

ARDILAN - D

Enalapril - Hidroclorotiazida

Comprimidos Ranurados

Para el tratamiento de la hipertensión arterial en todos sus grados

Insuficiencia cardíaca congestiva con terapia combinada

Vía de Administración: Oral



FÓRMULA

Cada comprimido ranurado de **ARDILAN-D** contiene:

Enalapril maleato.....10 mg

Hidroclorotiazida.....25 mg

Excipientes: Lactosa anhidra 218,9 mg; Almidón pre-gelatinizado 20 mg;

Color Amarillo FDC Nº 5 Lake 0,4 mg, Otros Excipientes c.s

ACCIÓN TERAPÉUTICA

El **ARDILAN-D** integra en su fórmula al **Enalapril** en un concepto totalmente nuevo en el tratamiento de la hipertensión arterial y la insuficiencia cardíaca congestiva. Inhibe la enzima convertidora de la angiotensina, actuando sobre el sistema Renina-Angiotensina-Aldosterona, logrando así anular el efecto vasoconstrictor de la Angiotensina II y el efecto de retención de agua y sodio de la Aldosterona, constituyéndose en un positivo tratamiento de todas las formas de hipertensión renovascular y de la insuficiencia cardíaca congestiva. Otro de los componentes es el **Hidroclorotiazida** que actúa sinérgicamente, lo cual permite una alternativa al tratamiento de la hipertensión en pacientes para los cuales la terapia combinada es apropiada

INDICACIONES

El **ARDILAN-D** está indicado en todos los grados de hipertensión arterial esencial, hipertensión reno-vascular e insuficiencia cardíaca congestiva.

POSOLOGÍA

Según criterio del médico. La dosificación debe ser ajustada de acuerdo con la respuesta del paciente en relación a la presión arterial.

En insuficiencia renal: la dosis inicial recomendada es solo 1/2 a 1 comprimido cada 12 horas.

"Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran."

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a algunos de sus componentes. Hipersensibilidad a otras drogas derivadas de la sulfonamida. Antecedentes de edema angioneurótico. Anuria.

REACCIONES ADVERSAS

Calambres musculares, aturdimiento, fatiga, náuseas, astenia, cefalea, hipotensión ortostática, tos, impotencia. En casos raros aparecieron hiperglicemia, hipokalemia, aumentos de la urea sanguínea y de la creatinina sérica, bilirrubina sérica y elevaciones de las enzimas hepáticas.

PRECAUCIONES y ADVERTENCIAS

Desequilibrio electrolítico, deterioro de la función renal, enfermedad hepática, cirugía, anestesia, embarazo, lactancia, pediatría.

Este medicamento contiene 0,22 g de lactosa por cada comprimido ranurado, lo que debe ser tomado en cuenta en pacientes con problemas de absorción de glucosa o galactosa, galactosemia o insuficiencia de lactasa. Además este medicamento contiene como excipiente Almidón pre-gelatinizado,

los enfermos celíacos deben consultar con su médico antes de utilizarlo. También contiene Color Amarillo FDC Nº 5 Lake como excipiente, lo que puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

INTERACCIONES

Los Corticoides, la ACTH y la Anfotericina-B pueden disminuir los efectos natriuréticos y diuréticos de la **Hidroclorotiazida**. La **Hidroclorotiazida** al administrarse simultáneamente con Amiodarona aumenta el riesgo de arritmias asociadas con hipopotasemia. El Propanolol reduce las concentraciones séricas del **Enalapril**. La leche con bajo contenido en sal o sustitutos de la sal al administrarse simultáneamente con **Enalapril** da lugar a hiperpotasemia. El Ácido Acetilsalicílico, la Rifampicina y el Ketoprofeno disminuyen la efectividad antihipertensiva del **Enalapril**. Antiácidos pueden disminuir la absorción del **Enalapril**.

SOBREDOSIS

Hipotensión. Entumecimiento u hormigueo en las manos, pies o labios. Latidos cardíacos irregulares. Fiebre con escalofríos. Nerviosismo. Náuseas y vómitos. Cansancio o debilidad no regulares.

TRATAMIENTO

Reposición de líquidos y electrolitos. Expansión del volumen para corregir la hipotensión. Tratamiento sintomático y de mantenimiento. Suprimir la administración del medicamento, se sugiere inducir al vómito si la ingestión es reciente. La hipotensión se puede tratar con infusión intravenosa de solución salina o Angiotensina II.

RESTRICCIONES DE USO

Pacientes sensibles a las drogas de la formulación y a otras drogas derivadas de la sulfonamida. Antecedentes de edema angioneurótico. Anuria. Hiperuricemia e hipercalcemia. Disfunción renal severa. No debe ser utilizado como medicación antihipertensiva inicial, sino como segundo paso de tratamiento en pacientes en los que no se hubiese logrado un adecuado control con el uso de **Enalapril** únicamente.

CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15° C y 30° C).

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 30 comprimidos ranurados.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

Paraguay:

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

División de **INDUFAR CISA**
Planta industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 662 510 al 13

 **MEDICAMENTOS
CARDIOLÓGICOS**
División de **INDUFAR CISA**

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. Nº 535