ General Aranzaz, 86  
28027 - Madrid  
España

***Fecha de la última revisión de este prospecto: Febrero 2020.***

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