



GLIMEPIRIDA LAM[®]

Glimepirida
Vía oral

FORMULAS	GLIMEPIRIDA LAM [®] 2 mg Comprimido	GLIMEPIRIDA LAM [®] 4 mg Comprimido
Glimepirida	2 mg	4 mg
Excipientes c.s.p	1 Comp.	1 Comp.

DESCRIPCIÓN

La glimepirida es una sulfonilurea de segunda generación, indicada en el tratamiento de la diabetes mellitus tipo 2, especialmente en pacientes cuya hiperglicemia no puede ser controlada solamente con modificaciones dietéticas y ejercicio. La glimepirida reduce principalmente la glucosa en sangre estimulando la secreción de insulina por las células beta del páncreas. Las sulfonilureas se unen al receptor de sulfonilurea en la membrana plasmática de las células beta del páncreas, lo que conduce a un cierre del canal de potasio sensible a ATP, estimulando de este modo la liberación de insulina. En individuos sanos, el tiempo para alcanzar el efecto máximo (concentraciones de glucosa en la sangre mínimo) es de aproximadamente 2-3 horas después de dosis orales únicas.

INDICACIONES

GLIMEPIRIDA LAM[®] es un agente hipoglucemiante oral, indicado en el tratamiento de la Diabetes mellitus no insulino-dependiente (tipo II), en todos los casos en los que los niveles de glucemia no puedan controlarse adecuadamente por dieta, ejercicio físico y disminución de peso.

POSOLOGÍA

GLIMEPIRIDA LAM[®] se administrará en dosis de 1 mg (1/2 comprimido de 2 mg) una vez por día. La dosis diaria puede aumentarse gradualmente

CONTRAINDICACIONES

GLIMEPIRIDA LAM[®] está contraindicado en el tratamiento de la Diabetes mellitus insulino-dependiente (tipo I), en pacientes hipersensibles a Glimepirida, a otras sulfonilúreas, a otras sulfonamidas, o a cualquiera de los excipientes, durante el embarazo y la lactancia.

EFFECTOS ADVERSOS

Debido a la acción hipoglucemiante de glimepirida puede producirse hipoglucemia, lo que puede inducir cefalea, hambre voraz, náuseas, vómitos, fatiga, somnolencia, trastornos del sueño, intranquilidad, agresividad, falta de concentración, disminución de la capacidad de reacción y del estado de alerta, depresión, confusión, trastornos del habla, afasia, trastornos de la vista, temblor, trastornos sensoriales, mareos, debilidad, pérdida del control, delirio, convulsiones cerebrales, pérdida del conocimiento hasta coma, respiración superficial y bradicardia. Además pueden presentarse signos de hipertensión, palpitaciones, angina de pecho y arritmias cardíacas.

Cuadro hemático: Bajo ciertas circunstancias pueden producirse alteraciones en el hemograma con amenaza para la vida.

Otros efectos secundarios: Ocasionalmente pueden ocurrir reacciones alérgicas o pseudoalérgicas, por ejemplo en forma de prurito, urticaria o exantemas. La experiencia con otras sulfonilúreas sugiere que este tipo de reacciones leves pueden llegar a transformarse en graves, e incluso con amenaza para la vida.

INTERACCIONES

Puede ocurrir potenciación del efecto hipoglucemiante y, por lo tanto, en algunos casos, hipoglucemia cuando se recibe uno de los siguientes medicamentos: insulina y otros antidiabéticos orales, inhibidores de la ECA, esteroides anabólicos y hormonas sexuales masculinas, cloranfenicol, derivados cumarínicos, ciclofosfamida, disopiramida, fenfluramina, feniramidol, fibratos, fluoxetina, guanetidina, ifosfamida,

inhibidores de MAO, miconazol, ácido para-aminosalicílico, pentoxifilina (alta dosis parenteral), fenilbutazona, azapropazona, oxifenbutazona, probenecid, quinolonas, salicilatos, sulfinpirazona, sulfamidas, tetraciclina, tritocualina.

Puede ocurrir disminución del efecto hipoglucemiante y, por consiguiente, incremento en los niveles de glucemia cuando se recibe una de las siguientes drogas: acetazolamida, barbitúricos, corticosteroides, diazóxido, diuréticos, epinefrina (adrenalina) y otros agentes simpaticomiméticos, glucagón, laxantes (después del empleo prolongado), ácido nicotínico (en dosis altas), estrógenos y progestágenos, fenotiazinas, fenitoína, rifampicina, hormonas tiroideas. La ingestión de alcohol, los antagonistas de receptores H₂, betabloqueantes, clonidina y reserpina pueden ocasionar aumento o disminución del efecto hipoglucemiante.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Para que el tratamiento con glimepirida consiga su objetivo son necesarios una dieta adecuada, ejercicio físico regular, y de ser necesario, reducción de peso corporal. En pacientes con deterioro severo de la función renal o hepática, está indicado sustituir glimepirida por insulina. Se recomienda un cuidadoso monitoreo en los pacientes recibiendo este fármaco. En casos excepcionales como trauma, cirugías, infecciones febriles, puede haber un deterioro de la regulación de la glucemia, y puede ser necesario sustituir transitoriamente glimepirida por insulina.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. La sobredosis de sulfonilúreas, incluyendo a la Glimepirida, pueden producir hipoglucemia. Los síntomas hipoglucémicos leves sin pérdida de conciencia o hallazgos neurológicos deben ser tratados de manera agresiva con glucosa oral y ajustar la dosis del medicamento y/o los patrones de alimentación. Se debe continuar la monitorización cercana hasta que el médico esté seguro de que el paciente se encuentra fuera de peligro. Las reacciones hipoglucémicas severas con coma, convulsiones y otra alteración neurológica son raras, pero constituyen emergencias médicas que requieren hospitalización inmediata. Si se diagnostica o sospecha un coma hipoglucémico, al paciente se le debe administrar una inyección intravenosa rápida de solución de glucosa concentrada (50%).

Esto debe ir seguido de una infusión continua de una solución de glucosa más diluida (10%) a una tasa que mantenga la glucosa sanguínea a un nivel superior a 100 mg/dL. Los pacientes deben ser monitorizados de cerca durante un mínimo de 24 a 48 horas, debido a que la hipoglucemia puede recurrir después de una aparente recuperación clínica.

PRESENTACIONES

GLIMEPIRIDA LAM® 2 mg: se presenta en cajas conteniendo 30 y 100 comprimidos.

GLIMEPIRIDA LAM® 4 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.

FABRICANTE

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

