

**Enalapril Lam®**Maleato de Enalapril  
Vía oral

FÓRMULAS	Enalapril Lam® 10 mg Comprimido	Enalapril Lam® 20 mg Comprimido
Maleato de Enalapril	10 mg	20 mg
Excipientes c.a.p.	1 Comp.	1 Comp.

**DESCRIPCIÓN:**

**Enalapril Lam®** contiene Maleato de enalapril el cual es un inhibidor del ECA da lugar a concentraciones reducidas de angiotensina II, que conduce a disminución de la actividad vasopresora y secreción reducida de aldosterona.

**INDICACIONES:**

**Enalapril Lam®** está indicado en la mayoría de Hipertensión arterial en todos sus grados, Hipertensión renovascular, Insuficiencia cardíaca sintomática ya que mejora la supervivencia, retrasa la progresión de la insuficiencia cardíaca y disminuye el número de hospitalizaciones.

**POSOLÓGIA:**

**Enalapril Lam®** en Hipertensión arterial: inicial: 5-20 mg/día; con sistema renina-angiotensina-aldosterona muy activo: 5 mg o menos. Mantenimiento: 20 mg/día; máx. 40 mg/día. Insuficiencia Cardíaca sintomática y prevención de la misma con disfunción ventricular izquierda. Asintomática (fracción de eyección  $\leq$  35%): se usa con diuréticos y si es apropiado con digitálicos o  $\beta$ -bloqueante. Inicial: 2,5 mg, aumentar gradualmente (2 a 4 sem) hasta mantenimiento: 20 mg, en 1 ó 2 tomas; máx. 40 mg/día en 2 tomas. I.R. 30 < Clcr < 80 ml/min: 5-10 mg/día; 10 < Clcr  $\leq$  30 ml/min: 2,5 mg/día; Clcr  $\leq$  10 ml/min: 2,5 mg en los días de diálisis.

**CONTRAINDICACIONES:**

**Enalapril Lam®** está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a enalapril o a otro IECA, antecedentes de angioedema asociado a tratamiento. Previo con IECA, angioedema hereditario o idiopático, 2º y 3º trimestre del embarazo. Casos de estenosis renal bilateral, estenosis de arteria renal de riñón único, insuficiencia renal grave y en hipertensión arterial sistémica.

**EFFECTOS ADVERSOS:**

En general, **Enalapril Lam®** es bien tolerado, las reacciones adversas como la tos irritativa se producen por lo regular en los primeros días de tratamiento y no suelen ser suficientemente graves como para necesitar la interrupción del medicamento.

**INTERACCIONES:**

**Enalapril Lam®** y el uso de suplementos de potasio, diuréticos ahorradores de potasio como la amilorida, el triamtereno y la espironolactona, pueden aumentar considerablemente el potasio sérico, en particular en pacientes con deterioro de la función renal. La administración de **Enalapril Lam®** junto con un diurético tiazídico puede evitar una pérdida excesiva de potasio y prevenir así una hipopotasemia inducida por los diuréticos.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

**Enalapril Lam®** ancianos; insuficiencia renal (ajustar dosis); insuficiencia hepática; cardiopatía isquémica o enfermedades cerebrovasculares; estenosis de la válvula aórtica o mitral; miocardiopatía hipertrófica; estenosis bilateral de las arterias renales o estenosis de la arteria renal de un único riñón funcional aumenta el riesgo de hipotensión e I.R.; enfermedad del colágeno vascular; tratamiento con inmunosupresores.

**MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:**

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. Cuando existe una sobredosificación por error o accidental,

puede presentarse hipotensión y colapso circulatorio en los casos graves. El tratamiento irá encaminado a recuperar la presión arterial normal.

**PRESENTACIONES:**

**Enalapril Lam® 10 mg:** se presenta en cajas conteniendo 30 y 100 comprimidos.

**Enalapril Lam® 20 mg:** se presenta en cajas conteniendo 30 y 100 comprimidos.

**CONSERVACIÓN:**

Protéjase de la luz. Conservar a temperatura ambiente entre 15° C – 30° C. Protegido de la humedad.

**LEYENDA DE PROTECCIÓN**

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

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

**APROBACIÓN DE ARTE GRÁFICO**

DOCUMENTO NO.: FOR-IN-002

DOC. RELACIONADO: SOP-IN-001

VERSION: 00

FECHA DE EMISION: 29/05/2019

ULTIMA REVISION: 30/05/2019

EFECTIVO DESDE 30/05/2019

REGISTRO INDUSTRIAL: RD-14-00608

**DATOS DEL MATERIAL:**

TROQUEL NO.: N/A

TIPO DE MATERIAL: N/A

**PANTONES:**

 EMPAQUE ORIGINAL EMPAQUE MUESTRA MEDICA**CORRECCIONES U OBSERVACIONES:**




**Realizado por: Diseñador Gráfico:**

Nombre: \_\_\_\_\_

Firma: \_\_\_\_\_

Fecha: \_\_\_\_\_

**Verificado por: Director Médico, Gte. de Línea ó Director de Desarrollo e Inteligencia de Neg.**

Nombre: \_\_\_\_\_

Firma: \_\_\_\_\_

Fecha: \_\_\_\_\_

**Gerente de Aseguramiento de la Calidad**

Nombre: \_\_\_\_\_

Firma: \_\_\_\_\_

Fecha: \_\_\_\_\_

FRENTE:

5.19 pulg

DORSO: