

Nemodine®

Nimodipina

90 mg Comprimidos de Liberación Prolongada



FÓRMULA: Cada comprimido L.P. Contiene: Nimodipina 90 mg. Excipientes c.s.p.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

INDICACIONES: Profilaxis y tratamiento del deterioro neurológico isquémico producido por vasoespasmio cerebral posterior a hemorragia subaracnoidea, de origen aneurismático.
Tratamiento de la función cerebral alterada en ancianos con síntomas pronunciados, como pérdida de la memoria, marcha y concentración y labilidad emocional.
Tratamiento del vértigo.

POSOLOGÍA: 90 mg administrados 1 o 2 veces al día.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que solo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia. Ni durante el período de lactancia. En caso de ser indispensable su uso por no existir otra alternativa terapéutica suspéndase definitivamente la lactancia. No exceda la dosis prescrita. Manténgase fuera del alcance de los niños. Consérvese en lugares frescos y secos, a temperaturas menores de 30°C.

PRECAUCIONES: Durante la administración del producto pueden observarse episodios de hipotensión arterial y taquicardia. Deben controlarse los niveles de transaminasas fosfatasa alcalinas y gammaglutamil-transferasa. Debe recordarse que la Nimodipina posee un significativo primer paso hepático y una extensa metabolización en ese órgano.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Insuficiencia hepática, edema cerebral generalizado o aumento de la presión intracraneal.

EFFECTOS ADVERSOS: Hipotensión. Taquicardia, palpitaciones, náuseas, vómito, mareos. Hepatitis, prurito, hemorragias gastrointestinales, trombocitopenia, anemia, diaforesis, vasoespasmio de efecto rebote, hipertensión y rubefacción facial. En casos aislados se han descrito casos de aumento de la glucemia en ayunas, incremento de los niveles de LDL, disminución del recuento de plaquetas, aumento de la fosfatasa alcalina y de las transaminasas (GPT).

INTERACCIONES: Cimetidina; administración simultánea con otros hipotensores en pacientes hipertensos.

CONSERVACIÓN: Consérvese a temperatura menor de 30°C, en lugar fresco y seco.

PRESENTACIÓN: Estuche conteniendo 10, 30 comprimidos de L.P. de 90 mg. E.F. 31.518/12.


FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. María Alcira Rivero Prieto.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF.: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337

23769-1

TIRO

FECHA: 13 - 06 - 11 CORRECCIÓN: 21 - 08 - 13
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro

 asesores gráficos F&S c.a.

Nemodine®

Nimodipina

90 mg Comprimidos de Liberación Prolongada



FÓRMULA: Cada comprimido L.P. Contiene: Nimodipina 90 mg. Excipientes c.s.p.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

INDICACIONES: Profilaxis y tratamiento del deterioro neurológico isquémico producido por vasoespasmio cerebral posterior a hemorragia subaracnoidea, de origen aneurismático.
Tratamiento de la función cerebral alterada en ancianos con síntomas pronunciados, como pérdida de la memoria, marcha y concentración y labilidad emocional.
Tratamiento del vértigo.

POSOLOGÍA: 90 mg administrados 1 o 2 veces al día.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que solo debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia. Ni durante el período de lactancia. En caso de ser indispensable su uso por no existir otra alternativa terapéutica suspéndase definitivamente la lactancia. No exceda la dosis prescrita. Manténgase fuera del alcance de los niños. Consérvese en lugares frescos y secos, a temperaturas menores de 30°C.

PRECAUCIONES: Durante la administración del producto pueden observarse episodios de hipotensión arterial y taquicardia. Deben controlarse los niveles de transaminasas fosfatasa alcalinas y gammaglutamil-transferasa. Debe recordarse que la Nimodipina posee un significativo primer paso hepático y una extensa metabolización en ese órgano.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Insuficiencia hepática, edema cerebral generalizado o aumento de la presión intracraneal.

EFFECTOS ADVERSOS: Hipotensión. Taquicardia, palpitaciones, náuseas, vómito, mareos. Hepatitis, prurito, hemorragias gastrointestinales, trombocitopenia, anemia, diaforesis, vasoespasmio de efecto rebote, hipertensión y rubefacción facial. En casos aislados se han descrito casos de aumento de la glucemia en ayunas, incremento de los niveles de LDL, disminución del recuento de plaquetas, aumento de la fosfatasa alcalina y de las transaminasas (GPT).

INTERACCIONES: Cimetidina; administración simultánea con otros hipotensores en pacientes hipertensos.

CONSERVACIÓN: Consérvese a temperatura menor de 30°C, en lugar fresco y seco.

PRESENTACIÓN: Estuche conteniendo 10, 30 comprimidos de L.P. de 90 mg. E.F. 31.518/12.


FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. Elizabeth Mirás Sánchez.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF.: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337

23769-1

TIRO

FECHA: 13 - 06 - 11 CORRECCIÓN: 21 - 08 - 13
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro

 asesores gráficos F&S c.a.