

Soluprost®

Tamsulosina,
Hiperplasia benigna de próstata,
Tabletas

COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene:
Tamsulosina HCL..... 0,4 mg
Excipiente, c.b.p..... 1 tableta

MECANISMO DE ACCIÓN:

Se une en forma selectiva y competitiva a los receptores alfa, postsinápticos, produciendo contracción del músculo liso de la próstata y la uretra, reduciendo por lo tanto la tensión.

Se han identificado al menos tres subtipos de receptores adrenérgicos alfa, cuya distribución varía según el tejido considerado. En la próstata humana, al menos del 70% de estos receptores son del tipo alfa-1A.

INDICACIONES:

Soluprost® está indicado para el tratamiento de los síntomas funcionales de la hiperplasia benigna de próstata.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al clorhidrato de Soluprost® o a cualquier otro componente del producto antecedente de hipotensión ortostática o insuficiencia hepática severa. No procede embarazo y lactancia ya que Soluprost® se administra solamente a pacientes masculinos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Al igual que otros 1, en casos individuales, puede producirse una disminución de la presión arterial durante el tratamiento de Soluprost®, a consecuencia de lo cual excepcionalmente podría producirse un síncope.

Antes de iniciar el tratamiento con Soluprost®, el paciente debe ser sometido a examen médico a fin de excluir la presencia de otras patologías que puedan originar los mismos síntomas que la hiperplasia benigna de próstata.

No procede embarazo y lactancia ya que Soluprost® se administra solamente a pacientes masculinos.

POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

Una tableta al día administrada después del desayuno.

La tableta debe ingerirse entera con un poco de agua (Aproximadamente 150 ml) en posición de pie o sentado.

Las tabletas no deben romperse ni masticarse ya que esto interferiría en la liberación prolongada del principio activo.

SOBREDOSIS:

No se han descrito casos de sobredosis aguda. No obstante podría teóricamente producirse hipotensión aguda después de una sobredosis en cuyo caso debe proporcionarse soporte cardiovascular.

Tratamiento:

La presión arterial y la frecuencia cardiaca se normalizan cuando el paciente adopta una posición en decúbito. En caso de que con esta medida no se consiga el efecto deseado puede recurrirse a la administración de expansores del plasma y en caso de necesidad a vasopresores. Debe monitorearse la función renal y aplicar medidas de soporte general. No es probable que la diálisis sea de alguna ayuda ya que Soluprost® presenta un elevado grado de unión a proteínas plasmáticas.

Pueden tomarse medidas como provocar vómito para impedir la absorción. Cuando se trate de cantidades importantes puede procederse a lavado gástrico y a la administración de carbón activado y de un laxante osmótico como sulfato sódico.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral

REACCIONES ADVERSAS:

Durante la administración de Soluprost® se han descrito las siguientes reacciones secundarias: Mareo alteraciones de la eyaculación y con menor frecuencia (1-2%) cefalea astenia hipotensión postural palpitaciones y muy raramente priapismo.

Reacciones gastrointestinales como náusea vómito diarrea y constipación puede ocurrir ocasionalmente.

Se han descrito las siguientes reacciones secundarias: Mareo, alteraciones de la eyaculación y, con menor frecuencia cefalea, astenia, hipotensión postural, palpitaciones y muy raramente.

Nausea, vomito, diarrea, y constipación, puede ocurrir ocasionalmente.

INTERACCIONES:

La administración simultánea de otros antagonistas de los receptores adrenérgicos 1 puede dar lugar a efectos hipotensores.

La administración simultánea con atenolol, enalapril, nifedipina o teofilina. La administración concomitante de cimetidina da lugar a una elevación de los niveles en plasma de tamsulosina, mientras que la furosemida ocasiona un descenso, pero no es preciso modificar la posología, ya que los niveles se mantienen dentro de los límites normales.

PRESENTACIÓN:

Soluprost® 0,4 mg: Caja con 30 tabletas.

CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:

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

EMP-175-40-03



FELTREX

Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001