

# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

## Disposición

Número: DI-2018-5411-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES Jueves 24 de Mayo de 2018

Referencia: 1-0047-0000-002411-18-1

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-002411-18-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

#### **CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma SERVIER ARGENTINA S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada VASTAREL LP / TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACION MODIFICADA, TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO 35 mg; aprobada por Certificado Nº 37.068.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

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  $N^{\circ}$  1490/92 y Decreto  $N^{\circ}$  101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

## **DISPONE:**

ARTICULO 1°. – Autorízase a la firma SERVIER ARGENTINA S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada VASTAREL LP / TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACION

MODIFICADA, TRIMETAZIDINA DICLORHIDRATO 35 mg; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2018-17090637-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2018-17090949-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2°. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado Nº 37.068, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y prospectos Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-002411-18-1

Digitally signed by LEDE Roberto Luis Date: 2018.05.24 10:28:31 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Roberto Luis Lede SubAdministrador Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica



## Proyecto de prospecto

## VASTAREL LP TRIMETAZIDINA

# Comprimidos recubiertos de liberación modificada Venta bajo receta Industria Francesa

Composición

Cada comprimido recubierto de liberación modificada contiene:

Trimetazidina diclorhidrato 35,00 mg. Excipientes: Hidrogenofosfato de calcio dihidratado, Hipromelosa, Povidona, Sílice coloidal anhidra, Estearato de magnesio, Macrogol 6000, Recubrimiento rosa 5361 (constituido por: dióxido de titanio (E171), glicerol, hipromelosa, macrogol 6000, óxido de hierro rojo (E172), estearato de magnesio), c.s.

## Acción terapéutica:

Antisquémico.

Codigo ATC: C01EB15

Indicaciones terapéuticas:

Indicado en adultos como terapia adicional para el tratamiento sintomático de pacientes con angina de pecho estable que no están adecuadamente controlados o no toleran terapias antianginosas de primera línea.

# Acción Farmacológica:

Mecanismo de acción

La trimetazidina, al conservar el metabolismo energético de la célula expuesta a la hipoxia o a la isquemia, impide la disminución de la concentración intracelular de ATP. De este modo, garantiza el funcionamiento de las bombas iónicas y de los flujos transmembrana sodio- potasio y mantiene la homeostasis celular.

Trimetazidina inhibe la  $\beta$  -oxidación de los ácidos grasos mediante el bloqueo de la cadena larga 3-cetoacil-CoA tiolasa, lo que aumenta la oxidación de la glucosa. En una célula isquémica, la energía obtenida durante la oxidación de glucosa requiere menos consumo de oxígeno que en el proceso de  $\beta$ -oxidación. La potenciación de la oxidación de la glucosa optimiza los procesos energéticos celulares, manteniendo así el metabolismo energético adecuado durante la isquemia.

Efectos farmacodinámicos

En los pacientes con cardiopatía isquémica, trimetazidina actúa como un agente metabólico, preservando los niveles intracelulares de fosfato de alta energía en el

miocardio. Los efectos antiisquémicos se consiguen sin efectos hemodinámicos concomitantes.

Farm. NAYLA SABBATELLA M.N. 14.763 DIRECTORA TECNICA

IF-2018-17090637 AFFI DERMINATA

1



Eficacia clínica y seguridad

Los estudios clínicos han demostrado la eficacia y seguridad de trimetazidina en el tratamiento de pacientes con angina crónica, ya sea sola o cuando el beneficio de otros medicamentos antianginosos fue insuficiente.

En un estudio aleatorizado con 426 pacientes, doble ciego, controlado con placebo (TRIMPOL-II), la trimetazidina (60 mg/día) administrada junto con metoprolol 100 mg al día (50 mg dos veces al día) durante 12 semanas, mejoró significativamente los parámetros ergométricos de las pruebas de esfuerzo y los síntomas clínicos en comparación con el placebo: duración total del ejercicio +20,1 s, p = 0,023, capacidad total de esfuerzo +0,54 METs, p = 0,001, tiempo hasta la disminución del segmento ST de 1 mm +33,4 s, p = 0,003, tiempo hasta la aparición de la angina de +33,9 s, p <0,001, episodios de angina por semana -0.73, p = 0.014 y consumo de nitratos de acción corta por semana, -0.63, p = 0.032, sin cambios hemodinámicos.

En un estudio aleatorizado con 223 pacientes, doble ciego, controlado con placebo (Sellier), un comprimido de liberación modificada con 35 mg de trimetazidina (dos veces al día) administrado junto con 50 mg de atenolol (una vez al día) durante 8 semanas, produjo un aumento significativo (+34,4 s, p = 0.03) en el tiempo hasta la disminución del segmento ST de 1 mm en las pruebas de esfuerzo, en un sub-grupo de pacientes (n=173), en comparación con el placebo, 12 horas después de tomar el medicamento. Se observó también una diferencia significativa para el tiempo hasta la aparición de la angina de pecho (p=0,049). No se pudieron encontrar diferencias significativas entre grupos para los otros criterios de valoración secundarios (duración total del ejercicio, capacidad total de esfuerzo y criterios de valoración clínicos).

En un estudio aleatorizado, de tres meses, con 1962 pacientes, doble ciego (estudio Vasco) en asociación con atenolol 50 mg/d, se estudiaron dos dosis de trimetazidina (70 mg/d y 140 mg/d) frente a placebo. En la población general; incluyendo tanto pacientes asintomáticos como sintomáticos, trimetazidina no pudo demostrar un beneficio en los criterios de valoración ergométricos (duración total del ejercicio, tiempo hasta la disminución del segmento ST de 1 mm y tiempo hasta la aparición de angina) ni en los criterios de valoración clínicos. Sin embargo, en el subgrupo de pacientes sintomáticos (n=1574) definido en un análisis post-hoc, trimetazidina (140 mg) mejoró significativamente la duración total del ejercicio (+23,8 s versus +13.1 s placebo; p=0,001) y el tiempo hasta la aparición de la angina (+46,3 s versus +32,5 s placebo; p=0,005).

# Propiedades Farmacocinéticas:

- Por vía oral, la concentración máxima se observa a las 5 horas después de la toma del comprimido. Durante 24 horas, la concentración plasmática se mantiene en niveles superiores o iguales al 75% de la concentración máxima durante 11 horas. El estado de equilibrio se alcanza como máximo a las 60

- La ingesta de comidas no modifica las características farmacocinéticas del medicamento.

> Farm. NAYLA SABBATELLA M.N. 14.763 DIRECTORA TÉCNICA IF-2018-17090637-APNODERMHADIMATS.A.



- El volumen de distribución es de 4,8 l/kg, la fijación a proteínas plasmáticas es baja, siendo su valor in vitro del 16%.

- La eliminación de la trimetazidina es principalmente por vía urinaria en

forma de producto no modificado. La vida media de eliminación es de 7 horas en el voluntario sano joven y de

12 horas en personas de más de 65 años.

El clearance total de la trimetazidina es la resultante de un clearance renal mayoritario directamente correlacionado con el clearance de la creatinina y, en menor medida, del clearance hepático que disminuye con la edad.

Pacientes de edad avanzada

En un estudio clínico específico en una población de edad avanzada que recibió una dosis de 2 comprimidos al día de Trimetazidina MR 35 mg al día en 2 tomas, se observó un incremento de la exposición plasmática utilizando un método de farmacocinética poblacional.

Los pacientes de edad avanzada pueden registrar una exposición aumentada a la trimetazidina debido a la disminución de la función renal relacionada con la edad. En un estudio farmacocinético específico en pacientes de edad avanzada (75-84 años) o de edad muy avanzada (≥85 años) se demostró que la insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina entre 30 y 60 ml/mn) aumentó, respectivamente, 1,0 y 1,3 veces la exposición a la trimetazidina en comparación con los pacientes más jóvenes (30-65 años) con insuficiencia renal moderada.

Insuficiencia renal

La exposición a la trimetazidina aumenta, de promedio, 1,7 veces en los pacientes con insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina entre 30 y 60 ml/min) y 3,1 veces en los pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina inferior a 30 ml/min) en comparación con voluntarios sanos con una función renal normal.

No se observó ninguna preocupación relativa a la seguridad en esta población en comparación con la población general.

Población pediátrica

La farmacocinética de la trimetazidina no se ha estudiado en la población pediátrica (<18 años de edad).

Datos de seguridad preclínica

Los estudios sobre toxicidad crónica llevados a cabo por vía oral en perros y en ratas mostraron un buen perfil de seguridad.

El potencial genotóxico se evaluó en estudios in vitro, en los que se incluyó la evaluación del potencial mutágeno y clastógeno, y en un estudio in vivo. Todas las pruebas fueron negativas.

Los estudios de toxicidad para la reproducción en ratones, conejos y ratas no mostraron embriotoxicidad ni teratogenicidad. En ratas, la fertilidad no se vio afectada y no se produjo ningún efecto sobre el desarrollo posnatal

Modo de administración y Posología:

Vía oral.

Según criterio médico.

Farm, NAYLA SABBATELLA.
IF-2018-17090637-APN-DER MAANMAT
DIRECTORA TECNICA
SERVIER ARGENTINA S.A.

página 3 de 7



Posología orientativa: un comprimido por la mañana y otro por la noche, durante las comidas.

El beneficio del tratamiento debe ser evaluado nuevamente después de tres meses y la trimetazidina debe suspenderse en ausencia de respuesta.

Pacientes con insuficiencia renal

En pacientes con insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina [30-60] ml/min), la dosis recomendada es de 1 comprimido de 35 mg por la mañana durante el desayuno.

Pacientes de edad avanzada

Los pacientes de edad avanzada pueden tener mayor exposición a trimetazidina debido a una disminución de la función renal relacionada con la edad. En pacientes con insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina [30-60] ml/min), la dosis recomendada es de 1 comprimido de 35 mg por la mañana durante el desayuno. El ajuste de dosis en los pacientes de edad avanzada se debe realizar con precaución.

## Contraindicaciones:

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

- Enfermedad de Parkinson, síntomas parkinsonianos, temblores, síndrome de piernas inquietas, y otros trastornos del movimiento relacionados.

- Insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina <30 ml/min).

# Advertencias y Precauciones de empleo:

El resultado del tratamiento debe ser evaluado a los tres meses, y en ausencia de la respuesta esperada debe suspenderse la medicación.

Este medicamento no constituye un tratamiento curativo de la angina de pecho. Tampoco está indicado como tratamiento inicial de la angina inestable o del infarto de miocardio, ni en el período prehospitalario, ni durante los primeros días de hospitalización.

En caso de producirse una crisis anginosa, deberá realizarse una nueva evaluación de la arteriopatía coronaria y estudiarse una posible adecuación del tratamiento (tratamiento farmacológico y eventualmente revascularización).

La trimetazidina puede causar o agravar los síntomas parkinsonianos (temblores, acinesia, hipertonía), que se deben investigar regularmente, especialmente en pacientes de edad avanzada. En los casos dudosos, los pacientes deben ser derivados a un neurólogo para que realice las investigaciones pertinentes.

aparición de alteraciones del movimiento tales como síntomas parkinsonianos, síndrome de piernas inquietas, temblores, inestabilidad de la marcha, deben llevar a la retirada definitiva de trimetazidina.

Estos casos tienen una baja incidencia y son normalmente reversibles tras la interrupción del tratamiento. La mayoría de los pacientes se recuperaron en un plazo de 4 meses tras la retirada de la trimetazidina. Si los síntomas parkinsonianos persisten durante más de 4 meses tras la interrupción del tratamiento, se debe solicitar la opinión de un neurólogo.

Pueden producirse caídas, relacionadas con la inestabilidad de la marcha o la hipotensión, en particular en pacientes que estén tomando antihipertensivos (ver reacciones adversas).

> IF-2018-17090637FAPN 45 CRIST DIRECTORA TECNICA SERVIER ARGENTINA F.A.

página 4 de 7



Se debe tener precaución al prescribir trimetazidina a pacientes en los que se espera una mayor exposición:

- Insuficiencia renal moderada (ver posología),

- Pacientes de edad avanzada mayores de 75 años (ver posología).

Niños y Adolescentes:

Este medicamento no debe administrarse a niños menores de 18 años debido a la ausencia de datos de seguridad y de eficacia.

Embarazo:

No se dispone de datos sobre el uso de la trimetazidina en mujeres embarazadas. Los estudios en animales no indican efectos perjudiciales directos o indirectos con respecto a la toxicidad para la reproducción (ver "Datos de seguridad preclínica"). Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de la trimetazidina durante el embarazo.

Lactancia:

Se desconoce si la trimetazidina o sus metabolitos pasan a la leche materna humana. No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/lactantes. La trimetazidina no se debe utilizar durante la lactancia.

Fertilidad:

Los estudios de toxicidad para la reproducción con machos y hembras de rata no han mostrado efectos sobre la fertilidad (ver "Datos de seguridad preclínica").

Efectos sobre la aptitud para conducir vehículos y utilizar máquinas

En los estudios clínicos, trimetazidina no tiene efectos hemodinámicos, sin embargo, en la experiencia post-comercialización se han observado casos de mareos y somnolencia que pueden afectar a la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

## Interacciones medicamentosas:

A la fecha no se han reportado.

## Reacciones adversas:

Respecto à las reacciones adversas asociadas a la trimetazidina y al uso de dicho principio activo, ver también "Advertencias y Precauciones especiales de empleo".

En el siguiente cuadro se incluyen reacciones adversas procedentes de informes espontáneos y de publicaciones científicas.

Las reacciones adversas están incluidas a continuación usando la siguiente convención: muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); frecuentes ( $\geq 1/100$  a <1/10); poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$  a <1/10.00); raras ( $\geq 1/10.000$ ) a <1/10.000); muy raras (<1/10.000) y frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Grupo Sistémico Frecuencia Reacciones adversas

Farm. NAYLA SABBATELDA M.N. 14.763 IF-2018-17090637-APRIFIDER MAANMAT SERVIER ARGENTINA S.A.



		Tufoloog
Trastornos del sistema	Frecuentes	Mareos, cefaleas Síntomas parkinsonianos (temblor,
nervioso	Frecuencia no	
	conocida	acinesia, hipertonía), inestabilidad de
		ia marcha, sinaran
		inquietas, otros trastornos de
	•	movimiento relacionados, normalmente
		reversibles tras la interrupción de
		tratamiento.
	Frecuencia no	Trastornos del sueño (insomnio,
	conocida	somnolencia)
Trastornos del oído y del	No conocida	Vértigo
	140 conjugat	
laberinto		
Trastornos cardiacos	Raras	Palpitaciones, extrasístoles, taquicardi
Trastornos vasculares	Raras	Hipotensión arterial, hipotensión
Lastotuos vascaigies	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	ortostática que puede estar asociada
		con malestar, mareos o caídas, en
		particular en pacientes que toman
		antihipertensivos, rubefacción.
Trastornos gastrointestinales	Frecuentes	Dolor abdominal, diarrea, dispepsia,
The second section of the second seco		náuseas y vómitos
	Frecuencia no	Estreñimiento
	conocida	
Trastornos de la piel y del	Frecuentes	Erupción, prurito, urticaria
tejido	Frecuencia no	Pustulosis exantemática generalizada
subcutáneo	conocida	aguda (PEGA), angioedema
Trastornos generales y	Frecuentes	Astenia
alteraciones en el lugar de		
administración		
Trastornos de la sangre y de	I Frequencia no	Agranulocitosis
sistema linfático	conocida	Trombocitopenia
Sistema innacio	Contocida	Púrpura trombocitopénica
Tractornes honotobiliares	Frecuencia no	
Trastornos hepatobiliares		Hepatitis
	conocida	

# Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación

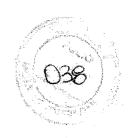
# Sobredosis:

La información disponible relativa a la sobredosis con trimetazidina es limitada. El tratamiento debe ser sintomático.

Farm. NAYLA SABBATELLA M.N. 14 763

IF-2018-17090637-APN-DERN#ANMAT

página 6 de 7



En caso de sobredosis accidental o voluntaria consultar a su médico ó al centro de asistencia toxicológica: Hospital Posadas, tel. 0800-333-0160 / (011) 4658-7777; Hospital Gutiérrez, tel. 0800-444-8694 / (011) 4962-6666/2247; Hospital Pedro de Elizalde, tel. (011) 4300-2115 / (011) 4362-6063 urgentemente e informar el estado del paciente.

Presentación:

Envases de 30, 60 y 100 comprimidos recubiertos de liberación modificada.

Conservación:

Conservar en su envase original a temperatura no mayor de 30°C. No debe utilizarse después de la fecha de su vencimiento indicada en el envase.

# MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº 37068

Elaborado en: Les Laboratoires Servier Industrie - Francia Representante e importador: SERVIER ARGENTINA S.A. Av. del Libertador 5930 8º Piso (C1428ARP) Capital Federal.

Tel: 0800-777-SERVIER (7378437)

Directora Técnica: Nayla Sabbatella (Farmacéutica)

Versión: Fecha de aprobación ANMAT

I'M NAYLA SADBATELL. M.N. 14 /AS OPBRETORN ASSERBATELLA SERVIER ARGENTINOSS. DIRECTORA TÉCNICA IF-2018-1709063 SEADINFIDERAL WANT



# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

## Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número: IF-2018-17090637-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES Miércoles 18 de Abril de 2018

Referencia: prospectos 2411-18-1 Certif 37068.

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE DN: on-GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, o=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564 Date: 2018.04.18 12:33:05 -03'00'

Eduardo Vedovato Técnico Profesional Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica

GDE

DN: cr=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR
0=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou-SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117584
Date: 2018.04.18 12:33:06-03:00'

# Proyecto de Información para el paciente



# INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

# VASTAREL® LP Trimetazidina 35mg Comprimido recubierto de liberación modificada Venta bajo receta Industria Francesa

Composición de Vastarel LP: Cada comprimido recubierto de liberación modificada contiene: Trimetazidina diclorhidrato 35,00 mg. Excipientes: Hidrogenofosfato de calcio dihidratado, Hipromelosa, Povidona, Sílice coloidal anhidra, Estearato de magnesio, Macrogol 6000, Recubrimiento rosa 5361 (constituido por: dióxido de titanio (E171), glicerol, hipromelosa, macrogol 6000, óxido de hierro rojo (E172).

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted y consérvelo. Ante cualquier duda consulte a su médico.

Recuerde que este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos

adversos que no aparecen en este prospecto.

## Contenido del prospecto:

- 1. Qué es VASTAREL LP y para qué se utiliza
- 2. Antes de tomar VASTAREL LP
- 3. Cómo tomar VASTAREL LP
- 4. Posibles efectos adversos
- 5. Conservación de VASTAREL LP
- 6. Información adicional

# 1, ¿QUÉ ES VASTAREL LP Y EN QUÉ CASOS SE UTILIZA?

# OTRO MEDICAMENTO EN CARDIOLOGIA CON EFECTOS ANTIANGINOSOS

Este medicamento está indicado en pacientes adultos, en combinación con otros medicamentos para tratar la angina de pecho (dolor en el pecho causado por enfermedad coronaria).

### 2. INFORMACIONES NECESARIAS ANTES DE TOMAR VASTAREL LP

# No tome nunca VASTAREL LP:

- Si es alérgico a la trimetazidina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (ver composición de **Vastarel LP**).

- Si tiene enfermedad de Parkinson: enfermedad del cerebro que afecta al movimiento (temblores, postura rígida, movimientos lentos y marcha arrastrando los pies, inestabilidad en la marcha).

- Si tiene problemas de riñón graves.

### Tenga cuidado con VASTAREL LP:

Consulte a su médico antes de empezar a tomar VASTAREL LP.

No utilizar este medicamento durante el embarazo o la lactancia. Si durante el tratamiento, usted descubre que está embarazada, consulte a su médico ya que sólo él puede evaluar la necesidad de continuarlo.

Este medicamento no es un tratamiento curativo de la angina de pecho ni un tratamiento inicial de la angina de pecho inestable. Tampoco constituye un tratamiento del infarto de miocardio.

IF-2018-17090949 APPLIDERM#ANMAT

En caso de producirse una crisis anginosa, deberá informárselo a su médico. Es posible que le pidan nuevos exámenes y que se modifique el tratamiento.

Este medicamento puede causar o empeorar síntomas tales como temblores, postura rígida, movimientos lentos y marcha arrastrando los pies, inestabilidad en la marcha, especialmente en pacientes de edad avanzada, los cuales deben ser investigados y notificados a su médico, quien podria reconsiderar el tratamiento.

Pueden producirse caídas tras una bajada de tensión arterial o de trastorno del equilibrio (ver descripción de los efectos adversos).

#### Niños:

VASTAREL LP no está recomendado en niños menores de 18 años.

#### Toma de otros medicamentos:

Si usted toma o ha tomado recientemente otro medicamento, incluido un medicamento obtenido sin receta, hable con su médico

#### **Embarazo**

Es preferible no utilizar este medicamento durante el embarazo. Si durante el tratamiento usted descubre que está embarazada, consulte a su médico.

## Lactancia

En ausencia de datos sobre el paso a la leche materna, Vastarel LP no debe utilizarse durante la lactancia.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

# Conducción y uso de máquinas:

Este medicamento puede causar mareo y somnolencia que pueden afectar su capacidad para conducir o utilizar maquinaria.

#### 3. ¿CÓMO TOMAR VASTAREL LP?

Siga exactamente las instrucciones de administración de VASTAREL LP indicadas por su médico. Consulte a su médico si tiene dudas.

Vía oral.

Los comprimidos deben ingerirse con un vaso de agua, durante las comidas.

La dosis recomendada de VASTAREL LP es 1 comprimido dos veces al día durante las comidas por la mañana y por la noche.

Si tiene problemas de riñón o es mayor de 75 años, su médico puede ajustar la dosis recomendada.

## Si ha tomado una mayor cantidad de VASTAREL LP que la debida:

Consulte inmediatamente con un médico.

# Si se ha olvidado de tomar VASTAREL LP:

Volver a empezar el tratamiento normalmente.

No tome doble dosis para compensar la simple dosis que ha olvidado de tomar.

#### 4. ¿CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS?

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

Farm. NAYLA SABBATELLA
M.N. 14 742
IF-2018-17090949-APREDERMIANMAT

página 2 de 4

Frecuentes (que afecta a entre 1 y 10 de cada 100 personas): Mareo, dolor de cabeza, dolor abdominal, diarrea, indigestión, sensación de mareo, vómito erupción en la piel, picor, urticaria y sensación de debilidad.

Raros (que afecta a entre 1 y 10 de cada 10.000 personas):

Latidos rápidos o irregulares del corazón (también llamados palpitaciones), latidos adicionales del corazón, latido acelerado del corazón, bajada de la tensión arterial al ponerse de pie que causa mareo, desvanecimientos o desmayos, malestar general (generalmente Indisposición), mareo, caídas, rubefacción.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): Síntomas extrapiramidales (movimientos inusuales, incluyendo manos y dedos temblorosos, movimientos de torsión del cuerpo, marcha arrastrando los pies y rigidez de brazos y piernas), generalmente reversibles después de la interrupción del tratamiento.

Trastornos del sueño (dificultad para dormir, somnolencia), estreñimiento, erupción en la piel generalizada grave con enrojecimiento y ampollas, hinchazón de la cara, labios, boca, lengua o garganta que puede causar dificultad al tragar o respirar.

Reducción grave del número de células blancas de la sangre que aumenta la probabilidad de padecer infecciones, disminución de plaquetas de la sangre, lo que aumenta el riesgo de sangrado o de cardenales.

Enfermedad del hígado (náuseas, vómitos, pérdida del apetito, malestar general, fiebre, picazón, coloración amarillenta de la piel y ojos, heces de color claro, orina de color oscuro).

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

#### Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### 5. ¿CÓMO CONSERVAR VASTAREL LP?

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilizar VASTAREL LP después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

Condiciones de almacenamiento: temperaturas no mayores a 30°C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. INFORMACIÓN ADICIONAL

## Aspecto del producto VASTAREL LP y contenido del envase:

Este medicamento se presenta bajo la forma de comprimido recubierto de liberación modificada.

Presentaciones: envases de 30, 60 y 100 comprimidos.

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº 37068

Blad is see decamposade out o

Elaborado en: Les Laboratoires Servier Industrie - Francia Representante e importador: SERVIER ARGENTINA S.A.

Av. del Libertador 5930 8º Piso (C1428ARP) Capital Federal.

Farm, NAYLA CABBATELLA M.N. 14.763 DIRECTORA IF-2018-17090949-APN 4DBRM#A

página 3 de 4

Tel: 0800-777-SERVIER (7378437) Directora Técnica: Nayla Sabbatella (Farmacéutica)

Versión: Fecha de aprobación ANMAT

Farm. NAMA SABBATELLA M.N. 14 63 DIRECTORA TECNICA IF-2018-17090949-574 FINERMANNIMAT



# República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

## Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número: IF-2018-17090949-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES Miércoles 18 de Abril de 2018

Referencia: inf pacientes 2411-18-1 Certif 37068

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 4 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, c=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564 Date: 2018.04.18 12:33:42 -03'00'

Eduardo Vedovato
Técnico Profesional
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica