

RAMICAR®Ramipril
Via oral**FÓRMULAS**

	RAMICAR® 2.5 Comprimido	RAMICAR® 5 Comprimido
Ramipril	2.5 mg	5 mg
Excipientes c.s.p.	1 Comp.	1 Comp.

DESCRIPCIÓN:

RAMICAR® es un inhibidor de la ECA de acción prolongada, cuyo metabolito activo es ramiprilato. Su administración provoca una vasodilatación y disminución de la presión arterial en pacientes hipertensos. El efecto de una dosis única suele mantenerse por lo general durante 24 horas.

INDICACIONES:

RAMICAR® está indicado en hipertensión arterial, insuficiencia cardíaca congestiva y para disminuir la mortalidad en casos de post-infarto del miocardio.

POSOLOGÍA:

La posología se basa en el efecto que se desee conseguir en cada caso y en el grado de tolerancia del fármaco por parte del paciente. El tratamiento con **RAMICAR®** suele ser por lo general una terapia a largo plazo, cuya duración es determinada por el médico.

En el tratamiento de la hipertensión la dosis recomendada para empezar el tratamiento es de 2.5 mg al día, que en caso necesario se duplicará a intervalos de 2 a 3 semanas cada vez, dependiendo de la respuesta del paciente. La dosis de mantenimiento habitual es de 2.5 a 5 mg por día y la dosis diaria máxima permitida es de 10 mg.

En la insuficiencia cardíaca congestiva la dosis inicial recomendada es de 1.25 mg una vez al día, la dosis podrá aumentarse dependiendo de la respuesta del paciente, en cuyo caso se recomienda duplicar la dosis a intervalos de 1 a 2 semanas. Si se precisa una dosis diaria de 2.5 mg o más, está se tomará como una dosis única o como dos dosis divididas. La dosis diaria máxima permitida es de 10 mg.

CONTRAINDICACIONES:

RAMICAR® no deberá administrarse en pacientes con hipersensibilidad al

Ramipril. Pacientes con historial de edema angioneurótico, disminución del flujo sanguíneo, en pacientes hipertensos y también está contraindicado en mujeres embarazadas o lactando.

EFFECTOS ADVERSOS:

Debido a la dilatación de los vasos sanguíneos o como resultado de los ajustes de la presión arterial a los niveles deseados pueden aparecer síntomas como sensación de vacío en la cabeza, así como cansancio, mareo y debilidad. También pueden aparecer entre otros síntomas mayor rapidez del pulso, palpitaciones, náuseas, sudoración, trastornos auditivos y visuales, tos irritativa y seca.

INTERACCIONES:

La administración concomitante con cualquiera de las siguientes sustancias pueden interactuar con la medicación: alopurinol, inmunosupresores, corticosteroides, procainamida, ciclostáticos, así como otras sustancias que puedan causar alteraciones del cuadro hemático, incrementan la posibilidad de modificaciones del mismo. Las sales de potasio no deberán administrarse junto con **RAMICAR®**. Cuando se administran simultáneamente medicamentos para el tratamiento de la diabetes mellitus, como por ejemplo insulina o derivados de la sulfonilúrea, se deberá tener en consideración la posibilidad de una disminución más intensa de la glucosa en sangre.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

En el tratamiento con **RAMICAR®** se exige realizarse controles médicos regulares. Se recomienda compensar la deshidratación, disminución del volumen sanguíneo o depleción electrolítica antes de iniciar el tratamiento. Así mismo es necesario un control de aquellos pacientes que presenten riesgo especial de severa hipotensión no deseada. El potasio sérico se deberá controlar con regularidad. En casos de tratamiento concomitante con medicamentos deshidratantes (diuréticos) será necesario realizar controles regulares de sodio en suero. En caso de un descenso de la presión arterial demasiado intenso puede ser necesario que el lactante sea colocado en posición supina, con las piernas elevadas, que se proceda a la reposición de líquidos y de volumen, así como otras medidas de lugar.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. En caso de sobredosificación, pueden aparecer los síntomas siguientes: hipotensión, shock, trastornos electrolíticos e insuficiencia renal. El tratamiento a aplicar dependerá de cómo y cuándo fue administrado el fármaco, y del tipo y gravedad de los síntomas.

Se tomarán las medidas necesarias para eliminar el ramipril que todavía no se haya absorbido (p. ej., lavado de estómago, administración de adsorbentes, sulfato sódico; si es posible durante los primeros 30 minutos).

Las funciones vitales y orgánicas deberán controlarse y, dado el caso, preservarse bajo condiciones de vigilancia intensiva. Además de la reposición del volumen y electrolitos, se considerará la administración de catecolaminas y de angiotensina II. No se dispone de experiencia relativa a la eficacia de la diuresis forzada, variación del pH urinario, hemofiltración o diálisis, en la aceleración del proceso de eliminación de ramipril o ramiprilato. Sin embargo, en el caso de considerarse la posibilidad de diálisis o hemofiltración.

PRESENTACIONES:

RAMICAR® 2.5: se presenta en caja conteniendo 30 comprimidos.

RAMICAR® 5: se presenta en caja conteniendo 30 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

EFFECTIVO 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: _____