



ENALAPRILO 1 mg/mL SUSPENSIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

Tratamiento de la hipertensión, Insuficiencia cardíaca sintomática y prevención de la insuficiencia cardíaca sintomática en pacientes con disfunción ventricular izquierda asintomática.

Posología: Siga estrictamente la pauta indicada por el médico en cuanto a la dosis y las horas de administración.

Neonatos: dosis inicial 0,1mg/kg/día cada 24h incrementando dosis e intervalos a los pocos días.

Niños de 6-10 años: dosis inicial 0,1 mg/kg /día en 1-2 dosis, incrementando si es necesario hasta un máximo de 0,5 mg/kg/día a lo largo de 2 semanas.

Niños > 10 años y adultos: dosis inicial 2,5-5 mg/día, incrementando según requerimientos.

La dosis habitual para hipertensión es 10-40 mg/día en 1 ó 2 tomas. La dosis para Insuficiencia cardíaca es de 5-20 mg/día.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Administrar con o sin alimentos. Agitar antes de administrar.

SOBREDOSIS:

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Embarazo: Contraindicado en segundo y tercer trimestre de embarazo. Lactancia: Compatible con la lactancia materna.

USO EN NIÑOS:

Uso aceptado en niños.

EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

OTRAS:

Evite la realización de ejercicio físico intenso. No utilice sustitutos de sal de mesa sin conocimiento previo de su médico.





Para evitar descensos bruscos de tensión el tratamiento se iniciará con dosis bajas y preferiblemente por la noche.

Este medicamento contiene sacarosa y sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

CONTRAINDICACIONES:

Antecedentes de angioedema asociado a tratamiento previo con IECA, Angioedema hereditario o idiopático.

Segundo y Tercer trimestre del embarazo.

No utilice este medicamento si tiene alergia al principio activo (enalaprilo) o a cualquiera de sus excipientes.

PRECAUCIONES:

Hipotensión sintomática, estenosis de la válvula aórtica o mitral, insuficiencia renal, Hipertensión renovascular. Contiene sorbitol, glicerol y sacarosa.

INTERACCIONES:

Diuréticos ahorradores de potasio o suplementos de potasio, diuréticos, otros fármacos antihipertensivos, litio, antidepresivos tricíclicos, antipsicóticos, AINEs, antidiabéticos, alcohol.

Consulte a su médico o farmacéutico si está tomando cualquier otro medicamento, incluso si no necesita receta o es un producto de herbolario.

REACCIONES ADVERSAS:

Son en general frecuentes aunque leves y transitorias. El efecto adverso más característico es la aparición de tos seca persistente. Otros efectos que puede producir son: trastornos sanguíneos y del sistema linfático (anemia, neutropenia...); hipoglucemia, cefalea, depresión, visión borrosa, mareos, hipotensión, disnea, rinorrea, ronquera, nauseas, diarrea, dolor abdominal, alteración del gusto, erupción cutánea, edema angioneurótico, astenia, hiperpotasemia, aumento de creatinina sérica.

CONSERVACIÓN:

Conservar en nevera.

Proteger de la luz.

Mantenga el medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula tiene un plazo de validez de 1 mes desde su elaboración. No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad indicada en el envase

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

Abril de 2014