



# MIRTAPIN<sup>®</sup>

Mirtazapina  
Vía oral

FÓRMULA	MIRTAPIN <sup>®</sup> 30 Tableta Renurada
Mirtazapina	30 mg
Excipientes C.S.P	1 Tableta

## DESCRIPCIÓN

La mirtazapina es un antagonista central  $\alpha_2$  presináptico, que aumenta la neurotransmisión central noradrenérgica y serotoninérgica, esta última específicamente mediada por los receptores 5HT1. Los receptores 5HT2 y 5HT3 son bloqueados por la mirtazapina, evitando así los efectos serotoninérgicos indeseables. La actividad antagonista H1 de mirtazapina es responsable de sus propiedades sedantes. A dosis terapéuticas, no presenta actividad anticolinérgica y no tiene efectos sobre el sistema cardiovascular.

## INDICACIONES

La mirtazapina es un antagonista central  $\alpha_2$  presináptico, que aumenta la neurotransmisión central noradrenérgica y serotoninérgica, esta última específicamente mediada por los receptores 5HT1. Los receptores 5HT2 y 5HT3 son bloqueados por la mirtazapina, evitando así los efectos serotoninérgicos indeseables. La actividad antagonista H1 de mirtazapina es responsable de sus propiedades sedantes. A dosis terapéuticas, no presenta actividad anticolinérgica y no tiene efectos sobre el sistema cardiovascular.

## POSOLOGÍA

Se recomienda administrar en dosis única, preferiblemente por la noche, antes de acostarse. En adultos la dosis efectiva de mirtazapina aprobada por la FDA es de 15 a 45 mg/día, es decir, una tableta. En caso de no presentarse respuesta antidepresiva a esta dosis, es conveniente incrementársela a 45 mg y observar la respuesta semanalmente.

## CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la mirtazapina.

## EFFECTOS ADVERSOS

Aumento de apetito y de peso; somnolencia, sedación (que puede afectar la concentración), generalmente transitoria, durante la primera semana de tratamiento, boca seca.

## INTERACCIONES

La mirtazapina puede potenciar la acción depresiva sobre el sistema nervioso central del alcohol y benzodiazepinas. La Mirtazapina no debe administrarse con inhibidores de la MAO o en las dos semanas posteriores a la finalización del tratamiento con estos agentes.

## ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Posiblemente depresión de la médula ósea (granulocitopenia o agranulocitosis), después de 4 a 6 semanas de tratamiento, y en general es reversible una vez que este se suspende; presentada en raras ocasiones (Incidencia: 0.06%). El médico deberá vigilar la aparición de signos de infección; y deberá suspenderse el tratamiento y realizar un hemograma en caso de presentarse particular cuidado en pacientes con epilepsia, síndrome mental orgánico, insuficiencia hepática o renal, enfermedades cardiovasculares.

Interacciones: La mirtazapina puede potenciar la acción depresiva sobre el sistema nervioso central del alcohol y benzodiazepinas. La Mirtazapina no debe administrarse con inhibidores de la MAO o en las dos semanas posteriores a la finalización del tratamiento con estos agentes.

**Embarazo y Lactancia:** No se establecido la seguridad del embarazo humano.

**Efectos sobre la capacidad de conducir vehículos y uso de maquinarias:** La mirtazapina puede reducir la concentración y el estado de alerta; se deben tomar precauciones al momento de realizar actividades que

requieran de una buena concentración y estado de alerta, como es el caso de conducir un vehículo o manejar maquinaria.

**MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN**

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano.

Síntomas de carácter moderado, no induciendo ningún cambio significativo en los signos vitales o compromiso de la función respiratoria o cardiovascular. Se manifiesta con depresión del sistema nervioso: desorientación y sedación prolongada, junto con taquicardia o hipotensión moderada.

**PRESENTACIÓN**

**MIRTAPIN® 30:** se presenta en caja conteniendo 30 tabletas ranuradas.

**CONSERVACIÓN**

Consérvese a temperatura inferior de 30°C en lugar seco y fresco.

**LEYENDA DE PROTECCIÓN**

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

**FABRICADO POR:**

Laboratorios Dr. Collado S.A. Sto. Dgo. R.D.

**PARA:**

Laboratorios de Aplicaciones Médicas, S.R.L. Santo Domingo República Dominicana.

