



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

ESZOP COMPRIMIDOS 3 mg

Nombre: Eszopiclona	Nombres de marca:
Condición de venta: con receta médica retenida	ESZOP COMPRIMIDOS 3 mg
Clasificación: hipnótico - sedante	
Disponible en: Farmacias	

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.

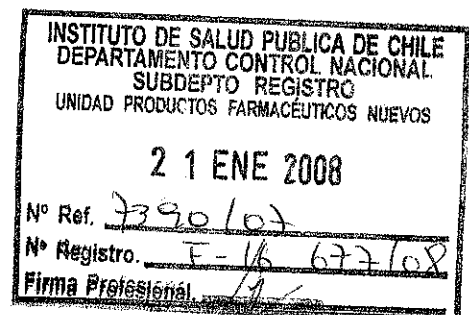
Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente.

• Composición y presentación:

Cada comprimido contiene:

Eszopiclona	3 mg
Excipientes	c.s

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE





- **Principio activo:**

Eszopiclona

- **Excipientes:**

Fosfato de calcio dibásico dihidrato, Dióxido de silicio coloidal, croscarmelosa sódica, lactosa spray dried, celulosa microcristalina 102, estearato de magnesio, methocel E-5, laurilsulfato de sodio, dióxido de titanio anatase, colorante laca rojo N° 40.

1. ¿Para qué se usa?

Se utiliza para el tratamiento del insomnio.

2. Administración (oral)

- *Rango y frecuencia*

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis recomendada es: 2 o 3 mg antes de ir a dormir.

- *Consejo de cómo administrarlo*

Este medicamento debe ser administrado con el estómago vacío (**O alejado de las comidas**).

- *Uso prolongado*

Usted debe tomarlo solamente por el periodo de tiempo señalado por su médico. Si su médico le indica tomar este medicamento por un periodo prolongado de tiempo debe visitarlo regularmente, y no debe indicarse por más de 8 semanas.

3. Precauciones

- *Mayores de 60 años*

Los ancianos son más sensibles a los efectos adversos de los medicamentos, por lo que debe tener especial precaución si se encuentra en tratamiento con eszopiclona. Se recomienda iniciar la terapia con ~~1 mg la cual puede ser aumentada a~~ 2 mg si es necesario.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE



- *Consumo de alcohol*

No consuma alcohol mientras está en tratamiento con este medicamento, ya que se aumentan los riesgos de efectos adversos, principalmente a nivel del sistema nervioso central (dificultad para concentrarse, depresión y otros).

- *Manejo de vehículos*

Este medicamento disminuye su estado de alerta y su capacidad de reaccionar frente a imprevistos, por lo tanto evite manejar vehículos, maquinaria peligrosa o realizar cualquier otra actividad de riesgo mientras se encuentre en tratamiento con este medicamento.

- *Embarazo*

Se desconoce el efecto que puede tener este medicamento durante el embarazo. Debe consultar a su médico antes de utilizar este medicamento si se encuentra embarazada.

- *Lactancia*

Se desconoce si este medicamento pasa a la leche materna. Converse con su médico la conveniencia de seguir el tratamiento o si debe dejar de amamantar.

- *Lactantes y niños*

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta a su pediatra, ya que no se ha establecido la seguridad de su uso en menores de 18 años.

- *Precauciones especiales*

Si ha utilizado este medicamento por un periodo prolongado de tiempo no debe interrumpir bruscamente el tratamiento, su médico le debe indicar la forma en que debe ir reduciendo la dosis a tomar.

Debe tomar eszopiclona justo antes de ir a dormir, ya que el efecto de este medicamento se comienza a percibir luego de unos pocos minutos de haber sido administrado.

No se recomienda tomar este medicamento si no tiene suficiente tiempo para dormir (7 a 8 horas), ya que si duerme menos de lo necesario puede presentar síntomas como somnolencia y problemas de memoria.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE



Nunca se deben tomar dosis mayores que las recomendadas por su médico.

Informe a su médico si está consumiendo otras medicinas que le provoquen sueño, como medicamentos para la alergia, resfrío, antidepresivos, etc.

4. Usted no debe tomar este medicamento en los siguientes casos:

Si ha presentado síntomas de alergia a eszopiclona o zopiclona.
Si ha presentado alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

5. Interacciones

- *Medicamentos*

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: depresores del sistema nervioso central que causan somnolencia como diazepam, alprazolam, fenobarbital, clorfenamina, etc. Inhibidores potentes del CYP3A4 (itraconazol, claritromicina, ketoconazol, nefazodona, nelfinavir, ritonavir, troleandomicina); rifampicina y olanzapina.

- *Enfermedades*

Usted debe consultar a su médico antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, *cardiovascular* o cualquier otra enfermedad crónica y severa. En el caso particular de este medicamento, si padece de antecedentes de abuso de alcohol, antecedentes de abuso o dependencia de drogas, enfermedades cerebrales, dificultad para tragar, *enfisema pulmonar*, *asma*, *bronquitis*, *glaucoma*, hiperactividad, depresión, alguna enfermedad mental severa, *miastenia gravis*, *porfiria*, *apnea de sueño*, *epilepsia* o antecedentes de convulsiones.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE



6. Efectos adversos

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: confusión, depresión, mareos, dolor de cabeza, caídas, alucinaciones, rash, problemas para dormir, excitación inusual, nerviosismo, irritabilidad, dificultad para respirar.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo, consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: dolor abdominal, somnolencia en el día, diarrea, problemas de visión.

7. Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: mareos severos, visión doble u otros problemas de visión, somnolencia severa, náuseas severas, dificultad para respirar, ritmo cardíaco más lento, vómitos severos.

Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente. Debe llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

8. Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad a temperaturas inferiores a los 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 médico

No recomiende este medicamento a otra persona.

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE