Enalapril

FELTREX®

Antihipertensivo, Tabletas.

COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:	
Enalapril Maleato	20 mg
Excipiente c.b.p	

MECANISMO DE ACCIÓN:

Inhibidor de ECA da lugar a concentraciones reducidas de angiotensina II, que conduce a disminución de la actividad vasopresora y secreción reducida de aldosterona.

INDICACIONES:

Enalapril FELTREX® está indicado en el tratamiento de la hipertensión esencial de cualquier grado así como en el tratamiento de la hipertensión renovascular, pudiendo ser empleado solo como tratamiento inicial, o asociado con diuréticos. El enalapril también está indicado en el tratamiento de la insuficiencia cardiaca.

CONTRAINDICACIONES:

Está contraindicado en aquellos pacientes con hipersensibilidad conocida al enalapril o con antecedentes de edema angioneurótico relacionado al uso de inhibidores de la ECA.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Embarazo: En vista de que el enalapril ha resultado fetotóxico en animales, no se recomienda su uso en mujeres embarazadas. Lactancia: Debe tenerse precaución si se administra enalapril en mujeres lactando, ya que se secreta en cantidades pequeñas por la leche materna.

POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

En los casos de hipertensión esencial el rango de dosis usual es de 10mg a 40 mg, diarios. La dosificación inicial recomendada es de 10mg, en la hipertensión leve y de 20mg., en los casos de hipertensión moderada o severa. La dosis usual de mantenimiento es de 20mg, una vez al día, aunque se debe ajustar la dosificación, según las necesidades, hasta un máximo de 40mg diarios, pudiendo ofrecerse en dosis única o dividida.

En virtud de que los pacientes con hipertensión renovascular pueden ser especialmente sensibles a los efectos de los inhibidores de la ECA, se recomienda iniciar el tratamiento con una dosis de 5mg o menos, con ajuste posterior de acuerdo a las necesidades del paciente. Es de esperarse que la mayoría de los pacientes respondan con una dosis de 20mg diarios. En aquellos pacientes tratados actualmente con diuréticos, se recomienda suspenderlos 2 ó 3 días antes de iniciar el tratamiento con enalapril, ya que debido a

las posibles disminuciones del volumen circulante y sodio, puede ocurrir hipotensión; si esto no fuera posible, se debe iniciar el tratamiento con enalapril con una dosis baja (5mg o menos) y ajustarla de acuerdo a los efectos iniciales. En los pacientes con insuficiencia cardiaca se recomienda iniciar el tratamiento con una dosis de 2.5mg y bajo supervisión médica, ante el riesgo de hipotensión, y de acuerdo a la tolerabilidad, incrementarla hasta 20mg diarios, en una o dos dosis, en un lapso de 2 a 4 semanas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

SOBREDOSIS:

Algunos reportes de sobredosificación de enalapril indican que la hipotensión es el principal efecto producido. La expansión del volumen plasmático es efectiva para restaurar la presión arterial. En el caso de que no resulte efectiva la maniobra anterior, es posible utilizar angiotensina II

REACCIONES ADVERSAS:

Los efectos más comunes incluyen mareo, cefalea, astenia, hipotensión, náuseas, diarrea, calambres musculares, erupción cutánea, deterioro del sentido del gusto y tos, y con menor frecuencia disfunción renal e insuficiencia renal. Algunos efectos adversos menos frecuentes son edema angioneurótico, infarto del miocardio y accidente cerebrovascular posiblemente secundarios a hipotensión, pancreatitis, hepatitis hepatocelular o colestática, ictericia, dispepsia, dolor abdominal, constipación, broncoespasmo, disnea, diaforesis, dermatitis exfoliativa, sindrome de Stevens Johnson, impotencia y glositis.

INTERACCIONES:

El uso simultáneo de enalapril y diuréticos ahorradores de potasio o suplementos de potasio puede ocasionar hipercalemia. Como sucede con otros fármacos que incrementan la eliminación de sodio, el enalapril puede disminuir la depuración del litio, incrementando su concentración sérica. El efecto antihipertensivo del enalapril puede potenciarse con el uso simultáneo de otros agentes antihipertensivos como los diuréticos.

PRESENTACIÓN:

Enalapril FELTREX® 20 mg: Caja con 30 y 50 tabletas

CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en lugar fresco, seco y fuera del alcance de los niños.

EMP-051-40-02



Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001