

Seven Pharma Chile S.p.A. Av. Til Til 2640 - 2756, Bodega S-5 Macul, Santiago de Chile

Tel: 56 2 2573 8506

Santiago, Agosto 2020

: Q.F. Loreto Zamora Aguilar De

Directora Técnica, Seven Pharma Chile S.p.A.

: A quien corresponda. Α

Estimados,

Mediante el presente, informamos que el producto:

ESCITALOPRAM COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 10 mg, registro ISP F-22744/16

Cuyo principio activo es:

ESCITALOPRAM OXALATO

Cuenta con aprobación de la autoridad sanitaria de Portugal "INFARMED", la cual es perteneciente a la unión europea. La agencia de la Unión Europea (EMA) se encarga de la evaluación de las solicitudes de autorización de comercialización de medicamentos de todos los países que sean pertenecientes. La planta fabricante de producto terminado en Chile y Portugal es HETERO LABS LIMITED UNIT-V, ubicada en Sy. N° 439, 440, 441 y 458, TSIIC Formulation SEZ, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar, Dist. Hyderabad, Telangana, India.

A continuación se adjunta aprobación obtenida desde la página virtual de INFARMED.

Atentamente.

QF Loreto Zamora Aguilar Directora Técnica

Seven Pharma S.p.A.

Voltar



Detalhes do medicamento

Os Documentos RCM e FI estão disponíveis no final da página.

DCI Escitalopram

Nome do Medicamento Escitalopram Hetero

Dosagem 10 mg

Forma Farmacêutica Comprimido revestido por película

Genérico Sim

Titular Hetero Europe, S.L.

Data de Autorização 16 de Maio de 2014

Estado de Autorização Autorizado

Classificação Quanto à Dispensa MSRM

Classificação Estupefaciente Não se aplica

Anatomical Therapeutical Chemical (ATC) classification(s) • N06AB10 escitalopram

Classificação Farmacoterapêutica • 2.9.3 Antidepressores

Via(s) de Administração • Via oral

Grupo de Produto • Genérico

Número de Processo PT/H/1026/02/DC

Margem terapêutica estreita Não

Composição qualitativa e quantitativa em substâncias activas:

> Qualitativa Quantitativa

Escitalopram, oxalato 12.775 mg

Embalagens:

N.º registo	Descrição da Embalagem	Condições de Armazenamento	Comercialização	Comparticipação	Grupo Homogéneo	СНИМ	CNPEM	PVP	P. Ref.	P. Max	PVP Notificado	Preços válidos
5610530	Blister - 20 unidade(s)	Tipo de embalagem: Fechada • Prazo de validade: 2 Ano(s) • Temperatura: inferior a 30°C	Não comercializado	0 %		10040388	50036300	€	€	€	€	Ver
5610563	Blister - 100 unidade(s)	Tipo de embalagem: Fechada • Prazo de validade: 2 Ano(s) • Temperatura: inferior a 30°C	Não comercializado	0 %		10040388	50049089	€	€	€	€	Ver
5610555	Blister - 50 unidade(s)	Tipo de embalagem: Fechada • Prazo de validade: 2 Ano(s) • Temperatura: inferior a 30°C	Não comercializado	0 %		10040388	50036327	€	€	€	€	Ver
5610571	Frasco - 200 unidade(s)	Tipo de embalagem: Fechada • Prazo de validade: 2 Ano(s) • Temperatura: inferior a 30°C	Não comercializado	0 %		10040388	50049097	€	€	€	€	Ver
5610548	Blister - 28 unidade(s)	Tipo de embalagem: Fechada • Prazo de validade: 2 Ano(s) • Temperatura: inferior a 30°C	Não comercializado	0 %		10040388	50036319	€	€	€	€	Ver

Documentos:

Resumo das Características do Medicamento (RCM)

Folheto Informativo (FI)

Relatório público de Avaliação (PAR)

Infomed - base de dados de medicamentos de uso humano



Seven Pharma Chile S.p.A. Av. Til Til 2640 – 2756, Bodega S-5 Macul, Santiago de Chile

Tel: 56 2 2573 8506

Santiago, Agosto 2020

De : Q.F. Loreto Zamora Aguilar.

Directora Técnica, Seven Pharma Chile S.p.A.:

A quien corresponda.

Estimados,

Mediante el presente, informamos que el producto:

- ESCITALOPRAM COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 10 mg, registro ISP F-22744/16

Cuyo principio activo es:

- ESCITALOPRAM OXALATO

Cuenta con aprobación de la agencia regulatoria INVIMA bajo el nombre **ESCITROLAM 10MG**. La planta fabricante del producto terminado en Chile y Colombia es HETERO LABS LIMITED UNIT-V, ubicada en Sy. N° 439, 440, 441 y 458, TSIIC Formulation SEZ, Polepally Village, Jadcherla Mandal, Mahaboobnagar, Dist. Hyderabad, Telangana, India. A continuación se adjunta aprobación obtenida desde la página virtual de INVIMA.

Atentamente.

QF Loreto Zamora Aguilar Directora Técnica

Seven Pharma S.p.A.

Datos Generales del Producto

Expediente Sanitario	20088760	Nombre producto	ESCITROLAM 10MG						
Registro Sanitario	INVIMA 2016M- 0016808	Vencimiento	2021/02/24 Modalidad	MPORTAR Y Estado Vigent Registro					
Observaciones	VENCIMIE EMPAQU FRASE "ME EL REG BUENAS P DE MATE	NTO Y EL NUM JES MAS UNA F EDICAMENTO E ISTRO SANITAF RACTICAS DE I ERIAS PRIMAS N ÓN DE LAS FAF	ERO DE LOTE DEBEN APA FRANJA VERDE EN CUYO SENCIAL". EL TITULAR Y RIO, ADQUIEREN LA OBLIO MANUFACTURA Y ACTUAL Y PRODUCTO TERMINADO	OVERTENCIAS, LA FECHA DE ARECER EN LAS ETIQUETAS Y INTERIOR DEBE INCLUIR LA FABRICANTE AUTORIZADO EN GACIÓN DE MANTENER LAS LIZAR LAS ESPECIFICACIONES D, DE ACUERDO A LA ÚLTIMA N COLOMBIA DURANTE LA NITARIO.					

Datos de Interés del Medicamento

Forma Farmaceutica	TN - TABLETAS CON O SIN RECUBR. QUE NO MODIFIQUEN LIBERACION FARMACO Franja VERDE
Indicaciones	· DEPRESIÓN MAYOR, · TRASTORNO DE ANSIEDAD SOCIAL (FOBIA SOCIAL), · TRASTORNO DE ANSIEDAD GENERALIZADO, · TRASTORNO OBSESIVO-COMPULSIVO, · TRASTORNO DE PÁNICO CON O SIN AGORAFOBIA.
Contraindicaciones	CONTRAINDICACIONES: HIPERSENSIBILIDAD A ESCITALOPRAM O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES, TRATAMIENTO CONCOMITANTE CON INHIBIDORES NO SELECTIVOS IRREVERSIBLES DE LA MONOAMINO OXIDASA (INHIBIDORES DE LA MAO) + TRATAMIENTO CONCOMITANTE CON INHIBIDORES REVERSIBLES DE LA MAO-A (P.E.J., MOCLOBEMIDA), O CON EL INHIBIDOR NO SELECTIVO REVERSIBLE DE LA MAO LINEZOLIDA. + PACIENTES CON PROLONGACIÓN CONOCIDA DEL INTERVALO QT O SÍNDROME CONGÉNITO DE QT PROLONGADO, + TRATAMIENTO CONCOMITANTE CON PRODUCTOS MEDICINALES QUE SE SABE QUE PROLONGAN EL INTERVALO QT. + USO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES MENORES DE 18 AÑOS DE EDAD: ESCITALOPRAM NO DEBE UTILIZARSE EN EL TRATAMIENTO DE NIÑOS Y ADOLESCENTES MENORES DE 18 AÑOS DE EMBARAZO: ESCITALOPRAM NO DEBE UTILIZARSE DURANTE EL EMBARAZO A MENOS QUE SEA ESTRICTAMENTE NECESARIO, Y SOLO DESPUÉS DE HABER CONSIDERADO CUIDADOSAMENTE EL RIESGO / BENEFICIO. + LACTANCIA: SE ESPERA QUE ESCITALOPRAM SE EXCRETE EN LA LECHE HUMAN. EN CONSECUENCIA, NO SE RECOMIENDA LA LACTANCIA DURANTE EL TRATAMIENTO. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: LAS SIGUIENTES ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES APLICAN A LA CLASE TERAPÉUTICA DE INHIBIDORES SELECTIVOS DE LA RECAPTACIÓN DE SEROTONINA (SSRIS). ANSIEDAD PARADÓJICA: ALGUNOS PACIENTES CON TRASTORNO DE PÁNICO PUEDEN EXPERIMENTAR SÍNTOMAS INCREMENTADOS DE ANSIEDAD AL INICIO DEL TRATAMIENTO CON ANTIDEPRESIVOS. ESTA REACCIÓN PARADÓJICA USUALMENTE SE DESVANECE EN UN PLAZO DE DOS SEMANAS DURANTE EL TRATAMIENTO CON ANTIDEPRESIVOS. ESTA REACCIÓN PARADÓJICA USUALMENTE SE DESVANECE EN UN PLAZO DE DOS SEMANAS DURANTE EL TRATAMIENTO CON ANTIDEPRESIVOS. ESTA REACCIÓN PARADÓJICA USUALMENTE SE DESVANECE EN UN PLAZO DE POS PRIMERA VEZ, O SI EXISTE UN INCREMENTO EN LA FRECUENCIA DE LAS CRISIS (EN PACIENTES CON UN DIAGNÓSTICO PREVIO DE EPILEPSIA). SE DEBERÁN EVITAR LOS SSRIS EN PACIENTES CON EPILEPSIA INESTABLE, Y LOS PACIENTES CON EPILEPSIA CONTROLADA DEBERÁN SER MONITOREADOS MUY DE CERCA. MANÍA: LOS SSRIS SE DEBERÁN USAR CON CUIDADO EN PACIENTES CON UN HISTORIAL

DE MANÍA/HIPOMANÍA. LOS SSRIS SE DEBERÁN DESCONTINUAR EN CUALQUIER PACIENTE QUE ENTRE EN UN FASE MANÍACA. DIABETES: EN PACIENTES CON DIABETES, EL TRATAMIENTO CON UN SSRI PUEDE ALTERAR EL CONTROL GLUCÉMICO (HIPOGLUCEMIA O HIPERGLUCEMIA). PUEDE SER NECESARIO AJUSTAR LA DOSIS DE INSULINA Y/O DE LOS HIPOGLUCÉMICOS ORALES. USO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES MENORES DE 18 AÑOS DE EDAD: ESCITALOPRAM NO DEBE UTILIZARSE EN EL TRATAMIENTO DE NIÑOS Y ADOLESCENTES MENORES DE 18 AÑOS DE EDAD. LOS COMPORTAMIENTOS RELACIONADOS CON SUICIDIO (INTENTOS DE SUICIDIO E IDEACIÓN SUICIDA), Y HOSTILIDAD (PREDOMINANTEMENTE AGRESIÓN, COMPORTAMIENTO OPOSICIONISTA, Y REACCIÓN DE IRA), SE OBSERVARON CON MAYOR FRECUENCIA EN LOS ESTUDIOS CLÍNICOS EN NIÑOS Y ADOLESCENTES TRATADOS CON ANTIDEPRESIVOS EN COMPARACIÓN CON AQUELLOS TRATADOS CON PLACEBO. SI, CON BASE EN UNA NECESIDAD CLÍNICA, SE TOMA LA DECISIÓN DE TRATAR AL PACIENTE, ÉSTE DEBE SER MONITOREADO CUIDADOSAMENTE VIGILANDO LA APARICIÓN DE SÍNTOMAS SUICIDAS. ADEMÁS, NO EXISTEN DATOS EN NIÑOS Y ADOLESCENTES ACERCA DE LA SEGURIDAD A LARGO PLAZO CONCERNIENTES AL CRECIMIENTO, LA MADURACIÓN Y EL DESARROLLO COGNITIVO Y DEL COMPORTAMIENTO. SUICIDIO / IDEACIÓN SUICIDA O EMPEORAMIENTO CLÍNICO: LA DEPRESIÓN SE ASOCIA CON MAYOR RIESGO DE IDEACIÓN SUICIDA, AUTOAGRESIÓN Y SUICIDIO (EVENTOS RELACIONADOS CON SUICIDIO). ESTE RIESGO PERSISTE HASTA QUE SE PRESENTA UNA REMISIÓN SIGNIFICATIVA. DEBIDO A QUE PUEDE NO PRESENTARSE MEJORÍA DURANTE LAS PRIMERAS SEMANAS O MÁS DE TRATAMIENTO, LOS PACIENTES DEBEN SER MONITOREADOS ESTRECHAMENTE HASTA QUE DICHA MEJORÍA OCURRA. LA EXPERIENCIA CLÍNICA GENERAL INDICA QUE EL RIESGO DE SUICIDIO PUEDE AUMENTAR EN LAS FASES TEMPRANAS DE LA RECUPERACIÓN. OTRAS ENFERMEDADES PSIQUIÁTRICAS PARA LAS QUE SE PRESCRIBE ESCITALOPRAM, TAMBIÉN PUEDEN ASOCIARSE CON MAYOR RIESGO DE EVENTOS RELACIONADOS CON SUICIDIO. ADEMÁS, ESTAS CONDICIONES PUEDEN SER COMÓRBIDAS CON TRASTORNO DEPRESIVO MAYOR. POR LO TANTO, AL TRATAR PACIENTES CON OTROS TRASTORNOS PSIQUIÁTRICOS, DEBEN OBSERVARSE LAS MISMAS PRECAUCIONES OBSERVADAS AL TRATAR PACIENTES CON TRASTORNO DEPRESIVO MAYOR. SE SABE QUE LOS PACIENTES CON HISTORIA DE EVENTOS RELACIONADOS CON SUICIDIO, O AQUELLOS QUE EXHIBAN ALGÚN GRADO SIGNIFICATIVO DE IDEACIÓN SUICIDA ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO, TIENEN MAYOR RIESGO DE IDEACIÓN SUICIDA O DE INTENTOS SUICIDAS, Y POR LO TANTO DEBEN RECIBIR MONITOREO CUIDADOSO DURANTE EL TRATAMIENTO. UN META-ANÁLISIS DE ESTUDIOS CLÍNICOS COMPARATIVOS CON PLACEBO DE FÁRMACOS ANTIDEPRESIVOS EN PACIENTES ADULTOS CON TRASTORNOS PSIQUIÁTRICOS, MOSTRÓ UN MAYOR RIESGO DE COMPORTAMIENTO SUICIDA CON FÁRMACOS ANTIDEPRESIVOS EN COMPARACIÓN CON PLACEBO EN PACIENTES MENORES DE 25 AÑOS DE EDAD. EL TRATAMIENTO CON EL FÁRMACO DEBE ESTAR ACOMPAÑADO DE LA SUPERVISIÓN ESTRECHA DE LOS PACIENTES Y EN PARTICULAR DE AQUELLOS CON ALTO RIESGO, ESPECIALMENTE EN LAS FASES INICIALES DEL TRATAMIENTO Y DESPUÉS DE REALIZAR CAMBIOS DE DOSIS. DEBE ALERTARSE A LOS PACIENTES (Y A SUS CUIDADORES) ACERCA DE LA NECESIDAD DE MONITOREAR CUALQUIER EMPEORAMIENTO CLÍNICO, COMPORTAMIENTO O IDEACIÓN SUICIDA, Y CAMBIOS INUSUALES DEL COMPORTAMIENTO, Y SI ALGUNO DE ESTOS SÍNTOMAS SE PRESENTA, DEBE BUSCARSE ATENCIÓN MÉDICA INMEDIATAMENTE. ACATISIA / INQUIETUD PSICOMOTORA: EL USO DE SSRI/SNRI SE HA ASOCIADO CON EL DESARROLLO DE ACATISIA, CARACTERIZADA POR UNA INQUIETUD SUBJETIVAMENTE MOLESTA O ESTRESANTE, Y LA NECESIDAD DE MOVERSE CONTINUAMENTE. ACOMPAÑADA DE INCAPACIDAD PARA SENTARSE O QUEDARSE QUIETO. ESTO ES MÁS PROBABLE QUE OCURRA EN LAS PRIMERAS SEMANAS DE TRATAMIENTO. EN PACIENTES QUE DESARROLLAN ESTOS SÍNTOMAS, AUMENTAR LA DOSIS PUEDE SER PERJUDICIAL. HIPONATREMIA: EN RARA OCASIÓN, SE HA REPORTADO HIPONATREMIA, PROBABLEMENTE POR

SECRECIÓN INAPROPIADA DE HORMONA ANTIDIURÉTICA (SIADH) CON EL USO DE SSRI, Y GENERALMENTE SE RESUELVE AL SUSPENDER EL TRATAMIENTO. DEBE TENERSE PRECAUCIÓN EN PACIENTES EN RIESGO, COMO ANCIANOS, PACIENTES CIRRÓTICOS, O PACIENTES TRATADOS CONCOMITANTEMENTE CON MEDICAMENTOS QUE SE SABE QUE CAUSAN HIPONATREMIA.HEMORRAGIA: SE HAN PRESENTADO REPORTES DE ANOMALÍAS DE SANGRADO CUTÁNEO, TALES COMO EQUIMOSIS Y PÚRPURA, CON SSRI. SE RECOMIENDA PRECAUCIÓN EN PACIENTES QUE ESTÉN TOMANDO SSRI, PARTICULARMENTE CON EL USO CONCOMITANTE DE ANTICOAGULANTES ORALES, CON PRODUCTOS MEDICINALES QUE SE SABE QUE AFECTAN LA FUNCIÓN PLAQUETARIA (P.EJ., ANTIPSICÓTICOS ATÍPICOS Y FENOTIAZINAS, LA MAYORÍA DE LOS ANTIDEPRESIVOS TRICÍCLICOS, ÁCIDO ACETILSALICÍLICO, Y PRODUCTOS MEDICINALES ANTI-INFLAMATORIOS NO ESTEROIDEOS (AINES), TICLOPIDINA Y DIPIRIDAMOL), ASÍ COMO EN PACIENTES CON TENDENCIA CONOCIDA AL SANGRADO ECT (TRATAMIENTO DE ELECTROCHOQUE): EXISTE POCA EXPERIENCIA CLÍNICA CON LA ADMINISTRACIÓN CONCURRENTE DE SSRI Y ECT, POR LO QUE SE RECOMIENDA PRECAUCIÓN. SÍNDROME SEROTONINÉRGICO: SE RECOMIENDA PRECAUCIÓN SI ESCITALOPRAM SE UTILIZA DE MANERA CONCOMITANTE CON PRODUCTOS MEDICINALES CON EFECTOS SEROTONINÉRGICOS TALES COMO SUMATRIPTAN U OTROS TRIPTANOS, TRAMADOL Y TRIPTÓFANO. EN CASOS RAROS, SE HA REPORTADO SÍNDROME SEROTONINÉRGICO EN PACIENTES QUE UTILIZAN SSRI DE MANERA CONCOMITANTE CON PRODUCTOS MEDICINALES SEROTONINÉRGICOS. UNA COMBINACIÓN DE SÍNTOMAS, TALES COMO AGITACIÓN, TEMBLOR, MIOCLONO E HIPERTERMIA, PUEDEN INDICAR EL DESARROLLO DE ESTA ENFERMEDAD. SI ESTO OCURRE, EL TRATAMIENTO CON EL SSRI Y CON EL PRODUCTO MEDICINAL SEROTONINÉRGICO DEBE SUSPENDERSE DE INMEDIATO, Y DEBE INICIARSE TRATAMIENTO SINTOMÁTICO SÍNTOMAS DE ABSTINENCIA OBSERVADOS AL SUSPENDER EL TRATAMIENTO: LOS SÍNTOMAS DE ABSTINENCIA AL SUSPENDER EL TRATAMIENTO SON COMUNES, PARTICULARMENTE SI LA SUSPENSIÓN ES ABRUPTA. EN ESTUDIOS CLÍNICOS, LOS EVENTOS ADVERSOS OBSERVADOS AL SUSPENDER EL TRATAMIENTO OCURRIERON EN APROXIMADAMENTE 25% DE LOS PACIENTES TRATADOS CON ESCITALOPRAM, Y EN 15% DE LOS PACIENTES TRATADOS CON PLACEBO. EL RIESGO DE SÍNTOMAS DE ABSTINENCIA DEPENDE DE VARIOS FACTORES, INCLUYENDO LA DURACIÓN Y DOSIS DEL TRATAMIENTO, Y LA TASA DE REDUCCIÓN DE LA DOSIS. LOS MAREOS, TRASTORNOS SENSORIALES (INCLUIDAS PARESTESIA Y SENSACIONES DE CHOQUE ELÉCTRICO), TRASTORNOS DEL SUEÑO (INCLUIDOS INSOMNIO Y SUEÑOS INTENSOS), AGITACIÓN O ANSIEDAD NÁUSEA Y/O VÓMITOS, TEMBLORES, CONFUSIÓN, SUDORACIÓN, DOLOR DE CABEZA, DIARREA, PALPITACIONES, INESTABILIDAD EMOCIONAL, IRRITABILIDAD Y TRASTORNOS VISUALES SON LAS REACCIONES REPORTADAS CON MAYOR FRECUENCIA. GENERALMENTE ESTOS SÍNTOMAS SON DE LEVES A MODERADOS, SIN EMBARGO, EN ALGUNOS PACIENTES PUEDEN SER DE INTENSIDAD SEVERA. USUALMENTE OCURREN EN LOS PRIMEROS DÍAS DESPUÉS DE SUSPENDER EL TRATAMIENTO, PERO HAN EXISTIDO REPORTES MUY RAROS DE DICHOS SÍNTOMAS EN PACIENTES QUE HAN OMITIDO UNA DOSIS DE MANERA INADVERTIDA. GENERALMENTE, ESTOS SÍNTOMAS SON AUTOLIMITANTES Y USUALMENTE SE RESUELVEN EN EL LAPSO DE 2 SEMANAS, AUNQUE EN ALGUNOS INDIVIDUOS PUEDEN PROLONGARSE (2-3 MESES O MÁS). POR LO TANTO, SE ACONSEJA QUE CUANDO SE DESEE SUSPENDER EL TRATAMIENTO. ESCITALOPRAM SE DISMINUYA GRADUALMENTE EN UN PERIODO DE VARIAS SEMANAS O MESES, DE ACUERDO CON LAS NECESIDADES DEL PACIENTE. CARDIOPATÍA CORONARIA: DEBIDO A LA POCA EXPERIENCIA CLÍNICA, SE RECOMIENDA PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON CARDIOPATÍA CORONARIA PROLONGACIÓN DEL INTERVALO QT: ESCITALOPRAM HA DEMOSTRADO CAUSAR UNA PROLONGACIÓN DEPENDIENTE DE LA DOSIS EN EL INTERVALO QT. LOS CASOS DE PROLONGACIÓN DEL INTERVALO QT Y ARRITMIA VENTRICULAR, INCLUIDO TORSADE DE POINTES, HAN SIDO REPORTADOS

DURANTE EL PERIODO DE POST-COMERCIALIZACIÓN, PREDOMINANTEMENTE EN PACIENTES DE SEXO FEMENINO, CON HIPOCALCEMIA O CON PROLONGACIÓN PREEXISTENTE DEL INTERVALO QT U OTRAS ENFERMEDADES CARDIACAS (VER SECCIONES: CONTRAINDICACIONES; INTERACCIONES; REACCIONES ADVERSAS). SE RECOMIENDA PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON BRADICARDIA SIGNIFICATIVA; O EN PACIENTES CON INFARTO AGUDO DE MIOCARDIO RECIENTE O INSUFICIENCIA CARDIACA SIN COMPENSAR, LOS TRASTORNOS DE ELECTROLITOS TALES COMO HIPOCALCEMIA E HIPOMAGNESEMIA AUMENTAN EL RIESGO DE ARRITMIAS MALIGNAS Y DEBEN CORREGIRSE ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO CON ESCITALOPRAM. SI LOS PACIENTES CON ENFERMEDAD CARDIACA ESTABLE SON TRATADOS, SE DEBERÁ CONSIDERAR UNA REVISIÓN DEL ECG ANTES DE INICIAR EL TRATAMIENTO. SI OCURREN SIGNOS DE ARRITMIA CARDIACA DURANTE EL TRATAMIENTO CON ESCITALOPRAM, EL TRATAMIENTO DEBE RETIRARSE Y SE DEBE HACER UN ECG. HIERBA DE SAN JUAN: EL USO CONCOMITANTE DE SSRIS Y REMEDIOS HERBOLARIOS QUE CONTIENEN LA HIERBA DE SAN JUAN (HYPERICUM PERFORATUM) PUEDE RESULTAR EN UNA INCIDENCIA MAYOR DE REACCIONES ADVERSAS. -ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: POSIBLE INTERACCIÓN CON COCAÍNA. -INCREMENTO DEL RIESGO DE PRESENTAR SÍNDROME SEROTONINÉRGICO CON EL USO CONCOMITANTE CON DROGAS ILEGALES COMO COCAÍNA. -LOS PACIENTES DEBEN INFORMAR AL PROFESIONAL DE LA SALUD SI SE PRESENTAN AL MENOS TRES DE LOS SIGUIENTES SÍNTOMAS: AGITACIÓN, CAMBIOS DEL ESTADO MENTAL (CONFUSIÓN, HIPOMANÍA), TEMBLOR, DIARREA Y FIEBRE. -SE DEBE VIGILÀR SI EL PACIENTE PRESENTA AL MENOS TRES DE LOS SIGUIENTES SÍNTOMAS: AGITACIÓN, CAMBIOS DEL ESTADO MENTAL (CONFUSIÓN, HIPOMANÍA), MIOCLONÍA, TEMBLOR, HIPERREFLEXIA, ATAXIA. DIARREA Y FIEBRE.

Inserto ?	Vida	a Util	36 MESES	Condicion Venta	CON FORMULA FACULTATIVA	Generico
Via Administ	racion			PO - ORAL		

Presentaciones Comerciales

	Presentacion Comercial											
Expediente Sanitario	Sanitario Consec Termino		Unidad / Medida	Cantidad Descripcion		Fecha insc	Estado	Fecha Inactiv				
020088760	01	0247	U	30,00	CAJA POR 100 TABLETAS RECUBIERTAS EN FRASCO BLANCO OPACO DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDAD.	2015/06/22	Activo					
020088760	02	0247	U	30,00	CAJA POR 30 TABLETAS RECUBIERTAS EN BLISTER BLANCO OPACO DE ALUMINIO - (PVC/PE/PVDC) POR 10 TABLETAS RECUBIERTAS CADA UNO.	2015/06/22	Activo					
020088760	03	0247	U	10,00	-Caja Plegadiza por 10 tabletas recubiertas en blíster blanco opaco de	2018/05/15	Activo					

					aluminio - (PVC/PE/PVDC) por 10 tabletas recubiertas cada uno		
020088760	04	0247	U	30,00	-Muestra medica: Caja Plegadiza por 30 tabletas recubiertas en blíster blanco opaco de aluminio - (PVC/PE/PVDC) por 10 tabletas recubiertas cada uno	2018/05/15	Activo
020088760	05	0247	U	10,00	-Muestra medica: Caja Plegadiza 10 tabletas recubiertas en blíster blanco opaco de aluminio - (PVC/PE/PVDC) por 10 tabletas recubiertas cada uno	2018/05/15	Activo

Principios Activos

Principio	Cantidad(Separador decimal es el punto)	Unidad de Medida
ESCITALOPRAM OXALATO 12,775MG EQUIVALENTE A ESCITALOPRAM BASE	10.00000	mg

Concentracion dec 677 A = Por unidad, en formas de presentacion dosificada, en caso de tabletas, grageas, capsulas, ovulos, supositorios, inyectables y similares

Clasificacion ATC del Producto

A	ГС	Sustancia Quimica	Sistema Organico	Grupo Farmacologico	SubGrupo Farmacologico	Subgrupo Quimico
N06/	AB10	ESCITALOPRAM	SISTEMA NERVIOSO	PSICOANALEPTICOS	ANTIDEPRESIVOS	INHIBIDORES SELECTIVOS DE LA RECAPTACION DE SEROTONINA

Roles por Producto

Rol	Tipo.ld ent	Identific acion	Nombr e / Razon Social	Direccion	Pais	Depto	Ciud ad	Email
ACONDICIO NADOR	Consec utivo	2018106 7687	PHAR EX LONGI TER S.A.S	Vereda Siberia Zona Franca permanente Intexzona, Bodega 36 del Municipio de Cota	COLO MBIA	CUNDINA MARCA	COT A	
ACONDICIO NADOR	Nit	8300464 113	PHAR EX S.A.	Av. Calle 12 No 79 A - 25	COLO MBIA	D.C.	BOG OTA	garantia@pharex.co

				Bodegas 8 y 9				
FABRICANT E	Consec utivo	2006417	HETER O LABS LIMITE D UNIT V	Survey No.439,440,4 41&458 APIIC Formulation SEZ,Polepally Village,Jadch erla Mandal,Maha boob Nagar District, Andrha Pradesh,India	INDIA			
IMPORTAD OR	Consec utivo	2015012 263	AKAR COLO MBIA S.A.S.	AVENIDA CALLE 134 No. 7 - 83, TORRE 1, PISO 5, OFICINA 152, ALTOS DEL BOSQUE - BOGOTÁ D.C.	COLO MBIA	D.C.	BOG OTA	andrea.h@heterodru gs.com
IMPORTAD OR	Nit	9005698 748	SEVEN PHAR MA COLO MBIA S.A.S	Predio San Rafael, Vereda Vuelta Grande- Cota, Cundinamarc a Colombia,Zon a Franca Metropolitana ,Bodega 7	COLO MBIA	D.C.	BOG OTA	paola.finance@seve npharma.net
TITULAR REGISTRO SANITARIO	Consec utivo	2006417	HETER O LABS LIMITE D UNIT V	Survey No.439,440,4 41&458 APIIC Formulation SEZ,Polepally Village,Jadch erla Mandal,Maha boob Nagar District, Andrha Pradesh,India	INDIA			