



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE ENALAPRIL MALEATO COMPRIMIDOS 20 mg

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Composición y Presentación:

Cada comprimido contiene:

Enalapril Maleato 20 mg

Excipientes: Croscarmelosa Sódica, Colorante FD&C Rojo N° 40 - Laca, Behenato de Glicerilo, Estearato de Magnesio, Lactosa Monohidrato, Celulosa Microcristalina, c.s.

Envase con 20 comprimidos.

Envase Clínico.

Clasificación:

Antihipertensivo.

Indicación:

Tratamiento de la hipertensión esencial cuando los métodos no farmacológicos han fallado o han sido insuficientes. En combinación con otras drogas en falla cardíaca congestiva.

Advertencias y Precauciones:

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica.

- Se recomienda realizar una evaluación de la función renal antes de iniciar el tratamiento con Enalapril. La droga debe ser usada con precaución en pacientes con falla renal, particularmente en aquellos con enfermedad renovascular.
- Debe ser usado con precaución en pacientes con hipovolemia, que reciben diuréticos o que se dializan, debido al riesgo de una hipotensión severa.
- Los pacientes con Diabetes Mellitus, función renal dañada, enfermedad cardíaca congestiva o que concomitantemente reciben drogas que puedan aumentar la concentración del potasio sérico, deben ser cuidadosamente monitoreados por el riesgo de que desarrollen hiperkalemia.
- Se recomienda que los pacientes con enfermedad cardíaca congestiva en tratamiento con Enalapril no usen diuréticos ahorradores de potasio.
- Se recomienda que los pacientes geriátricos comiencen el tratamiento con la dosis más baja posible.

Contraindicaciones:

Si su Médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en las siguientes condiciones:

- Hipersensibilidad a Enalapril Maleato, otro inhibidor de la enzima convertidora de Angiotensina (ACE) o a cualquier componente de la formulación.
- Pacientes con antecedentes de angioedema relacionado a inhibidores de la ACE.
- Embarazo y lactancia.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su Médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco, especialmente: diuréticos, agentes hipotensivos, suplementos de potasio, antiinflamatorios no esteroideos, Litio, vasodilatadores, anestésicos. Ud. no debe ingerir alcohol mientras toma este medicamento. No olvide mencionar que Ud. está tomando este medicamento, en caso de requerir atención médica por otras razones, o en caso que se someta a algún examen.

Efectos Adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener.

Deje de tomar el medicamento y consulte inmediatamente al Médico si alguno de estos síntomas ocurre: hipotensión, mareos, fatiga, vértigo, insomnio, ictericia, taquicardia o bradicardia, rash cutáneo, prurito, nerviosismo.

Otros efectos son temporales y no requieren atención médica, salvo que estos sean muy molestos o se prolonguen en el tiempo: dolor abdominal, diarrea, náuseas, tos, dolor de cabeza.

Forma de Administración:

Vía oral.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es: Se administra vía oral. Se puede administrar antes o después de las comidas, ya que los alimentos no interfieren substancialmente su absorción.

La dosis debe ser ajustada para cada paciente dependiendo de la severidad de la enfermedad, la respuesta de cada paciente y su tolerancia a los efectos adversos inducidos por la droga.

Hipertensión:

Para el manejo de la hipertensión en pacientes que no reciben diuréticos, la dosis usual inicial es de 2,5 - 5 mg/diarios. Esta dosis debe ser ajustada de acuerdo a la respuesta de cada paciente. Debido a que la reducción de la presión arterial es gradual, se recomienda evaluar al paciente a intervalos de 2 - 4 semanas, si es necesario. La dosis usual de mantenimiento es de 10 - 40 mg/diarios como dosis única o repartido en 2 veces al día. En caso de que la presión sanguínea no sea controlada mediante la terapia con Enalapril Maleato, se puede agregar un diurético.

Falla Cardíaca Congestiva:

Debido al riesgo de hipotensión severa, la terapia con Enalapril Maleato debe ser cuidadosamente supervisada por el médico. Para el manejo de la enfermedad cardíaca congestiva usualmente se administra en conjunto con glicósidos cardíacos y diuréticos.

La dosis inicial usual es de 2,5 mg una o dos veces al día, en pacientes con función renal y concentraciones séricas de sodio normales. Después de la dosis inicial, el paciente debe ser monitoreado durante 2 horas y por los menos 1 hora después de que la presión se ha estabilizado.

Sobredosis:

En caso de ingestión involuntaria, conduzca inmediatamente al intoxicado a un Centro de Atención Médico.

Condiciones de Almacenamiento:

Manténgase fuera del alcance de los niños, en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 25 °C. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

Elaborado y distribuido por MINTLAB Co. S.A. Nueva Andrés Bello 1940, Independencia, Santiago - Chile.