

RETARDIPINA®

Nifedipina
Vía oral



FÓRMULAS

	RETARDIPINA® 20 Comprimido de liberación prolongada	RETARDIPINA® 30 Comprimido de liberación prolongada	RETARDIPINA® 60 Comprimido recubierto de liberación prolongada
Nifedipina	20 mg	30 mg	60 mg
Excipientes C.S.P	1 Comp.	1 Comp.	1 Comp.

DESCRIPCIÓN:

La **Nifedipina**: actúa antagonizando los canales lentos de calcio lo que produce vasodilatación del músculo liso vascular en diferentes territorios y generalmente en ambos lechos vasculares, venosos y arteriales respectivamente y naturalmente el coronario.

INDICACIONES:

Está indicada Para el tratamiento de coronariopatías, angina de pecho estable crónica, angina en reposo, en casos de angina inestable. Angina de pecho después del infarto cardiaco, excepto en los primeros 8 días después del infarto de miocardio agudo y para el tratamiento de la alta tensión sanguínea.

POSOLÓGIA:

Tratamiento de la enfermedad isquémica cardíaca, incluyendo la angina estable y la angina de Prinzmetal:

Adultos: la dosis recomendada de nifedipina es de 10 mg tres veces al día. Estas dosis se pueden aumentar si fuese necesario hasta un máximo de 180 mg/día. Sin embargo, raras son las ocasiones en que son necesarias dosis de > 120 mg/día.

Las dosis recomendadas son de 30 a 60 mg una vez al día. Las dosis no deben superar los 90 mg/día.

Tratamiento de la hipertensión:

Adultos y adolescentes: 30 a 60 mg una vez al día. Estas dosis pueden aumentarse sin sobrepasar los 90 mg/día.

Profilaxis de la migraña:

Adultos: se han utilizado dosis de 30 a 180 mg/día, aunque raras veces son necesarias dosis superiores a los 120 mg/día.

Coronariopatías:

Adultos: Angina de pecho estable crónica (angina por esfuerzo) ,1 comprimido diario ó 2 veces al día (20-30-60 mg), según prescripción médica.

CONTRAINDICACIONES:

RETARDIPINA® no puede aplicarse en el choque cardiaco circulatorio ni durante todo el tiempo que dure el embarazo. No se tienen hallazgos algunos sobre la aplicación en el período de lactancia. Hay que poner sumo cuidado en pacientes que padecen de una baja tensión sanguínea.

EFFECTOS ADVERSOS:

En la mayoría de los casos son ligeros y de carácter pasajero. Pueden presentarse dolores de cabeza, rubefacción de la cara y sensación de calor. Principalmente bajo una alta dosis, en casos aislados, se observaron náuseas, vértigos, cansancio, reacciones cutáneas, cosquilleo en los brazos y las piernas (parestias) disminución excesiva de la tensión sanguínea, palpitations cardiacas y una aceleración de la frecuencia del pulso.

INTERACCIONES:

El efecto antihipertensor de **RETARDIPINA®** puede ser intensificado por otros medicamentos antihipertensores. Al aplicarse simultáneamente **RETARDIPINA®** con bloqueadores de receptores B, debe vigilarse con sumo cuidado al paciente, ya que, se puede presentar una disminución mayor de la tensión sanguínea.

Ocasionalmente se observó una fuerte reducción indeseada de la fuerza del latido cardiaco (insuficiencia cardiaca). Al tomarse simultáneamente **RETARDIPINA®** y cimetidina, se puede potencializar el efecto antihipertensor.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Después de la toma de **RETARDIPINA®** pueden presentarse en raras ocasiones dolores en la región torácica, algunas veces también molestias similares a las de angina de pecho; en este caso debe informarse al médico. En los pacientes sometidos a diálisis que sufren de una alta tensión sanguínea y de una insuficiencia renal irreversible acompañada de hipovolemia, debe ponerse sumo cuidado, ya que, es posible que se produzca una reducción de la tensión debido a una vasodilatación. El tratamiento de la hipertonía con este medicamento hace necesario un control facultativo que será hecho con regularidad. Debido a las diferentes reacciones individuales, este medicamento puede disminuir la capacidad de una participación activa en el tráfico o manejo de máquinas. Esto es válido sobre todo, al principio del tratamiento, al cambiarse de medicamentos y en la interacción con el alcohol.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano.

La experiencia con la sobredosis es limitada. Generalmente se presenta hipotensión severa, el tratamiento consiste en el monitoreo de la función

cardiovascular y respiratoria, elevación de extremidades y el uso de calcio en infusión, agentes supresores y fluidos. Un vasoconstrictor (norepinefrina) puede ayudar en aumentar el tono vascular y la presión sanguínea. Cuando hay ingesta de cantidades altas de nifedipina puede haber pérdida de la conciencia, hipotensión severa que responde a agentes supresores, infusión de calcio y fluidos y haber cambios EKG, bloqueo AV, bradicardia sinusal. En caso de intoxicación acuda al centro de salud más cercano

PRESENTACIONES:

RETARDIPINA® 20: se presenta en cajas conteniendo 30 y 50 comprimidos de liberación prolongada.

RETARDIPINA® 30: se presenta en cajas conteniendo 30 y 50 comprimidos de liberación prolongada.

RETARDIPINA® 60: se presenta en caja conteniendo 30 y 50 comprimidos recubiertos de liberación prolongada.

CONSERVACIÓN:

Protégase 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:

Grob Pharma Corp., Santo Domingo, Rep. Dom.

Para: **LAM, S.A.**, Santo Domingo, Rep. Dom.

