



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE AMLODIPINO COMPRIMIDOS 10 mg

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:

Amlodipino (como Besilato) 10 mg

Excipientes: Lauril Sulfato de Sodio, Croscarmelosa Sódica, Dióxido de Silicio Coloidal, Estearato de Magnesio, Lactosa Monohidrato, Celulosa-Microcristalina.

Envase con x comprimidos.

Clasificación:

Antihipertensivo. Antianginoso.

Indicación:

Tratamiento de la hipertensión arterial, angina crónica estable y angina Prinzmetal.

Advertencias y Precauciones:

Usese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

- Administrar con precaución en pacientes con enfermedad cardíaca congestiva, estenosis aórtica, insuficiencia hepática.
- Las personas mayores o ancianos pueden ser más sensibles a los efectos de Amlodipino, por lo que pueden requerir una dosis menor.
- Si se va a someter a una cirugía, incluyendo cirugía dental, informe a su Médico que está en tratamiento con este medicamento.
- La suspensión de la terapia con Amlodipino debe realizarse en forma gradual.

Contraindicaciones:

Si su Médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en los siguientes casos:

- Pacientes con hipotensión severa.
- Embarazo y lactancia.
- Alergia a Amlodipino.
- Pacientes con riesgo de hiperplasia gingival.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros fármacos o alimentos, con consecuencias dañinas para su organismo, por lo que Ud. debe informar al Médico o Farmacéutico si está tomando otros

medicamentos, ya sea con o sin receta médica, especialmente: anestésicos, estrógenos, Litio. No olvide mencionar que Ud. está tomando este medicamento, en caso de requerir atención médica por otras razones, o en caso que se someta a algún examen.

Presencia de otras Enfermedades:

El efecto de un medicamento puede modificarse por la presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos. En caso de sufrir alguna enfermedad usted debe consultar al Médico antes de ingerir este medicamento, especialmente en los casos siguientes: hipotensión, enfermedad hepática, enfermedad cardíaca congestiva, estenosis aórtica.

Efectos Adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Consulte inmediatamente al Médico si alguno de estos síntomas ocurre: hinchazón de pies y tobillos, mareos, palpitaciones, angina o dolor en el pecho, bradicardia, hipotensión, orina de color amarillo oscuro, ojos o piel de color amarillo, sensación de mareo al ponerse de pie después de estar sentado o acostado.

Otros efectos son temporales y no requieren atención médica, salvo que estos sean muy molestos o se prolonguen en el tiempo: dolor abdominal, enrojecimiento de la cara, dolor de cabeza, somnolencia, fatiga, náuseas.

Forma de Administración:

Vía oral.

Dosis:

El Médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada en adultos es de 2,5 - 10 mg una vez al día.

En caso de olvido de una dosis, tómela lo antes posible. Sin embargo, si ya está muy cerca de la siguiente dosis sátese la dosis olvidada. Nunca duplique la dosis.

Sobredosis:

En caso de ingestión involuntaria conduzca inmediatamente al intoxicado a un Centro de Atención Médico.

Condiciones de Almacenamiento:

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

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MEDICO
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA**

05 ENE 2007

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA
Departamento Control Nacional

REGISTRO Nº

F-15.691/06

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL

Nº Ref.:

ZF 33 807/06

SECCIÓN REGISTRO

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE