

DIENCIL®

GLIMEPIRIDA

COMPRIMIDOS

VIA DE ADMINISTRACION: ORAL

ANTIDIABETICO

FORMULA:

DIENCIL 2: Cada comprimido contiene:

Glimepirida.....2 mg
Excipientes.....c.s.

DIENCIL 4: Cada comprimido contiene:

Glimepirida.....4 mg
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPEUTICAS:

Hipoglucemiante en el tratamiento de la diabetes mellitus, no insulino dependiente (tipo II)

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a la glimepirida u otras sulfonilureas. Sulfonamidas. Embarazo y lactancia. Insuficiencia hepática o renal.

PRECAUCIONES:

No debe administrarse durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ya que su inocuidad sobre el feto no ha sido comprobada. Este producto no debe ser administrado a madres durante el periodo de lactancia. Realizar controles frecuentes y periodicos de la glucemia (sobre todo en las primeras semanas de tratamiento) además de los parámetros hematológicos y pruebas de funcionalismo hepático. Este medicamento contiene Lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia a la lactosa del APP insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia o mala absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

REACCIONES ADVERSAS:

Oftalmológicas: insuficiencia visual transitoria debido al cambio de glicemia y a la turgencia del cristalino. Gastrointestinales: náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, sensación de presión o plenitud epigástrica. Hepáticas: alteración de la función hepática (colestasis e ictericia) y hepatitis. Hematológicas: puede producir cambios en el hemograma. Raras ocasiones : trombocitopenia. Casos aislados: leucopenia, anemia hemolítica, eritrocitopenia, granulocitopenia, agranulocitosis y pancitopenia. Hipoglucemia: síntomas posibles de hipoglucemia: cefalea, mareos, delirio, somnolencia, alteración de la capacidad de atención y reacción, depresión, confusión y temblores. Reacciones alérgicas o pseudoalérgicas: prurito, urticaria o reacciones cutáneas. Estas reacciones son leves, pero pueden ser más intensas e ir acompañadas descenso de la presión arterial, que a veces evoluciona a un estado de shock. En casos aislados puede aparecer vasculitis alérgica, fotosensibilidad cutánea. Otras: descenso del sodio sérico, deterioro de la función renal. Además pueden aparecer signos de contrarregulación adrenérgica como sudor, piel fría y húmeda, ansiedad, taquicardia, hipertensión, palpitations, angina de pecho y arritmias cardíacas.

INTERACCIONES:

Potenciación del efecto hipoglucemiante por parte de la glimepirida: insulina y otros antidiabéticos orales, inhibidores de la enzima convertidora, allopurinol, esteroides anabólicos y hormonas sexuales masculinas, azapropazona, cloranfenicol, derivados cumarínicos, ciclofosfamida, disopiramida, fibratos, fluoxetina, inhibidores de la MAO, miconazol, pentoxifilina, fenilbutazona, probenecid, quinolonas, salicilatos, sulfipirazona, sulfonamidas, tetraciclinas.

Debilidad o debilitamiento del efecto hipoglucemiante por parte de la glimepirida: acetazolamida, barbitúricos, corticosteroides, diazóxido, diuréticos, epinefrina (adrenalina), y otros agentes simpaticomiméticos, glucagón, laxantes, ácido nicotínico (en altas dosis), estrógenos y progestágenos, fenotiazinas, fenitoína, rifampicina, hormonas tiroideas.

Potenciación o debilitamiento del efecto hipoglucemiante por parte de la glimepirida: antagonistas de los receptores H₂, clonidina, ingesta de alcohol aguda o crónica.

Signos de contrarregulación adrenérgica reducidos o ausentes: drogas simpaticolíticas (tales como betabloqueantes, clonidina)

La glimepirida podrá potenciar o debilitar el efecto de los derivados cumarínicos.

POSOLOGÍA:

Inicial: 1 mg al día (antes de un desayuno abundante, o inmediatamente antes de la primera comida importante del día). Si es necesario, aumentar gradualmente la dosis a intervalos de 1 a 2 semanas en base al monitoreo regular de la glicemia.

Dosis máxima: 8 mg diarios.

SOBREDOSIS (SIGNOS, SÍNTOMAS, CONDUCTA Y TRATAMIENTO):

En particular en pacientes con insuficiencia cardiaca, renal o hepática, puede causar acidosis láctica severa con debilidad, dolores musculares y en casos severos arritmias cardiacas (y muerte). También puede causar hipoglicemia con ansiedad, sudoración, taquicardia.

Suspender la medicación, consultar al médico, internación para monitoreo de la acidosis y de la glicemia, en casos de necesidad infusiones de glucosa y/o bicarbonato.

RECOMENDACION:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas - Av. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel. 204 800

PRESENTACION:

DIENCIL 2: Caja x 30 comprimidos

DIENCIL 4: Caja x 30 comprimidos

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Venta Bajo Receta.

Elaborado por

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S.A. - Acceso Norte.

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos.

Asunción - Paraguay

Director Técnico: Farm. Jaime Cristóful - Reg. Prof. N° 2.719

Para: PHARMETICA

División Farmacéutica de Scavone Hnos. S.A.

Santa Ana N° 431 c/ Avda. España.

Director Técnico: Q.F. Amilcar Sena - Reg. Prof. N° 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.