

DIPIRIDAMOL 10 mg/ml SUSPENSIÓN ORAL

FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensiones

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

Antiagregante plaquetario y vasodilatador (uso en condiciones diferentes a las autorizadas en ficha técnica).

Posología en Niños:

- 3-6 mg/Kg/día dividido en 3 dosis.

- 4-10 mg/kg/día como fuera de indicación en niños para tratar la proteinuria en enfermedad renal.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Administrar con agua con el estómago vacío, 1 hora antes ó 2 horas después de las comidas. Se puede tomar con leche o con algo de comida para minimizar las molestias gastrointestinales, pero tomar siempre de la misma manera.

Agitar antes de administrar.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya indicado otras distintas.

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: Si está o pudiera estar embarazada o si está en periodo de lactancia, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento. Categoría B de la FDA.

Lactancia: usar con precaución porque puede excretarse por la leche materna.

USO EN NIÑOS:

Uso en condiciones diferentes a las autorizadas.

EFFECTOS 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:

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:

Hipersensibilidad al dipiridamol o a cualquier otro componente de la fórmula.

PRECAUCIONES:

Usar con precaución en pacientes con hipotensión y en pacientes con arteriopatía coronaria.

INTERACCIONES:

- Aumenta los niveles plasmáticos y los efectos cardiovasculares de la adenosina.
- Anticoagulantes y ácido acetilsalicílico: aumenta el riesgo de sangrado.
- Puede aumentar el efecto hipotensor de fármacos que reducen la presión arterial y contrarrestar el efecto anticolinesterásico de los inhibidores de la colinesterasa, agravando potencialmente la miastenia gravis.

REACCIONES ADVERSAS:

Sistema nervioso: mareos, cefalea.

Cardiovasculares: hipotensión, sofocos.

Dermatológicas: rash, prurito

Gastrointestinales: náuseas, diarrea, vómitos.

Hepáticas: elevación de enzimas hepáticas, fallo hepático (raro)

Trastornos músculo-esqueléticos y del tejido conjuntivo: mialgia.

CONSERVACIÓN:

Conservar en nevera, protegido de la luz.

Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

PLAZO DE VALIDEZ:

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

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

Abril de 2014