INSTITUTO SANITAS S.A.-CHEMOPHARMA S.A.

Avda.Américo Vespucio Nro. 01260-

Quilicura, Santiago **Tel.** +56 22 444 6600

Mail: sanitas@sanitas.cl -

chemopharma@chemopharma.cl



### **RESUMEN**

FECHA DE FICHA NOMBRE DEL PRODUCTO PREPARADO POR: REVISADO POR:

23 de abril de 2019 TILDIEM ® comprimidos 90 Gabriela Soto Juan Freddy Aravena

mg (DILTIAZEM) (Q.F.)

#### **INDICACIONES**

CLASIFICACIÓN FARMACOLÓGICA: Antagonista de Calcio, Hipotensor, Antiarrítmico.

INDICACIONES CLÍNICAS: Angina de esfuerzo, angina de Prinzmetal, arritmias supraventriculares.

#### COMPOSICIÓN

COMPONENTES MG/COMP.

Diltiazem (Clorhidrato) 90 mg

Excipientes: Lactosa monohidrato, Dióxido de silicio coloidal, Povidona K-30, Hipromelosa, Celulosa microcristalina, Estearato de magnesio, Agua purificada.

## INFORMACIÓN GENERAL SOBRE EL MEDICAMENTO

#### **CONTRAINDICACIONES**

- No debe administrarse a pacientes con antecedentes previos de hipersensibilidad al principio activo
- No debe administrarse durante el embarazo y lactancia.
- En caso de insuficiencia renal o hepática grave, insuficiencia cardiaca congestiva A.V. de segundo o tercer grado, pacientes con hipotensión.

#### PRECAUCIONES-ADVERTENCIAS

Debe ser administrado con precaución en pacientes con alteraciones en la función renal o hepática.

Si se observan signos de hipotensión ortostática y bradicardia debe reducir la dosis.

En embarazo y lactancia sólo debe administrarse cuando los probables beneficios justifiquen los probables riesgos, puesto que no existen mayores antecedentes sobre su acción en el feto, ni la de la excreción en la leche materna. No existen estudios que avalen la seguridad y eficacia de uso en niños.

#### MODO DE EMPLEO / POSOLOGÍA

Uso y dosis según prescripción médica, no obstante, en general la dosis se individualiza de acuerdo a la patología vascular del paciente.

DOSIS DE MANTENCIÓN: 1 comprimido de 90 mg una vez al día

#### **EFECTOS COLATERALES/ ADVERSOS**

Generalmente por hipersensibilidad individual o en pacientes hipotensos pueden observarse vértigo y sensación de debilidad que desaparecen al reducir la dosis. En algunos casos, pueden aparecer cefaleas, sensación de calor en la cara y ligeros signos de intolerancia gástrica. En raras ocasiones se ha observado un aumento transitorio de las transaminasas. Náuseas, vómitos, diarrea, constipación, fatiga, nerviosismo, alucinaciones, amnesia, dermatitis, rash, prurito, poliuria nocturna, edema periférico, hipotensión, síncope, bradicardia, insuficiencia cardiaca, bloqueo A.V. 3er. grado.

#### **SOBREDOSIS**

La administración de dosis altas puede producir un alargamiento del espacio PR en el electrocardiograma, parálisis de la función sinusal e hipotensión

Tratamiento: Lavado gástrico y conducir al paciente a una unidad coronaria y administrar por perfusión gluconato de calcio

### PRESENTACION Y CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad a no más de 25°C.

**Presentación**: Estuche de cartulina litografiado, más folleto de información al paciente, todo debidamente sellado.

#### OTRA INFORMACIÓN

Consultas en caso de intoxicación: Centro de Intoxicaciones toxicológicas de la Universidad Católica de Chile CITUC: Fono: (+56)22 6353800

Registro ISP Nro. F-3408

Período de eficacia: 36 meses, almacenado a no más de 25°C.

Titular de la autorización: CHEMOPHARMA S.A. (Avda. Américo Vespucio Nro. 01260-Quilicura, Santiago-Chile), Teléfono: 22 444 6600

# DATOS TÉCNICOS LOGÍSTICOS

GTIN	Descripción	Contenido	Alto	Ancho	Fondo	Peso Bruto
7800041040767	TILDIEM 90 MG DILTIAZEM CLORHIDRATO	Est. X 20 comp	5,2	9,9	2,1	13,0
17800041040764	TILDIEM 90 MG DILTIAZEM CLORHIDRATO	Cja. X 135 unid	16,0	35,0	30,0	2100,0