

# DIMED

## Lercanidipina 10 mg - 20 mg

### Comprimidos Revestidos

#### Bloqueantes selectivos de canales de calcio con efectos principalmente vasculares

Vía de Administración: Oral

#### FÓRMULA

Cada comprimido revestido de DIMED 10 mg contiene:

Lercanidipina HCL.....10 mg

Excipientes.....c.s.

Cada comprimido revestido de DIMED 20 mg contiene:

Lercanidipina HCL.....20 mg

Excipientes.....c.s.

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA

La **Lercanidipina** es un antagonista cálcico dihidropiridínico altamente lipofílico que actúa por interacción potencial y tiempo dependiente con la porción extracelular e intramembrana del "canal de L" de calcio. Debido a su interacción potencial y tiempo dependiente (interacción con las células vasculares de -40mV) la **Lercanidipina** tiene elevada selectividad vascular, que le permite producir vasodilatación sin efecto inotrópico negativo. Por su elevada lipofilicidad y su capacidad para concentrarse en la bicapa lipídica de la membrana celular, la **Lercanidipina** tiene una acción de lento inicio (efecto pico a las 5-7horas) y duración prolongada (24 horas).

#### INDICACIONES

Tratamiento de la hipertensión arterial solo o acompañado de otros medicamentos antihipertensivos.

#### POSOLOGÍA

La dosis diaria inicial recomendada es de 1 comprimido de **Lercanidipina** de 10mg, 15 minutos antes del desayuno.

El máximo efecto antihipertensivo se obtiene al cabo de 2 semanas de haber comenzado el tratamiento. En caso de no observarse respuesta satisfactoria luego de las 2 primeras semanas de tratamiento, la dosis podrá aumentarse 20mg/día. En pacientes con hipertensión más severa o refractaria, se podrá asociar con otro agente antihipertensivo (diurético, beta-bloqueante o inhibidor de la enzima convertidora). Dosis mínimas y máximas: en algunos pacientes se ha observado respuesta favorable con la dosis de 5mg/día (dosis mínima). En pacientes con hipertensión más severa o refractaria, se ha utilizado dosis de hasta 30 a 40mg/día (dosis máxima).

#### Posología en poblaciones especiales:

**Personas de edad avanzada:** No requiere ningún ajuste de la dosis diaria. Sin embargo, debe tenerse un cuidado especial al iniciar el tratamiento.

Pacientes con problemas de riñones o del hígado: Se necesita un cuidado especial al iniciar el tratamiento en estos pacientes, y un aumento de la dosis diaria a 20mg debe hacerse con precaución.

**Niños y adolescentes:** Este medicamento no debe utilizarse en los niños y adolescentes menores de 18 años.

#### Modo de administración:

Los comprimidos deben tomarse por vía oral con un vaso de agua al menos 15 minutos antes de las comidas.

#### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a las Dihidropiridinas o a la Lercanidipina. Embarazo y lactancia. Paciente con obstrucción severa del tracto de salida del ventrículo izquierdo, insuficiencia cardíaca congestiva no tratada, angina inestable, período inmediato (1ªmes) Post-infarto de miocardio.

Pacientes con insuficiencia hepática o renal severa. Intolerancia a la lactosa. Empleo concomitante con antimicóticos orales (ej.: Ketoconazol o Itraconazol), antibióticos del tipo macrólidos (ej.: Eritromicina, Claritromicina, Troleandomicina, etc.) y antivirales orales para el tratamiento de la infección por HIV (ej.: Ritonavir).

No deberá utilizarse conjuntamente con medicamentos que contengan Ciclosporina. No asociar con jugo de pomelo o con alcohol.

#### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Al igual que con otros antagonistas cálcicos Dihidropiridínicos Lercanidipina, se debe administrar con precaución a pacientes con enfermedad del nódulo sinusal o deterioro de la función sistólica del ventrículo izquierdo.

Empleo con comidas y bebidas: Debe ingerirse como mínimo, 15 minutos antes de las comidas.

No debe ingerirse con jugo de pomelo y debe evitarse el consumo de bebidas alcohólicas durante el tratamiento con dicho fármaco.

Manejo de vehículos y utilización de máquinas: No existe contraindicaciones especiales referentes al manejo o a la utilización de máquinas, sin embargo se requiere prestar adecuada atención y tomar los recaudos necesarios dado que pueden manifestarse episodios de vértigo, ataxia, sensación de fatiga y muy raramente, somnolencia. Embarazo y lactancia: A pesar de que varios estudios no demostraron que la Lercanidipina presenta efectos Teratogénicos o se excreta por leche materna, no se aconseja su uso durante el embarazo o la lactancia.

#### INTERACCIONES

La co-administración de Lercanidipina con Ciclosporina triplica el incremento en los niveles plasmáticos de Lercanidipina e incrementa en un 21% la biodisponibilidad de Ciclosporina. Por lo tanto la Ciclosporina y la Lercanidipina no deben ser administradas juntas. Se recomienda que la Lercanidipina y la Simvastatina sean administradas en forma separada. Los pacientes tratados con Lercanidipina y Digoxina de forma concomitante, deben ser estrechamente monitorizados, debido a los efectos tóxicos de la Digoxina. La Lercanidipina es sensible a la inhibición del metabolismo por el zumo de pomelo, con una consiguiente elevación en su disponibilidad sistémica y un aumento de su efecto hipotensor.

#### SOBREDOSIS

No hay casos reportados de sobredosis con Lercanidipina. No obstante, ante una sobredosis son de esperar hipotensión, taquicardia o bradicardia y deterioro de la conciencia. Ante esta eventualidad se recomienda apoyo y control de signos vitales durante por lo menos 24 horas, debido a la prolongada duración de la acción de la Lercanidipina. No se tiene información sobre el valor de la diálisis. Ya que el medicamento es altamente lipofílico, es muy probable que sus concentraciones plasmáticas no sean una buena guía para determinar la duración de periodo de riesgo y la diálisis puede no ser eficaz.

#### RESTRICCIONES DE USO

Este producto se debe administrar con restricción en pacientes con antecedentes de insuficiencia renal y hepática, insuficiencia cardíaca, enfermedad isquémica coronaria, distensión del ventrículo izquierdo.

#### CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25°C. Variación admitida entre 15° y 30°C.

#### PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 30 Comprimidos revestidos.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

"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: 682 510 al 13

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

Regente: Quím. Farm.  
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535