

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

•	,	
	úmero:	
Τ.	umer v.	

Referencia: EX-2020-82247587- -APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-82247587- -APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO BAGÓ S.A., solicita la corrección de errores materiales que se habrían deslizado en la Disposición DI-2020-8647-APN-ANMAT#MS por la cual se autorizó nuevos rótulos, prospecto e información para el paciente para la especialidad medicinal denominada TRANQUINAL 0,5 / ALPRAZOLAM, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS / ALPRAZOLAM 0,50 mg; aprobada por Certificado Nº 36.364.

Que los errores detectados recaen en la omisión de autorización de rótulos, prospecto e información para el paciente para las especialidades medicinales denominadas TRANQUINAL 0,25 SUBLINGUAL, TRANQUINAL 0,50 SUBLINGUAL y TRANQUINAL 1 SUBLINGUAL, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS SUBLINGUALES / ALPRAZOLAM 0,25 mg, COMPRIMIDOS SUBLINGUALES / ALPRAZOLAM 1 mg.

Que dicho errores se consideran subsanables, en los términos de lo normado por el Artículo 101 del reglamento aprobado por Decreto Nº 1759/72 (T.O. 2017).

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1.490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Rectifícanse los errores materiales detectados en la Disposición DI-2020-8647-APN-ANMAT#MS y autorízanse los rótulos obrantes en los documentos IF-2021-17203638-APN-DERM#ANMAT, IF-2021-17203923-APN-DERM#ANMAT, IF-2021-17203746-APN-DERM#ANMAT, IF-2021-17204025-APN-DERM#ANMAT, IF-2021-17203835-APN-DERM#ANMAT, IF-2021-17204200-APN-DERM#ANMAT, prospecto obrante en el documento IF-2021-17203399-APN-DERM#ANMAT e información para el paciente obrante en el documento IF-2021-17203262-APN-DERM#ANMAT.

ARTÍCULO 2°. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado Nº 36.364 cuando el mismo se presente acompañado de la copia de la presente disposición.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición conjuntamente con los rótulos, prospecto e información para el paciente. Cumplido, archívese.

EX-2020-82247587- -APN-DGA#ANMAT

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa Date: 2021.03.17 10:25:07 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

PROYECTO DE RÓTULO HOSPITALARIO

Tranquinal 0,50 Sublingual Alprazolam 0,50 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 0,50 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,50 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*). (*) Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 500 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



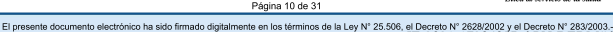
LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos

Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



www.bago.co	n.ar				
Lote Nro.:					
Fecha de Ven	cimiento:				
Nota: Los en	vases conteniendo	510 y 1000 C	omprimidos S	ublinguales, ll	evarán el mism
exto.					





Hoja Adicional de Firmas

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:52:29 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO HOSPITALARIO

Tranquinal 1 Sublingual Alprazolam 1 mg Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina

EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 1 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 1mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Amarillo Óxido Férrico; Estearil Fumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 500 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 $^{\circ}$ C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



www.bago.com.ar	
Lote Nro.: Fecha de Vencimiento:	
Nota: Los envases conteniendo 510 y 1000 Comprimidos Sublinguales, llevar texto.	rán el mismo
CALO.	
	2



Hoja Adicional de Firmas

Alicao
Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT rótulo (UHE) TRANQUINAL 1 SUBLINGUAL
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:52:54 -03:00

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Tranquinal 0,25 – 0,50 - 1 Sublingual Alprazolam 0,25 - 0,50 - 1 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina

EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



Este Medicamento es Libre de Gluten.

Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

Contenido de la información para el paciente:

- 1. QUÉ ES TRANQUINAL SUBLINGUAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA
- 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR TRANQUINAL SUBLINGLUAL
- 3. CÓMO USAR TRANQUINAL SUBLINGUAL
- 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
- 5. CONSERVACIÓN DE TRANQUINAL SUBLINGUAL
- 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

1. QUÉ ES TRANQUINAL SUBLINGUAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Tranquinal Sublingual contiene Alprazolam y pertenece al grupo de medicamentos tranquilizantes (ansiolíticos) denominados benzodiazepinas.

Está indicado en el tratamiento de:

- -estados de ansiedad generalizada (DSM IV) y ansiedad asociada a síntomas de depresión (DSM IV).
- -trastornos de angustia con o sin agorofobia (DSM IV).

Las benzodiazepinas sólo están indicadas para el tratamiento de un trastorno grave, que limita la actividad del paciente o lo somete a una situación de estrés importante.

Las benzodiazepinas no deben utilizarse solas para el tratamiento de la ansiedad asociada a depresión. **Tranquinal Sublingual** no está recomendado para el tratamiento de la depresión.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR TRANQUINAL SUBLINGUAL

No tome Tranquinal Sublingual en los siguientes casos

• Si es alérgico a Alprazolam, a las bendoziazepinas o a cualquiera de los demás componentes

A Band

Ética al servicio de la salu



de este medicamento (incluidos en "6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL").

- Si padece dificultades respiratorias relacionadas o no con el sueño (apnea del sueño).
- Si padece una enfermedad llamada miastenia *gravis* que se caracteriza por debilidad muscular.
- Si padece alteraciones graves del hígado.

Si está tomando medicamentos para tratar las infecciones por hongos, como itraconazol o ketoconazol.

Tenga especial cuidado con Tranquinal Sublingual

- Si tiene algún problema de pulmón, riñón o hígado.
- Si se ha sentido o se siente tan deprimido y ha tenido pensamientos o ideas de suicido.
- Si después del uso continuado de Alprazolam detecta cierta pérdida de eficacia (tolerancia).
- Si durante el tratamiento nota síntomas de manía (estado de sobreexcitación, sensación de euforia o hiperirritabilidad) o hipomanía (estado de excitación y actividad exagerada).
- El tratamiento con benzodiazepinas, entre ellas Alprazolam, puede causar dependencia, principalmente tras la toma de forma ininterrumpida del medicamento durante largo tiempo. Para reducir al máximo el riesgo de dependencia deben tenerse en cuenta estas precauciones:
- -la toma de benzodiazepinas se hará sólo bajo prescripción médica (nunca porque hayan dado resultado en otros pacientes) y nunca se aconsejarán a otras personas.
- -no aumentar las dosis prescritas por el médico, ni prolongar el tratamiento más tiempo del recomendado.
- -consultar al médico regularmente para que decida si usted debe continuar con el tratamiento. -no combinar varias benzodiazepinas independientemente de su indicación.
- Al cesar el tratamiento con **Tranquinal Sublingual** aparecen síntomas parecidos a los que le llevaron a comenzar el tratamiento (efecto rebote). Para evitar esto se recomienda no interrumpir bruscamente el tratamiento, sino reducir gradualmente la dosis, de acuerdo con las instrucciones del médico (ver "Si interrumpe el tratamiento con **Tranquinal Sublingual**").
- El uso de Alprazolam junto con medicamentos del grupo llamados opioides, puede provocar sedación profunda, depresión respiratoria, coma y muerte.
- Las benzodiazepinas pueden ocasionar una pérdida de memoria y reacciones tales como: intranquilidad, agitación, irritabilidad, agresividad, comportamiento inadecuado y otros cambios sobre la conducta. En caso de que esto ocurriera, debe suspender el tratamiento y consultar a su médico.
- Es muy importante que informe a su médico si tiene antecedentes de consumo de drogas y alcohol.

Toma de Tranquinal Sublingual con alimentos y bebidas

Durante el tratamiento evite las bebidas alcohólicas. El efecto del alcohol puede potenciar la sedación, y esto puede afectar a su estado de alerta (ver "Conducción de vehículos y uso de maquinarias").

Uso en pacientes de edad avanzada (mayores de 65 años)

Tranquinal Sublingual puede afectar más a este grupo de pacientes que a los pacientes jóvenes. Si usted tiene más de 65 años, su médico puede reducir la dosis y comprobar su respuesta al tratamiento.

Las benzodiazepinas y productos relacionados deben usarse con precaución en pacientes de edad avanzada, debido al riesgo de sedación y/o debilidad musculoesquelética que puede provocar caídas, a menudo con consecuencias graves en esta población.

Uso en niños y adolescentes (menores de 18 años)





No se ha establecido la seguridad en el uso de personas menores de 18 años.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar **Tranquinal Sublingual**. Debe evitarse el empleo de Alprazolam durante el embarazo, salvo que, a criterio de su médico, el beneficio supere el riesgo para el niño. Si está utilizando **Tranquinal Sublingual**, si va a planificar un embarazo o detecta que está embarazada, contacte a su médico para evaluar la discontinuación del medicamento.

Si por decisión del médico, se administra **Tranquinal Sublingual** durante una fase tardía el embarazo o durante el parto, podrán aparecer efectos sobre el recién nacido tales como disminución de la temperatura corporal (hipotermia), disminución del tono muscular (hipotonía) y depresión respiratoria moderada.

Debido a que Alprazolam se excreta por la leche materna, no debe utilizarse Tranquinal si está amamantando.

Información importante sobre los componentes de Tranquinal Sublingual *Lactosa*

Este medicamento contiene lactosa (azúcar de la leche). Si conoce que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con su médico antes de tomar **Tranquinal Sublingual**.

Sorbitol / Fructosa

Este medicamento contiene sorbitol y fructosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben usar este medicamento.

Aspartamo

Fenilcetonúricos: este medicamento contiene aspartamo, una fuente de fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria.

Uso de Tranquinal Sublingual con otros medicamentos

Informe a su médico si está tomando o ha tomado cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica o derivados de hierbas.

Alprazolam puede interaccionar con otros medicamentos. Comunique a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

Depresores del sistema nervioso central, ya que pueden potenciar el efecto sedante de Tranquinal Sublingual:

- medicamentos llamados tranquilizantes mayores (antipsicóticos).
- fármacos inductores del sueño (hipnóticos).
- medicamentos usados para tratar la depresión.
- medicamentos para el tratamiento de la epilepsia (antiepilépticos).
- analgésicos narcóticos y opioides (derivados de la morfina).
- medicamentos usados para el tratamiento de la ansiedad (ansiolíticos / sedantes).
- anestésicos.
- antihistamínicos (medicamentos para tratar alergias) sedantes.

Hay unos grupos de medicamentos que por su acción en el organismo pueden interacturar con Tranquinal Sublingual y en algunos casos aumentar su actividad. Algunos de los medicamentos que interaccionan con Tranquinal Sublingual son:

- medicamentos utilizados para el tratamiento de infecciones por hongos como ketoconazol, itraconazol, posaconazol o voriconazol. No se recomienda tomarlos al mismo tiempo que **Tranquinal Sublingual**.
- los siguientes antidepresivos: nefazodona, fluvoxamina y fluoxetina.
- protectores gástricos como la cimetidina.
- dextropropoxifeno (analgésico narcótico).

Å Raα

3

Ética al servicio de la salu



- anticonceptivos orales.
- diltiazem (antihipertensivo).
- antibióticos: eritromicina, troleandomicina, claritromicina y telitromicina.
- medicamentos utilizados para el tratamiento del SIDA como ritonavir.
- digoxina (medicamento utilizado para suprimir o prevenir las alteraciones del ritmo del corazón.

Conducción de vehículos y uso de maquinarias

Tranquinal Sublingual puede alterar su capacidad para conducir o manejar maquinaria, ya que puede producir somnolencia, disminuir su atención o disminuir su capacidad de reacción. La aparición de estos efectos es más probable al inicio del tratamiento o cuando se aumenta la dosis. No conduzca vehículos ni utilice maquinarias si experimenta alguno de estos efectos. Estos efectos pueden potenciarse si simultáneamente se consume alcohol.

3. CÓMO USAR TRANQUINAL SUBLINGUAL

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

Cómo iniciar el tratamiento

Las dosis habituales son las siguientes:

- Para el tratamiento de los estados de ansiedad y ansiedad asociada a síntomas de depresión:
 - la dosis inicial es de 0,25 mg a 0,50 mg de Alprazolam tres veces al día.
 - la dosis habitual oscila entre 0,50 mg y un máximo de 4 mg al día en dosis divididas.
- Para el tratamiento de los trastornos de angustia:
- se recomienda una dosis inicial de 0,5 a 1 mg administrados al momento de acostarse o, si se prefiere 0,50 mg de Alprazolam tres veces al día.
- -posteriormente su médico ajustará la dosis en función de su respuesta al tratamiento. Su médico realizará los ajustes de dosis mediante aumentos no superiores a 1 mg cada 3 ó 4 días hasta un máximo de 10 mg al día. Su médico puede añadir dosis adicionales hasta alcanzarse el esquema posológico de 3 ó 4 tomas al día.

En pacientes de edad avanzada, enfermedades debilitantes, insuficiencia respiratoria crónica, alteración del hígado o riñón la dosis recomendada inicialmente es de 0,25 mg de Alprazolam, 2 ó 3 veces al día, siendo la cantidad de Alprazolam ingerida al día de 0,50 mg a 0,75 mg en dosis divididas, pudiendo ser aumentado por su médico de manera gradual siempre que sea necesario y bien tolerado.

Cada dosis individual no debe superar los límites y la dosis diaria total tampoco, a menos que su médico se lo indique expresamente.

Modo de administración

- Colocar el comprimido dentro de la cavidad bucal, debajo de la lengua.
- Mantenerlo durante 3 a 5 minutos.
- Evitar la deglución antes del transcurrido dicho tiempo.

La vía sublingual puede ser complementaria de la vía oral.

Duración y supresión del tratamiento

La duración del tratamiento debe ser la más corta posible (no debe ser superior a 8-12 semanas, incluyendo el período de interrupción del tratamiento). Si su médico considera que en su caso en necesario prolongar el tratamiento, lo hará durante períodos limitados y le hará un seguimiento frecuente de su situación. Nunca debe interrumpir el tratamiento de forma brusca. Su médico le indicará la duración del mismo dependiendo de la evolución de su enfermedad y le explicará cómo debe disminuir progresivamente la dosis al finalizar su tratamiento.





Si estima que la acción de **Tranquinal Sublingual** es demasiado fuerte o débil, comuníqueselo a su médico.

Si olvidó tomar Tranquinal Sublingual

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si la toma olvidada es reciente tome sus dosis inmediatamente y si no espere a la siguiente dosis, sin tomar una dosis doble para compensar.

Si interrumpe el tratamiento con Tranquinal Sublingual

El tratamiento con Alprazolam puede producir dependencia, por ello al interrumpir la administración de **Tranquinal Sublingual** de forma brusca pueden aparecer síntomas de discontinuación, por este motivo nunca debe interrumpir el tratamiento de forma brusca.

Los síntomas de discontinuación que se pueden presentar son: dolor de cabeza, dolores musculares, ansiedad, tensión, intranquilidad, confusión, irritabilidad, estado general de disgusto (disforia), insomnio, intolerancia a la luz, a los sonidos y al contacto físico, hormigueo y calambres en las extremidades y en el abdomen, vómitos, sudoración, temblor, despersonalización, alucinaciones y convulsiones. En caso de que esto ocurriera, deberá consultar inmediatamente a su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

Si toma más Tranquinal Sublingual del que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos que pueden aparecer durante el tratamiento con **Tranquinal Sublingual** ocurren predominantemente al comienzo del tratamiento y generalmente desaparecen con la administración continuada o tras una reducción de dosis.

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- Depresión.
- Sedación, somnolencia, trastorno de la coordinación (ataxia), alteración de la memoria, dificultad para articular palabras (disastria), mareo, dolor de cabeza.
- Estreñimiento, boca seca.
- Fatiga, irritabilidad.

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Sensación de confusión, desorientación, alteración del deseo sexual (libido), ansiedad, dificultad para dormir (insomnio), nerviosismo.
- Coordinación anormal, alteración del equilibrio, dificultad para concentrarse, sueño excesivo (hipersomnia), estado de somnolencia profunda y prolongada (letargia), temblor.
- Náuseas, disminución del apetito.
- Visión borrosa.
- Dermatitis.
- Disfunción sexual.
- **-** Cambios de peso.

Estos no son todos los posibles efectos adversos de **Tranquinal Sublingual**. Ante la duda consulte a su médico.





5. CONSERVACIÓN DE TRANQUINAL SUBLINGUAL

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

No utilice **Tranquinal Sublingual** después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Tranquinal Sublingual

El principio activo es Alprazolam.

Tranquinal 0,25 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene Alprazolam 0,25 mg. Los demás componentes son: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Rojo 30 Óxido Férrico; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

Tranquinal 0,50 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene Alprazolam 0,50 mg. Los demás componentes son: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

Tranquinal 1 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene Alprazolam 1 mg. Los demás componentes son: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Amarillo 10 Óxido Férrico; Estearil Fumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Tranquinal 0,25 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30 y 50 Comprimidos Sublinguales redondos, color blanco.

Tranquinal 0,50 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30 y 50 Comprimidos Sublinguales redondos, ranurados, color blanco.

Tranquinal 1 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30 y 50 Comprimidos Sublinguales redondos, ranurados, color rosado claro.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **TRANQUINAL SUBLINGUAL** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: <u>infoproducto@bago.com.ar</u> – 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.

Información para el paciente autorizada por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede notificarlo completando la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: https://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.







LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.





Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT información para el paciente prod. TRANQUINAL 0,25 - 0,50 - 1 SUBLINGUAL
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 pagina/s.

PROYECTO DE PROSPECTO

Tranquinal 0,25 – 0,50 – 1 Sublingual Alprazolam 0,25 mg - 0,50 mg - 1mg Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 0,25 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,25 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Rojo 30 Óxido Férrico; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

Tranquinal 0,50 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,50 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

Tranquinal 1 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 1mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Amarillo Óxido Férrico; Estearil Fumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Ansiolítico. Código ATC: N05BA12.

INDICACIONES

Tranquinal Sublingual está indicado en el tratamiento de estados de ansiedad generalizada (DSM-IV) y ansiedad asociada a síntomas de depresión (DSM-IV) y en el tratamiento de trastornos de angustia con o sin agorafobia (DSM-IV).

Las benzodiazepinas sólo están indicadas para el tratamiento de un trastorno grave, que limita la actividad del paciente o lo somete a una situación de estrés importante.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES Propiedades farmacodinámicas

El mecanismo exacto de acción de las benzodiazepinas, incluyendo Alprazolam es desconocido, sin embargo, se cree que ejercen sus efectos por unión a los receptores estero-específicos localizados en varias zonas dentro del sistema nervioso central (SNC). Alprazolam comparte las propiedades ansiolíticas, hipnóticas, relajantes musculares y anticonvulsivantes con otros miembros de la clase de las benzodiazepinas, con una actividad específica en las crisis de angustia. Como otras benzodiazepinas, causa dependencia de tipo

l





barbiturato, pero muestra una pobre dependencia cruzada en animales fenobarbital – dependientes.

Farmacocinética

Después de la administración oral, el principio activo es rápidamente absorbido y metabolizado, distribuyéndose rápida y extensamente en el organismo, alcanzando niveles máximos en la mayoría de los tejidos y en plasma al cabo de una hora o dos horas después de la administración.

Después de una dosis de Alprazolam, los niveles en plasma son proporcionales a la dosis administrada, siendo su farmacocinética lineal hasta una dosis de 10 mg. In vitro, la unión de Alprazolam a proteínas plasmáticas es de un 80%.

La vida media de Alzprazolam es de 12 – 15 horas. Alprazolam es metabolizado por oxidación en el hígado, sus metabolitos predominantes son: alfa-hidroxi-alprazolam y una benzofenona derivada de Alprazolam. La actividad de alfa-hidroxi-alprazolam es aproximadamente la mitad que la de Alprazolam, mientras que la benzofenona es esencialmente inactiva. Los niveles en plasma de estos metabolitos son muy bajos, sin embargo, su vida media es similar a la de Alprazolam. Durante dosis repetidas, la acumulación de Alprazolam y sus metabolitos es mínima. La concentración plasmática estable se alcanza a los pocos días de comenzado el tratamiento. Al finalizar el mismo, las concentraciones son subclínicas a las 24 horas y desaparecen del plasma en 4 o menos días. Alprozolam y sus metabolitos son excretados principalmente por orina.

El alcohol, la insuficiencia hepática y la insuficiencia renal modifican la farmacocinética de Alprazolam. También se observaron cambios en pacientes seniles, obesos, alcohólicos con enfermedad hepática en quienes se ha observado un alargamiento de la vida media promedio de Alprazolam.

La farmacocinética del Alprazolam en pacientes pediátricos no ha sido estudiada.

No existen diferencias cinéticas del Alprazolam según el género.

En los pacientes fumadores, la concentración de Alprazolam puede reducirse hasta un 50% comparado con los no fumadores.

POSOLOGÍA / DOSIFICACIÓN - MODO DE ADMINISTRACIÓN

La dosis óptima de Alprazolam deberá determinarse individualmente en base a la gravedad de los síntomas y a la respuesta del paciente. En aquellos pacientes que necesiten dosis más altas, la dosis se aumentará paulatinamente para evitar la aparición de reacciones adversas. En general, los pacientes que no hayan recibido previamente ningún tratamiento psicotrópico, necesitarán dosis más bajas que aquellos que hayan sido tratados con tranquilizantes menores, hipnóticos o antidepresivos, o aquellos con antecedentes de alcoholismo crónico o abuso de drogas. Se recomienda seguir el principio general de administrar la dosis mínima eficaz, en ancianos o pacientes debilitados para prevenir el desarrollo de ataxia o sedación excesiva. Se debe evaluar periódicamente el estado del paciente y hacer los ajustes de dosis necesarios analizando la necesidad de continuar el tratamiento, especialmente si el paciente no presenta sintomatología.

Como posología media de orientación, se aconseja:

Tratamiento del trastorno de ansiedad generalizada y ansiedad asociada a síntomas de depresión

Iniciar el tratamiento con 0,25 - 0,50 mg de **Tranquinal Sublingual**, 3 veces al día, posología que podrá aumentarse a fin de obtener el máximo efecto terapéutico en intervalos de 3 a 4 días, sin superar la dosis máxima de 4 mg diarios, en dosis separadas. El rango de dosis habitual es de 0,5 a 4 mg, en dosis divididas. Se deberá emplear la





dosis efectiva más baja posible, reevaluando periódicamente la necesidad de continuar el tratamiento. El riesgo de dependencia puede incrementarse con el aumento de la dosis y de la duración del tratamiento.

Si se presentan reacciones adversas con la dosis inicial, ésta puede ser disminuida.

Tratamiento del trastorno de angustia con o sin agorafobia

Iniciar el tratamiento con una dosis de 0,5 a 1 mg administrados al momento de acostarse o, si se prefiere, 0,5 mg tres veces por día. La dosis debe ajustarse en función de la respuesta del paciente. Los ajustes deben realizarse con incrementos no superiores a 1 mg cada tres o cuatro días. Pueden añadirse dosis adicionales para alcanzar el esquema posológico de 3 ó 4 veces al día. La dosis media habitual es de 5 a 6 mg/día, ocasionalmente algunos pacientes necesitan dosis mayores a 6 mg/día (hasta 10 mg/día) para lograr una respuesta satisfactoria, en dichos casos la dosis debería ser aumentada lentamente para evitar eventos adversos.

Poblaciones especiales

En pacientes con edad avanzada (mayores de 65 años), con enfermedades debilitantes, insuficiencia respiratoria, hepática o renal se sugiere iniciar el tratamiento con 0,25 mg de Tranquinal Sublingual, 2 6 3 veces al día. El rango de dosis habitual es de 0,5 a 0,75 mg al día en dosis divididas; puede aumentarse la posología gradualmente, cuando lo requiera el control del cuadro clínico y la tolerancia del paciente lo permita. En pacientes con insuficiencia hepática grave el tratamiento con Alprazolam, al igual que con el resto de benzodiazepinas, está contraindicado (ver "CONTRAINDICACIONES") debido al riesgo asociado de encefalopatías. En pacientes con insuficiencia hepática grave el tratamiento con Alprazolam, al igual que con el resto de benzodiazepinas, está contraindicado (ver "CONTRAINDICACIONES") debido al riesgo asociado de encefalopatías.

Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad en el uso de personas menores de 18 años.

Insuficiencia respiratoria

Se recomienda administrar dosis menores a pacientes con insuficiencia respiratoria crónica por el riesgo asociado a depresión respiratoria.

Duración del tratamiento

La duración global del tratamiento, debe ser la más corta posible pero para la mayoría de los pacientes no debe exceder las 8-12 semanas, incluyendo el período de supresión del tratamiento. En aquellos casos en que sea necesario prolongar el tratamiento se hará durante períodos limitados, realizándose reevaluaciones precisas y repetidas del estado del paciente. Se debe informar al paciente al comienzo del tratamiento que éste es de duración limitada.

Reducción de la dosis o supresión del tratamiento

La dosis se debe disminuir lentamente de acuerdo a la buena práctica clínica. Se sugiere que la disminución de la dosis no exceda de 0,50 mg cada 3 días. Algunos pacientes pueden resultar beneficiados por una supresión aún más gradual. Es aconsejable explicar al paciente de forma precisa cómo disminuir progresivamente la dosis. Además es importante que el paciente esté alerta ante la posibilidad de un efecto rebote mientras se suprime el tratamiento.

Modo de administración

Al fin de obtener en forma óptima las ventajas de rapidez de acción de la vía sublingual se sugiere:

- •colocar el comprimido dentro de la cavidad bucal, debajo de la lengua.
- mantenerlo durante 3 a 5 minutos.
- evitar la deglución antes del transcurrido dicho tiempo.

La vía sublingual puede ser complementaria de la vía oral.



CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Alprazolam u otras benzodiazepinas o a alguno de los excipientes.

Tratamiento concomitante con itraconazol y ketoconazol. Miastenia *gravis*. Insuficiencia respiratoria grave. Sindrome de apnea del sueño. Insuficiencia hepática grave.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

El uso concomitante de benzodiazepinas y opioides puede producir sedación profunda, depresión respiratoria, coma y muerte. Se debería limitar la dosis y duración del tratamiento al mínimo requerido.

Tolerancia

Después de un uso continuado durante algunas semanas, puede detectarse un cierto grado de pérdida de eficacia con respecto a los efectos hipnóticos.

Dependencia psicológica y física

El tratamiento con benzodiazepinas puede provocar el desarrollo de dependencia física y psíquica. El riesgo de dependencia se incrementa con la dosis (mayores a 4mg/día) y duración de tratamiento (más de 12 semanas) y es también mayor en pacientes con antecedentes de abuso de drogas o alcoholismo. La dependencia al fármaco puede ocurrir a dosis terapéuticas y/o en pacientes sin factores individuales. Existe un mayor riesgo de dependencia al fármaco con el uso combinado de varias benzodiazepinas independientemente de su indicación. Se han comunicado casos de abuso.

Síntomas de discontinuación

Una vez que se ha desarrollado la dependencia física, una reducción rápida de la dosis o la finalización brusca del tratamiento con benzodiazepinas, incluyendo el Alprazolam, puede acompañarse de síntomas de discontinuación, tales como cefaleas, dolores musculares, ansiedad, tensión, intranquilidad, confusión, irritabilidad, leve disforia e insomnio. En los casos graves, se han descrito los siguientes síntomas: despersonalización, hiperacusia, hormigueo y calambres musculares y abdominales, vómitos, sudoración, temblor, intolerancia a la luz y al contacto físico, alucinaciones o convulsiones.

Se ha descrito un síndrome de carácter transitorio tras la discontinuación del tratamiento, caracterizado por la reaparición de los síntomas (aunque más acentuados) que dieron lugar a la instauración del mismo. Se puede acompañar por otras reacciones tales como cambios en el humor, ansiedad o trastornos del sueño e intranquilidad. Ya que la probabilidad de aparición de un fenómeno de retirada / rebote es mayor después de finalizar el tratamiento bruscamente, se recomienda disminuir la dosis de forma gradual hasta su supresión definitiva (ver "POSOLOGÍA / DOSIFICACIÓN - MODO DE ADMINISTRACIÓN").

Se recomienda informar al paciente ante la posibilidad de aparición de un fenómeno de rebote al suprimir el tratamiento, lo que disminuirá su ansiedad ante los síntomas que pueden aparecer.

Amnesia

Las benzodiazepinas pueden inducir una amnesia anterógrada. Este hecho ocurre más frecuentemente transcurridas varias horas tras la administración del medicamento.

Ansiedad interdosis

En los pacientes con trastornos de angustia que reciben dosis de mantenimiento, puede desarrollarse ansiedad interdosis y ansiedad matutina, circunstancias que indican el desarrollo de tolerancia o la existencia de un intervalo prolongado entre las dosis. Ambos casos se atribuyen a que la dosis prescripta no es suficiente para mantener niveles plasmáticos por encima del rango necesario para prevenir síntomas de abstinencia, recaídas o rebote. En estas situaciones se recomienda acortar el intervalo interdosis.





Reacciones psiquiátricas y paradojales

Las benzodiazepinas pueden producir reacciones tales como intranquilidad, agitación, irritabilidad, agresividad, delirios, ataques de ira, pesadillas, alucinaciones, psicosis, comportamiento inadecuado y otros efectos adversos sobre la conducta. En caso de que esto ocurriera, se deberá suspender el tratamiento.

Estas reacciones son más frecuentes en niños y en pacientes de edad avanzada.

Los trastornos de angustia se han asociado con trastornos depresivos mayores primarios y secundarios y con un aumento de las notificaciones de suicidio en los pacientes no tratados. Por lo tanto, cuando se administren dosis altas de Alprazolam a pacientes con trastornos de angustia se deben tomar las mismas precauciones que cuando se trata a pacientes con depresión o bajo sospecha de idea / planes de suicidio con medicamentos psicotrópicos. Las benzodiazepinas no deben usarse solas para el tratamiento de la ansiedad asociada a depresión (riesgo de suicidio).

No se ha establecido la administración de Alprazolam en ciertos tipos de depresión (ver "INDICACIONES"). Se ha de tener especial precaución cuando se prescriba Alprazolam para el tratamiento de depresiones graves, así como, en pacientes con tendencia al suicidio.

En pacientes con depresión se han notificado episodios de hipomanía y manía en asociación con el uso de Alprazolam.

Las benzodiazepinas deben utilizarse con precaución extrema en aquellos pacientes con antecedentes de consumo de drogas o alcohol (ver "Interacciones medicamentosas").

Efecto uricosúrico

El Alprazolam tiene un débil efecto uricosúrico. No se ha reportado falta renal aguda en pacientes medicados con Alprazolam.

Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad en el uso de personas menores de 18 años.

Pacientes de edad avanzada

Los pacientes de edad avanzada pueden ser más sensibles a los efectos de las benzodiazepinas. Pueden presentar concentraciones plasmáticas de Alprazolam más elevadas debido a la depuración reducida del fármaco, comparado con la población joven que recibe la misma dosis. La dosis efectiva más baja de Alprazolam puede ser utilizada en pacientes ancianos para impedir el desarrollo de sobresedación y/o debilidad musculoesquelética que pudiera provocar caídas, con consecuencias graves en esta población.

Interacciones medicamentosas

Uso con depresores del sistema nervioso central

Las benzodiazepinas potencian los efectos depresores sobre el SNC cuando se administran junto con psicotrópicos, anticonvulsivantes, antihistamínicos, alcohol, hipnóticos, ansiolíticos / sedantes, antidepresivos, anestésicos y analgésicos opioides. En caso de la administración concomitante con estos últimos, se deberá reducir la dosis del opioide en aproximadamente un tercio y limitar la duración del tratamiento al mínimo posible. Los profesionales de la salud deben prescribir opioides junto con benzodiazepinas solamente a los pacientes en las cuales otras alternativas de tratamiento son inadecuadas. Se debe advertir a los pacientes y a los familiares / cuidadores sobre el riesgo de disminución de la frecuencia respiratoria, disnea y/o sedación, aconsejando que busquen atención médica inmediata ante la presencia de los signos y/o síntomas previamente descriptos.

Uso con digoxina

Se ha reportado incremento en las concentraciones de digoxina al administrarse en conjunto con Alprazolam, especialmente en mayores de 65 años. Los





pacientes que reciben esta asociación deberán ser monitoreados por si aparecen signos y síntomas relacionados a toxicidad con digoxina.

Uso con imipramina y desipramina

Se ha informado aumentos de las concentraciones plasmáticas de imipramina y desipramina del 31% y 20% respectivamente, cuando se administraron conjuntamente con Alprazolam en dosis de 4 mg diarios. La significancia clínica de estos cambios es desconocida.

Interacciones con drogas inductoras de la CYP3A

La carbamazepina puede incrementar el metabolismo del Alprazolam y disminuir sus niveles plasmáticos.

Interacciones con drogas que inhiben el CYP3A

El metabolismo inicial del Alprazolam es mediado por procesos de hidroxilación catalizados por el citocromo P450 3 (CYP3A). Las drogas que inhiben este paso metabólico tienen un efecto pronunciado en la eliminación del Alprazolam. Por este motivo, la administración de Alprazolam debe evitarse en pacientes que reciben inhibidores muy potentes de este citocromo. Con drogas que inhiben significativamente la CYP 3A, Alprazolam debería ser usado únicamente con precaución y considerar una reducción de la dosis.

Inhibidores del CYP3A potentes

Los agentes antifúngicos azólicos, ketoconazol e itraconazol, incrementan las concentraciones plasmáticas del Alprazolam 3,98 y 2,70 veces respectivamente. No se recomienda esta combinación, como tampoco el uso de posaconazol, voriconazol y otros antifúngicos azólicos. Drogas que demostraron ser inhibidores de la CYP3A en estudios clínicos que involucran Alprazolam fueron:

- -Nefazodona: incrementa la concentración del Alprazolam al doble.
- -Fluvoxamina: duplica la concentración del Alprazolam, disminuye la eliminación en un 49%, incrementa la vida media en un 71% y disminuye la performance psicomotora.
- -Cimetidina: incrementa las concentraciones plasmáticas del Alprazolam en un 86%, disminuyen la eliminación en un 42% e incrementa la vida media en un 16%.

Debido a la significancia clínica de esta coadministración, se debe tener precaución y considerar una reducción de la dosis de Alprazolam durante la coadministración.

Inhibidores de la proteasa del VIH

Las interacciones que involucran a los inhibidores de la proteasa del VIH (por ejemplo ritonavir) y Alprazolam son complejas y dependen del tiempo de la administración. Bajas dosis de ritonavir dieron como resultado deterioro del *clearance* de Alprazolam, con prolongación de la vida media y efectos clínicos aumentados. Esta interacción requerirá un ajuste de dosis o discontinuación de Alprazolam.

La depuración del Alprazolam puede retardarse y la vida media incrementarse cuando se administra asociado a fluoxetina, propoxifeno o anticonceptivos orales. Con estas drogas podría haber una posible significancia clínica, por lo que se recomienda precaución durante la coadministración con Alprazolam.

Como sucede con otras benzodiazepinas, se observó en estudios clínicos que drogas como diltiazem, isoniazida, antibióticos macrólidos como eritromicina, troleandomicina, telitromicina y claritromicina y asismo, el jugo de pomelo, pueden potencialmente interactuar con Alprazolam.

Datos de estudios in vitro de Alprazolam sugieren una posible interacción con sertralina y paroxetina; y el mismo tipo de estudios con otras benzodiazepinas sugieren posible interacción con ergotamina, amiodarona, nicardipina, nifedipina y ciclosporina.

Deberá tenerse precaución al administrar Alprazolam concomitantemente con alguna de las drogas antes mencionadas.





Embarazo y lactancia

En diferentes estudios se ha observado un aumento en el riesgo de malformaciones congénitas asociadas al tratamiento con benzodiazepinas durante el primer trimestre del embarazo. Debido a que el uso de estos fármacos raramente es cuestión de urgencia, debe evitarse el empleo de Alprazolam durante este período de tiempo.

Si **Tranquinal Sublingual** se prescribe a una mujer que pudiera quedar embarazada durante el tratamiento, se le recomendará que a la hora de planificar un embarazo o de detectar que está embarazada, contacte con su médico para proceder a la retirada del tratamiento.

Si, por exigencia médica, se administra **Tranquinal Sublingual** durante una fase tardía del embarazo, o a altas dosis durante el parto, es previsible que puedan aparecer efectos sobre el neonato como hipotermia, hipotonía y depresión respiratoria moderada.

Los niños nacidos de madres que toman benzodiazepinas de forma crónica durante el último período de embarazo pueden desarrollar dependencia física, pudiendo desencadenarse un síndrome de abstinencia en el período post-natal.

Debido a que las benzodiazepinas se excretan por la leche materna, su uso está contraindicado en madres lactantes.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinarias

Dependiendo de la dosis y sensibilidad individual, **Tranquinal Sublingual** puede disminuir la atención, alterar la capacidad de reacción y la función muscular, producir somnolencia, amnesia o sedación, especialmente al inicio del tratamiento o después de un incremento de la dosis. No se aconseja conducir vehículos ni manejar maquinaria cuya utilización requiera especial atención o concentración, hasta que se compruebe que la capacidad para realizar actividades no queda afectada.

Los períodos de sueño insuficientes pueden incrementar el deterioro del estado de alerta.

Cuando se toma Alprazolam en combinación con alcohol, el efecto sedante puede potenciarse.

Advertencia sobre excipientes

Lactosa

Por contener lactosa no debe ser administrado a los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia de lactasa Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa.

Sorbitol / Fructosa

Este medicamento contiene sorbitol y fructosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben usar este medicamento.

Aspartamo

Fenilcetonúricos: este medicamento contiene aspartamo, una fuente de fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas generalmente se observan al comienzo del tratamiento y suelen desaparecer con la administración continuada del tratamiento o tras una reducción de la dosis. En la tabla siguiente se listan las reacciones adversas asociadas con el tratamiento con Alprazolam en los pacientes que participaron en los ensayos clínicos controlados y con la experiencia tras la comercialización, de acuerdo a la clasificación por órganos y sistemas por frecuencia: muy frecuentes (≥1/10); frecuentes (≥1/100, <1/10); poco frecuentes (≥1/1000, <1/100; raras (≥1/10000, < 1/1000); muy raras (<1/10000) y de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).





clasificación	Muy frecuentes ≥ 1/10	Frecuentes > 1/100 a < 1/100	Poco frecuentes ≥ 1/1000 a < 1/100	Raras <u>></u> 1/10000 a_< 1/1000	Muy raras < 1/10000	Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles
Trastornos endócrinos						Hiperpro- lactinemia*
Trastornos del metabolismo y de la nutrición		Apetito disminuido				
Trastornos psiquiátricos		confusio-nal, desorienta- ción, libido disminuida,	ción*, reacción de ira*, agitación*			Hipoma-nía* comporta-miento agresivo*, hostilidad*, pensamien-to anormal* Hiperactividad psicomotora*
Trastornos del sistema nervioso	Sedación, somno- lencia, ataxia, alteración de la memoria,	Alteración del equilibrio, coordina-	Amnesia			Desequili- brio del sistema nervioso autónomo*, distonía*
Trastornos oculares		Visión borrosa				
Trastornos gastrointes- tinales Trastornos hepatobiliares	Estreñi- miento, boca seca	Náuseas				Trastorno gastrointes- tinal* Hepatitis*, función
						hepática anormal*, ictericia*

A Bagó



Trastornos de		Dermatitis*			Angio-
la piel y del					edema*,
tejido					reacción de
subcutáneo					fotosensibi-
					lidad*
Trastornos			Pérdida de		
óseos,			fuerza		
múscoeque-			muscular		
léticos y del					
tejido					
conjuntivo					
Trastornos			Inconti-		Retención
renales y			nencia*		urinaria*
urinarios					
Trastornos del			Menstrua-		
aparato			ción		
reproductor y			irregular*		
de la mama					
Trastornos	Fatiga,				Edema
	irritabi-lidad				periférico*
alteraciones					
en el lugar de					
administra-					
ción					
Exploracio-		Peso dismi-			Presión
nes		nuido, peso			intraocular
complemen-		aumentado			aumentada*
tarias					

^{*} Reacciones adversas identificada tras la comercialización

Eventos adversos emergentes de la discontinuación

Los eventos adversos más comunes que llevaron a la discontinuación y se consideraron relacionados a la droga, en al menos el 1% de los pacientes tratados con Alprazolam, fueron: sedación, somnolencia, disartria, coordinación anormal, deterioro de la memoria, fatiga y depresión.

En muchos de los casos espontáneos reportados de los eventos adversos de la conducta, los pacientes estaban recibiendo en forma concomitante otros psicofármacos y/o eran pacientes con condiciones psiquiátricas comórbidas. Si cualquiera de los eventos mencionados ocurriera, el Alprazolam debería ser discontinuado. Informes aislados publicados que abarcan un pequeño número de pacientes, han sugerido que aquellos pacientes con trastornos de personalidad borderline, antecedentes de comportamiento violento o agresivo, abuso de alcohol o de sustancias, pueden tener el riesgo de padecer dichos eventos. Durante la discontinuación en pacientes con estrés postraumático tratados con Alprazolam, se reportaron irritabilidad, hostilidad y pensamiento obsesivos.

Con el uso de las benzodiazepinas pueden aparecer somnolencia, embotamiento afectivo, reducción del estado de alerta, confusión, fatiga, cefalea, mareo, debilidad muscular, ataxia o diplopía. Estos fenómenos ocurren predominantemente al comienzo del tratamiento y generalmente desaparecen con la administración continuada. Otras



reacciones adversas tales como alteraciones gastrointestinales, cambios en la libido o reacciones cutáneas pueden ocurrir ocasionalmente.

Amnesia

Puede desarrollarse una amnesia antrógrada al utilizar dosis terapéuticas, siendo mayor el riesgo al incrementar la dosis. Los efectos amnésicos pueden asociarse a conductas inadecuadas (Ver "ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES").

Depresión

La utilización de benzodiazepinas puede desenmascarar una depresión pre-existente.

Reacciones psiquiátricas y paradojales

Al utilizar benzodiazepinas o compuestos similares, pueden aparecer reacciones tales como intranquilidad, agitación, irritabilidad, agresividad, delirio, ataques de ira, pesadillas, alucinaciones, psicosis, comportamiento inadecuado y otras alteraciones de la conducta. Dichas reacciones pueden ser severas y aparecen más frecuentemente en niños y ancianos (ver "ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES").

Dependencia

La administración del producto (incluso a dosis terapéuticas) puede conducir al desarrollo de dependencia física: la supresión del tratamiento puede conducir al desarrollo de fenómenos de retirada o rebote (ver "ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES"). Puede producirse dependencia psíquica. Se han comunicado casos de abuso.

SOBREDOSIFICACIÓN

Al igual que ocurre con otras benzodiazepinas, la sobredosis no representa una amenaza vital a no ser que su administración se combine con otros depresores del SNC (incluyendo alcohol).

El manejo clínico de la sobredosis de cualquier medicamento, siempre debe tener en cuenta la posibilidad de que el paciente haya ingerido varios fármacos.

Los síntomas de la sobredosis con Alprazolam son una extensión de sus acciones farmacológicas. La sobredosis con benzodiazepinas se manifiesta generalmente por distintos grados de depresión del SNC, que pueden ir desde somnolencia hasta coma. Los síntomas incluyen somnolencia (adormecimiento), disartria, alteraciones de la coordinación (ataxia), confusión, letargia, hipotonía, hipotensión, depresión respiratoria, raramente coma y muy raramente muerte. Las secuelas serias son raras, a menos que Alprazolam se tome junto con otros fármacos y/o alcohol.

Tras una sobredosis de benzodiazepinas, debe inducirse el vómito (antes de una hora) si el paciente conserva la consciencia o realizarse un lavado gástrico con protección adecuada de las vías respiratorias si está inconsciente. Si el vaciado gástrico no aporta ninguna ventaja, deberá administrarse carbón activado para reducir la absorción. Deberá prestarse especial atención a las funciones respiratoria y cardiovascular si el paciente requiere ingreso en una unidad de cuidados intensivos. El tratamiento de la sobredosis se centrará en restaurar dichas funciones. No se ha determinado la eficacia de la diálisis para contrarrestrar los efectos de la sobredosis. Puede ser de utilidad el flumazenilo, antagonista específico de los receptores para benzodiazepinas, como ayuda para controlar las funciones respiratoria y cardiovascular.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.





PRESENTACIONES

Tranquinal 0,25 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30, 50, 500, 510 y 1000 Comprimidos Sublinguales redondos, color blanco, siendo las tres últimas presentaciones para Uso Hospitalario.

Tranquinal 0,50 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30, 50, 500, 510 y 1000 Comprimidos Sublinguales redondos, ranurados, color blanco, siendo las tres últimas presentaciones para Uso Hospitalario.

Tranquinal 1 Sublingual: Envases conteniendo 10, 15, 25, 30, 50, 500, 510 y 1000 Comprimidos Sublinguales redondos, ranurados, color rosado claro, siendo las tres últimas presentaciones para Uso Hospitalario.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, TRANQUINAL SUBLINGUAL DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó - Información de Productos, Dirección Médica: infoproducto@bago.com.ar - 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.

Prospecto autorizado por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: https://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.



LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.





Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT prospecto prod. TRANQUINAL 0,25 - 0,50 - 1 SUBLINGUAL
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 11 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:50:44 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO VENTA PÚBLICO

Tranquinal 0,25 Sublingual Alprazolam 0,25 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 0,25 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,25 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Rojo 30 Óxido Férrico; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*) Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 10 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



ECHEVERRIA Paula Fernanda CUIL 27177154259 LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

HRYCIUK Nadina Mariana CUIL 27205366208



www.bago.coi	.ar		
Lote Nro.:			
Fecha de Vencimiento:			
Nota: Los env	ses conteniendo 15, 25, 30, 50 Comprimidos Sublinguales, llevarán el mi	sm	
exto.			



Hoja Adicional de Firmas

Allexo
Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT rótulo TRANQUINAL 0,25 SUBLINGUAL.
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:51:23 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO VENTA PÚBLICO

Tranquinal 0,50 Sublingual Alprazolam 0,50 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina
EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 0,50 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,50 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*). (*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 10 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos

Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.





www.bago.com	.ar
Lote Nro.: Fecha de Venc	miento:
Nota: Los enva	ses conteniendo 15, 25, 30, 50 Comprimidos Sublinguales, llevarán el mismo



Hoja Adicional de Firmas

Anexo
Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT rótulo TRANQUINAL 0,50 SUBLINGUAL.
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:51:39 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO VENTA PÚBLICO

Tranquinal 1 Sublingual Alprazolam 1 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina
EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 1 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 1mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Amarillo Óxido Férrico; Estearil Fumarato de Sodio; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 10 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 $^{\circ}$ C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



www.bago.com	ar
Lote Nro.: Fecha de Venc	miento:
Nota: Los enva	ses conteniendo 15, 25, 30, 50 Comprimidos Sublinguales, llevarán el mismo



Hoja Adicional de Firmas Anexo

Anexo
Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT rotulo TRANQUINAL 1 SUBLINGUAL
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica Date: 2021.02.26 17:51:53 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO HOSPITALARIO

Tranquinal 0,25 Sublingual Alprazolam 0,25 mg

Comprimidos Sublinguales

Industria Argentina
EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA Psi. IV



FÓRMULA

Tranquinal 0,25 Sublingual: cada Comprimido Sublingual contiene: Alprazolam 0,25 mg. Excipientes: Carboximetilcelulosa Reticulada; Esencia de Pomelo en Polvo; Aspartamo; Lactosa; Povidona; Estearilfumarato de Sodio; Rojo 30 Óxido Férrico; Celulosa Microcristalina, Debitter (*).

(*)Debitter: Neohesperidina DHC; Dextrosa Monohidratada; Maltodextrina; Sorbitol; Fructosa; Xilitol; Dióxido de Silicio.

Este Medicamento es Libre de Gluten.

Contenido: 500 Comprimidos Sublinguales.

Posología: según prescripción médica.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 $^{\circ}$ C. Mantener en su envase original.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 36.364.



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.





www.bago.cor	n.ar				
Lote Nro.:					
Fecha de Ven	cimiento:				
Nota: Los env	ases conteniendo	510 y 1000 C	Comprimidos S	Sublinguales, 11	evarán el mism
exto.					





Hoja Adicional de Firmas

Anexo
Número:
Referencia: EX-2020-82247587APN-DGA#ANMAT rótulo (UHE) TRANQUINAL 0,25 SUBLINGUAL.
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.