

Prospecto del Artículo
665665 ARKOCAPSULAS HARPAGOFITO 435 MG 168 CAPSULAS

INDICACIONES

- DOLOR OSTEOMUSCULAR. Tratamiento de dolores articulares leves.

Su utilización se basa exclusivamente en un uso tradicional.

POSOLOGÍA

- Adultos, oral: 1 cápsula con las tres comidas, durante 1 mes. El tratamiento puede prolongarse durante un mes.- Niños y adolescentes menores de 18 años, oral: No se ha evaluado la seguridad y eficacia.

INTERACCIONES

No hay datos disponibles sobre interacciones con otros medicamentos u otras formas de interacción.

REACCIONES ADVERSAS

- Digestivas: NAUSEAS y VOMITOS, DOLOR ABDOMINAL y DIARREA.- Neurológicas/psicológicas: CEFALEA y MAREO.- Alérgicas/dermatológicas: REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD de naturaleza dermatológica.

CONSEJOS AL PACIENTE

- Si los síntomas continúan o empeoran durante la utilización del harpagofito, se recomienda consultar al médico o farmacéutico.- Si el dolor articular se acompaña de inflamación articular, enrojecimiento o fiebre, se aconseja acudir al médico.

SOBREDOSIS

Síntomas: No se han notificado casos de sobredosis.Tratamiento: En caso de sobredosis se aconseja suspender la administración del harpagofito, y proceder a un tratamiento sintomático.

COMPOSICIÓN

- Por cápsula: 435 mg de raíces criomolidas de Harpagophytum procumbens.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad al harpagofito o a cualquier componente del medicamento.- ULCERA PEPTICA. Los pacientes con úlcera péptica activa deberán evitar la utilización de harpagofito, ante el riesgo de agravamiento de la ulceración, y por tanto, hemorragia gástrica y perforación.

PRECAUCIONES

- Historial de úlcera péptica. No existen comunicaciones de úlcera péptica y/o hemorragia gástrica tras utilizar harpagofito, si bien algunos autores afirman que podría producir daño gástrico. Por lo tanto, se aconseja extremar las precauciones en pacientes que hayan tenido previamente úlceras pépticas. En caso de observarse síntomas de erosión gastroduodenal, como NAUSEAS, VOMITOS, HIPERACIDEZ GASTRICA o DOLOR ABDOMINAL en la zona epigástrica, se recomienda suspender la administración de harpagofito.- Enfermedades cardiovasculares, así como HIPERTENSION ARTERIAL o HIPOTENSION. Algunos autores alertan del riesgo de que el harpagofito presente efectos cardioactivos, y que pudiera afectar a la presión arterial. Por lo tanto se aconseja usar con cuidado en estos pacientes.- Inflamación articular. En caso de que el dolor articular se acompañe de hinchazón en la articulación, enrojecimiento o fiebre, se recomienda consultar con el médico, debido a que se podrían enmascarar lesiones más importantes.

EMBARAZO

Existen algunas comunicaciones que alertan del posible efecto oxitócico del harpagofito, aunque no hay datos que permitan confirmar esta afirmación. No se dispone de estudios adecuados y bien controlados en humanos, por lo que no se debe utilizar el harpagofito salvo en

aquellas situaciones en las que no existiendo alternativas terapéuticas más seguras, los beneficios superen los posibles riesgos.

LACTANCIA

Se desconoce si los componentes del harpagofito se excretan en la leche materna, y los posibles efectos que esta excreción podrían tener para el lactante. Se aconseja evitar la utilización del harpagofito durante la lactancia, y en caso de ser necesaria, suspender la lactancia materna.

NIÑOS

No se ha evaluado la seguridad y eficacia en niños y adolescentes menores de 18 años, por lo que se recomienda evitar su utilización.

ANCIANOS

No se han descrito problemas específicos en ancianos.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Se aconseja tomar el harpagofito con las comidas, con un vaso de agua.

EFFECTOS SOBRE LA CONDUCCIÓN

No se ha realizado ningún estudio, aunque por su composición no parece que pueda afectar a la capacidad para conducir y utilizar maquinaria.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

- Se deberá proceder a una evaluación de aquellos pacientes que se quejen de inflamación articular, enrojecimiento o fiebre.