

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
GRIFODILZEM COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 60 mg

REF. Nº MT 11036/08

REG. ISP Nº F-3958/05

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.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

GRIFODILZEM COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACION PROLONGADA 60 mg

Cada comprimido de liberación prolongada contiene:

Diltiazem Clorhidrato 60mg

Excipientes: Acido metacrílico copolímero tipo A, estearato de magnesio, lactosa monohidrato c.s.p.

GRIFODILZEM COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACION PROLONGADA 90 mg

Cada comprimido recubierto de liberación prolongada contiene:

Diltiazem Clorhidrato 90mg

Excipientes: Acido metacrílico copolímero tipo A, magnesio estearato, lactosa monohidrato, polímero dispersión 30 %, talco, titanio dióxido, simeticona 30 %, polietilenglicol 6000, hidroxipropilmetilcelulosa 5 c.s.p.

CLASIFICACION:

Bloqueador de los canales de calcio. Antianginoso. Antihipertensivo.

INDICACIONES:

Angina de pecho debido a espasmo coronario, angina crónica estable o asociada a esfuerzo. Util en pacientes con hipertensión leve a moderada.

ADVERTENCIAS:

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

CONTRAINDICACIONES:

- No usar en caso de presentar hipersensibilidad a *diltiazem* o a *algún componente de este* medicamento.
- Pacientes con bloqueo aurículo ventricular *de segundo y tercer grado, excepto pacientes con marcapasos ventricular en funcionamiento.*
- *Pacientes* que tienen la presión baja.
- *Pacientes con infarto miocárdico agudo y congestión pulmonar documentada por rayos X en admisión.*
- *Pacientes con síndrome de enfermedad sinusal, excepto pacientes con marcapasos ventricular en funcionamiento.*

INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE
DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
SUBDEPTO REGISTRO
UNIDAD DE MODIFICACIONES

01 JUN 2009

Nº Re: MT 11036/08

Nº Registro: F-3958/05

Firma Profesional: [Firma]

- *Pacientes con síndrome de Wolff-Parkinson-White o Lown-Ganong-Levine acompañado por flutter atrial o fibrilación, excepto pacientes con marcapasos ventricular en funcionamiento.*
- Pacientes insuficientes renales o hepáticos.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

INTERACCIONES:

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: Bloqueadores beta-adrenérgicos (Atenolol, Propranolol, Acebutolol), Digoxina, Nitroglicerina, Amiodarona, Cimetidina, Carbamazepina, Teofilina.

EFFECTOS INDESEABLES:

El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos que normalmente no requieren atención médica: Náuseas, dolor de cabeza, cansancio o debilidad no habituales, mareos, **diarrea, constipación indigestión.**

REACCIONES ADVERSAS:

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: reacción alérgica (enrojecimiento y erupción cutánea), dolor o inflamación en las articulaciones. Tos, silbidos o dolor en el pecho (puede producirse alrededor de los 30 minutos después de la administración). Hinchazón de pies, piernas o tobillos. Latidos lentos (bradicardia) o rápidos (taquicardia). Efectos extrapiramidales parkinsonianos (pérdida del control del equilibrio, rigidez facial, de brazos y piernas, marcha arrastrando los pies, temblor o sacudidas de manos y dedos, problemas para hablar o tragar)

PRECAUCIONES:

- No administrar durante el embarazo y la lactancia.
- Si realiza ejercicios físicos, consultar al médico sobre los tipos y los límites de ejercicios que usted está en condiciones de hacer, dado que al disminuir la frecuencia de aparición del dolor en el pecho, el paciente puede tener tendencia a la hiperactividad.
- Este producto contiene lactosa monohidrato, precaución en pacientes diabéticos.

DOSIS:

La dosis promedio usual en adultos es de 180 a 360 mg/día repartida en 2 ó 3 dosis parciales.

Grifodilzem 60 mg: 1 a 2 comprimidos cada 8 horas.

Grifodilzem 90 mg: 1 a 2 comprimidos cada 12 horas.

Dosis máxima, 360 mg al día.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
GRIFODILZEM COMPRIMIDOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 60 mg

REF. N° MT 11036/08

REG. ISP N° F-3958/05

MODO DE EMPLEO:

Administrar por vía oral. Cumplir estrictamente con el tratamiento, es importante no tomar más cantidad de medicamento que la prescrita. Si por olvido omite una dosis, tomarla lo antes posible, no hacerlo si falta poco tiempo para la dosis siguiente. No duplicar la dosis.

SOBREDOSIS:

Síntomas de sobredosis: hipotensión sintomática, taquicardia o bradicardia. En caso de sobredosis, trasladar a la persona afectada a un centro asistencial de urgencia, para un tratamiento sintomático y de mantención, generalmente se administran líquidos intravenosos mediante goteo lento. Para la bradicardia se puede emplear atropina, isoprenalina, norepinefrina o cloruro cálcico. Llevar este folleto informativo.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

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

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

LABORATORIO CHILE S.A.
Santiago-Chile
www.laboratoriochile.cl