

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE.

DIGOXINA ~~0,25 mg~~ COMPRIMIDOS 0,25 mg

Documento: IPAC-128

Fecha: Julio 2005

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

Composición y Presentación:

Cada comprimido contiene:

Digoxina
Excipientes c.s.

0,25 mg

Estuche por 30 comprimidos.

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento de Control Nacional
Registro F-3927/05

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
Nº REF.: 25.378/05
03 MAR 2006
UNIDAD DE MODIFICACIONES

Descripción

Los derivados digitálicos son medicamentos que dan fuerza a la contracción de su corazón, regulan el ritmo de las palpitaciones y mejoran su eficiencia; con esto mejoran la circulación sanguínea y reducen la hinchazón causada por acumulación de líquido. ~~Se usan para corregir defectos del funcionamiento del corazón conocidos como:~~

Recomendaciones de Uso o Indicaciones

Insuficiencia cardíaca crónica y trastornos del ritmo cardiaco.

Clasificación:

Cardiotónico (Digitálico)

Precauciones y Advertencias:

~~Sólo debe usarse~~ **usar este medicamento por indicación médica y con controles médicos periódicos.**

Antes de tomar este medicamento, Ud. debe tener presente lo siguiente:

Alergias: Informe al médico si ha sufrido anteriormente alguna reacción causada por digitálicos o si es alérgico a otros medicamentos o alimentos.

Embarazo y Lactancia: No se recomienda administrar durante el embarazo a menos que el médico estime que los beneficios sean superiores a los riesgos potenciales. ***Asegúrese de avisar a su médico que está embarazada o que planea***

estarlo.

La digoxina se elimina en la leche materna después de la administración oral. ***Debe consultar al médico la conveniencia de usar este medicamento si está amamantando.***

Niños: ***Este medicamento*** ha sido ~~usado sin inconvenientes en niños~~ ***probado en niños y en dosis efectivas no han mostrado efectos adversos distintos a los causados en adultos. Sin embargo,*** las dosis en niños menores y lactantes deben ser cuidadosamente establecidas por el médico ***pediatra.***

Adultos mayores: Los ancianos suelen ser mas sensibles a este medicamento; si aparecen síntomas de ~~intolerancia~~ ***sobredosis*** o efectos adversos, avise al médico.

Documento: IPAC-128	Fecha: Julio 2005
----------------------------	--------------------------

Contraindicaciones:

Informe al médico si tiene algun problema de salud actual o permanente que pueda interferir con el efecto beneficioso del medicamento

No usar aquellas personas con antecedentes de:

-alergia o de reacciones de hipersensibilidad a digitálicos (***digoxina o digitoxina***) o a cualquiera de los ~~componentes~~ ***excipientes*** del medicamento.

-Si padece de alteraciones graves de tiroides, hígado o riñón..

-Alteraciones de los electrolitos

Interacciones con otros medicamentos:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos:

Diuréticos, Bloqueadores de los canales de calcio (Diltiazem, Flunarizina, Nifedipino, Nimodipino, Verapamilo), Eritromicina, Betabloqueadores (Atenolol, Betaxolol, propranolol), ***Salbutamol, Propafenona***, Amiodarona, Quinidina., Derivados de anfetaminas.

Reacciones Adversas o Efectos Indeseables:

El uso de este medicamento puede producir algunos efectos no deseados, pasajeros que no requieren atención médica, a menos que se mantengan o se hagan muy molestos :

Si usted presenta alguna de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto y/o si presenta algún otro efecto o síntoma no descrito en este folleto consulte a su médico:

~~Los signos y síntomas de toxicidad, causados por dosis excesivas, o intolerancia en orden de aparición son los siguientes:~~ **En adultos:** Pérdida del apetito, náuseas o vómitos, **mareos, dolor de cabeza** ; dolor en la región baja del estómago, diarrea. Latidos cardíacos lentos e irregulares, palpitaciones. Visión borrosa u otras alteraciones visuales. Ansiedad o depresión

Raros: Reacción alérgica del tipo rash cutáneo (enrojecimiento e hinchazón de la piel), urticaria o picazón.

Dosis:

Vía oral

~~La dosis es variable para cada persona, y también influye el origen del comprimido~~

El médico debe indicar la posología y el ~~tiempo~~ **tipo** de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada es: un medio a un comprimido al día (como dosis de mantención, después de haber efectuado el médico, los ajustes necesarios.)

Modo de empleo:

Los comprimidos pueden tomarse con un vaso de agua o bien con los alimentos, Tomar los comprimidos exactamente como lo indicó el médico, siempre a la misma hora, sin dejar pasar ninguna dosis.

Documento: IPAC-128

Fecha: Julio 2005

Si se olvida de tomar una dosis y lo recuerda antes de cumplir 12 horas de atraso, tómela inmediatamente y luego toma la dosis correspondiente a ese día en la hora habitual. Si el atraso es superior a 12 horas, no la tome y espere hasta la hora que le corresponde la dosis de ese día (no duplicar la dosis de ese día)

Controlar periódicamente el tratamiento con el médico.

Sobredosis:

Los síntomas descritos en caso de sobredosis corresponden a **una intensificación de** los descritos en reacciones adversas El tratamiento debe efectuarse en un centro de urgencia para instaurar las medidas adecuadas para estos casos..

13.- Condiciones de Almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y la humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Almacenar a no más de 25° C.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**