



"2016 – Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° **11217**

BUENOS AIRES, **11 OCT 2016**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-011114-16-6 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.I. y A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada LICUAGEN / CILOSTAZOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, CILOSTAZOL 50 mg – 100 mg; aprobada por Certificado N° 50.803.

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 los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la



"2016 – Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° = 11217

Disposición ANMAT N° 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

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° 1490/92 y Decreto N° 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 1º. - Autorízase el cambio de prospectos e información para el paciente presentado para la Especialidad Medicinal denominada LICUAGEN / CILOSTAZOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, CILOSTAZOL 50 mg - 100 mg; aprobada por Certificado N° 50.803 y Disposición N° 2063/03, propiedad de la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.I. y A., cuyos textos constan de fojas 17 a 31, para los prospectos y de fojas 33 a 47, para la información para el paciente.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° = **11217**

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT N° 2063/03 los prospectos autorizados por las fojas 17 a 21 y la información para el paciente autorizada por las fojas 33 a 37, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán el Anexo de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 50.803 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 4º. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los prospectos e información para el paciente y Anexos, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-011114-16-6

DISPOSICIÓN N° = **11217**

Jfs


Dr. ROBERTO LEGIDO
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° 11217 a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 50.803 y de acuerdo a lo solicitado por la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.I. y A., del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s: LICUAGEN / CILOSTAZOL, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, CILOSTAZOL 50 mg - 100 mg.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 2063/03.

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-010191-02-5.

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA	MODIFICACION AUTORIZADA
Prospectos de información para el paciente.	Anexo de Disposición N° 2063/03.	Prospectos de fs. 17 a 31, corresponde desglosar de fs. 17 a 21. Información para el paciente de fs. 33 a 47, corresponde desglosar de fs. 33 a 37.-

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.



"2016 - Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM
a la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F.I. y A., Titular del Certificado de
Autorización N° 50.803 en la Ciudad de Buenos Aires, a los
días....., del mes de..... **11 OCT 2016**

Expediente N° 1-0047-0000-011114-16-6

DISPOSICIÓN N° = **11217**

Jfs



Dr. ROBERTO LEÓN
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

PROYECTO DE PROSPECTO
LICUAGEN, Cilostazol, Comprimidos

-11217

11 OCT 2018

LICUAGEN®
Cilostazol 50 mg
Cilostazol 100 mg

Comprimidos

Industria Argentina

Venta Bajo Receta

COMPOSICIÓN

Cada comprimido de LICUAGEN® 50 mg contiene: Cilostazol 50 mg.

Excipientes: almidón pregelatinizado, glicolato de almidón sódico estearato de magnesio, celulosa microcristalina.

Cada comprimido de LICUAGEN® 100 mg contiene: Cilostazol 100 mg.

Excipientes: almidón pregelatinizado, glicolato de almidón sódico, estearato de magnesio, celulosa microcristalina.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Licuagen® es un agente antiagregante plaquetario y vasodilatador periférico. Código ATC: B01A.

INDICACIONES

Licuagen® está indicado para el tratamiento de los síntomas isquémicos de los miembros (úlceras, dolor, claudicación intermitente, sensación de frío) debidos a enfermedad arterial oclusiva crónica.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Acción farmacológica.

Mecanismo de acción. Licuagen® produce su efecto vasodilatador y antiagregante plaquetario a través de la inhibición específica de la enzima fosfodiesterasa tipo III de AMP cíclico (AMPc — PDE tipo III), con la que disminuye la degradación del AMPc y provoca el aumento de los niveles de AMPc en el músculo liso vascular y plaquetas.

Efecto antiagregante plaquetario.

In vitro, cilostazol inhibe la agregación plaquetaria inducida por ADP, colágeno, ácido araquidónico o epinefrina, como así también la agregación secundaria de plaquetas humanas, inducida por ADP o epinefrina. En pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica, cilostazol administrada por vía oral previene la agregación plaquetaria inducida por ADP, colágeno, ácido araquidónico o epinefrina. El efecto antiagregante aparece rápidamente y no disminuye con la administración prolongada. Luego de la suspensión de la droga, la agregación plaquetaria regresa a los niveles basales entre 48 y 96 horas a medida que disminuye la concentración plasmática de cilostazol, sin que se observe fenómeno de rebote.

Efecto vasodilatador. En pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica de los miembros, se ha demostrado mediante pletismografía que cilostazol incrementa el flujo sanguíneo a nivel del tobillo y la pantorrilla del miembro isquémico. Estudios de termografía han evidenciado la elevación de la temperatura y el flujo sanguíneo de las extremidades en pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica de los miembros.

Farmacocinética

La farmacocinética del cilostazol y de sus dos metabolitos principales es similar en personas sanas y en pacientes con enfermedad vascular periférica.

Cilostazol se absorbe luego de la administración oral. La administración junto con una comida rica en grasas aumenta la C_{máx} aproximadamente un 90% y el ABC un 25%.

Lab. ELEA S.A. SACIFSA
Dra. Mariana Bernardino Baduy
APROBADA
DNI 29.378.923

Lab. ELEA S.A. SACIFSA
Dra. Juliana M. Durán
DNI 29.378.923
Co - Directora Técnica
M.A. 15.693

El cilostazol circula en el plasma unido a proteínas, predominantemente a la albúmina en un 95—98%.

El cilostazol es eliminado fundamentalmente por metabolismo y posterior excreción urinaria de los metabolitos. Las principales isoenzimas involucradas en este metabolismo son CYP3A4 y, en menor medida, CYP2C19. Dos metabolitos son activos, uno de ellos posee por lo menos el 50% de la actividad farmacológica del Cilostazol. Cilostazol y sus metabolitos activos tienen una vida media de eliminación aparente de 11-13 horas.

Los parámetros farmacocinéticos no se alteran en función del sexo o la edad, incluso en pacientes ancianos, ni en pacientes con enfermedad hepática leve. En pacientes con insuficiencia renal severa existe un clearance disminuido de 4'-trans-hidroxilcilostazol, por lo que deberá tenerse en cuenta al administrar cilostazol en estos pacientes (ver Posología).

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

La dosis recomendada de Licuagen® en adultos es de 100 mg dos veces al día, a intervalos regulares, por vía oral. Es conveniente que la dosis sea ingerida una hora antes o bien 2 horas después del desayuno o la cena.

Los pacientes pueden responder al tratamiento entre las 2 y 4 semanas de iniciado el tratamiento, pero puede necesitarse un tratamiento durante 12 semanas antes de que se observen efectos beneficiosos.

Debe considerarse el iniciar el tratamiento con 50 mg cada 12 horas, o disminuir la dosis a 50 mg cada 12 horas, en los siguientes casos:

- administración simultánea de fármacos inhibidos del CYP3A4 como eritromicina, diltiazem, ketoconazol e itraconazol, o inhibidores del CYP2C19 como omeprazol (ver Interacciones).
- Pacientes con insuficiencia renal severa (clearance de creatinina < 25 ml/ mm).

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida o sospechada a alguno de los componentes.

Cilostazol y varios de sus metabolitos son inhibidores de la fosfodiesterasa III. Varios fármacos con este efecto farmacológico han causado un descenso de la sobrevida comparado con placebo en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva clase III-IV. Cilostazol ELEA está contraindicado en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva de cualquier tipo y severidad.

Se contraindica el uso de LICUAGEN en los siguientes pacientes:

- Pacientes con cuadros hemorrágicos, tales como hemofilia, aumento de la fragilidad capilar, hemorragia digestiva, hemorragia del tracto urinario, hemoptisis, y hemorragia vítrea, y otros sangrados mayores.
- Mujeres embarazadas o con posibilidades de embarazarse y mujeres en período de lactancia (Véase **PRECAUCIONES**)

ADVERTENCIAS

En las siguientes circunstancias el cilostazol deberá ser utilizado bajo control estricto: pacientes con tendencia al sangrado, pacientes en tratamiento con anticoagulantes (acenocumarol, warfarina, heparina, etc.), agentes antiagregantes plaquetarios (aspirina, ticlopidina, etc.) o trombolíticos (estreptoquinasa, uroquinasa, altaplaste), así como en pacientes con insuficiencia hepática o renal severas.

Debido a su mecanismo de acción, el cilostazol puede producir palpitaciones, taquicardia, taquiarritmias y/o hipotensión. El aumento de la frecuencia cardíaca por la administración de cilostazol es de aproximadamente 5 a 7 latidos por minuto. En pacientes con antecedentes de cardiopatía isquémica puede inducir angina de pecho o infarto de miocardio, por lo que este tipo de pacientes deben estar estrechamente vigilados durante el tratamiento.

Lab. ELEA SACIFYA
Dra. María Berta Belay
ADSCRIPCIÓN
D.N.I. 29.378.525

Lab. ELEA SACIFYA
Dra. J. J. Durán
Farm. S. S. S. S.
Co - Gerencia Técnica
M.N. 15.693

PRECAUCIONES

Embarazo: El uso de cilostazol en embarazadas o mujeres con posibilidad de embarazo está formalmente contraindicado, ya que se ha observado en animales de experimentación el descenso en el peso de los neonatos, así como el incremento en la incidencia de malformaciones cardiovasculares, renales y esqueléticas.

Lactancia: Las mujeres en tratamiento con cilostazol deben evitar el amamantamiento ya que en animales de experimentación se ha detectado el pasaje de droga a la leche materna.

Uso pediátrico: No se aconseja el uso de cilostazol en niños pues su eficacia y seguridad no ha sido establecida en este grupo etario.

Uso en ancianos: Los estudios farmacocinéticos no han mostrado efecto de la edad en el metabolismo, distribución y eliminación de cilostazol.

Interacciones medicamentosas:

Aspirina: estudios de coadministración de cilostazol y aspirinas durante corto plazo sugieren que no hay interacciones clínicamente significativas entre ambas drogas. No se observó efecto aditivo o sinérgico sobre la agregación plaquetaria o alteraciones en los parámetros de la coagulación.

Warfarina: cilostazol no altera el metabolismo ni la farmacodinamia de la warfarina (tiempo de protrombina, KPTT, etc.) en estudios a dosis única. Aún no hay datos disponibles en condiciones de administración prolongada.

Clopidogrel: no existe información con respecto a eficacia y seguridad del uso concomitante de cilostazol y clopidogrel.

Omeprazol: la coadministración con omeprazol no altera el metabolismo del cilostazol, pero la exposición sistémica al metabolito 3,4-dehidro-cilostazol aumenta un 69 % probablemente debido a la potente inhibición de la isoenzima CYP2C19 por el omeprazol (ver Posología).

Eritromicina: La inhibición del metabolismo del cilostazol por la eritromicina incrementa el área bajo la curva del cilostazol y del 4'-trans-hidroxi-cilostazol un 73 y 14% respectivamente (ver Posología).

Diltiazem: La coadministración con diltiazem incrementa aproximadamente un 50 % la concentración de cilostazol (ver Posología).

Inhibidores del citocromo P-450: si bien no se han descrito interacciones específicas, cilostazol deberá administrarse con precaución y a la mitad de la dosis recomendada, en pacientes que toman simultáneamente inhibidores de amplio espectro del citocromo P-450, tales como ketoconazol, eritromicina, fluoxetina, etc.

Dado que el jugo de pomelo inhibe la fracción CYP3A4 de la citocromo P450, se deberá evitar el consumo de jugo de pomelo en los pacientes que reciban LICUAGEN.

La coadministración de cilostazol con inhibidores fuertes o moderados de la CYP3A4 como ketoconazol, itraconazol, diltiazem, eritromicina, entre otros o con inhibidores moderados de la CYP2C19 como ticlopidina, fluconazol, omeprazol, incrementa las concentraciones plasmáticas de cilostazol y su actividad farmacológica total.

Consecuentemente para los pacientes que reciben concomitantemente medicamentos inhibidores de la CYP3A4 ó de la CYP2C19 la dosis recomendada de cilostazol es de 50 mg dos veces por día.

REACCIONES ADVERSAS

Hemorragias: se ha descrito la aparición de hemorragias subcutáneas, y raramente epistaxis, hematuria, hemorragias gastrointestinales, cerebrales e intraoculares. En estos casos debe suspenderse la administración de cilostazol e indicar el tratamiento apropiado.

Hipersensibilidad: ocasionalmente pueden aparecer erupciones cutáneas. Raramente se ha descrito la aparición de prurito. Cuando ocurren estos efectos debe suspenderse la administración de cilostazol.

Neurológicos: cefaleas, mareos, ocasionalmente vértigo, insomnio o somnolencia. En estos casos

Lab. ELEA SACIYA
Dra. María Bernarda Belay
APODERADA
D.N.I. 29.378.925

L. S. S. S. S. S. S.
Dra. J. J. J. J. J. J.
Co. Co. Co. Co. Co. Co.
MN 2.0.3

deben tomarse medidas apropiadas tales como disminuir la dosis de cilostazol. En algunos pacientes sensibles, y cuando el tratamiento se inicia con dosis de 100 mg cada 12 horas, puede observarse cefalea que desaparece espontáneamente en 1 a 2 semanas. Este inconveniente suele evitarse iniciando el tratamiento con dosis menores (50 mg cada 12 horas) y aumentando posteriormente la misma luego de 2 a 4 semanas.

Cardiovasculares: ocasionalmente se han descrito palpitaciones, taquicardia, rubefacción y sensación de acaloramiento. Además se han informado casos de fibrilación auricular, extrasístoles auriculares y ventriculares. Raramente se ha informado aumento de la presión arterial. En estos casos deben tomarse medidas apropiadas tales como la reducción de la dosis de cilostazol.

Gastrointestinales: ocasionalmente se ha descrito malestar abdominal, náuseas, vómitos, anorexia, diarrea y distensión abdominal.

Hepáticas: se han descrito aumentos ocasionales de transaminasas (TGO, TGP) e ictericia.

Renales: raramente se ha observado aumento de las cifras de urea, uricemia y creatininemia.

Otros: muy raramente se ha descrito la aparición de neumonitis intersticial eosinófila, anemia, leucopenia, plaquetopenia, fiebre y aumento de la glucemia.

Notificación de sospecha de reacciones adversas: es importante notificar sospecha de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación riesgo / beneficio del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar sospecha de reacciones adversas a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia al siguiente link:

http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevos/indexhtml

SOBREDOSIFICACIÓN

La información acerca de la sobredosis aguda con cilostazol en humanos es limitada. Los signos y síntomas de una sobredosis aguda podrían ser: cefalea severa, hipotensión, diarrea, taquicardia y arritmias cardíacas. Debido a que el cilostazol se une extensamente a las proteínas plasmáticas, es improbable que la droga pueda ser removida por hemodiálisis o diálisis peritoneal. En caso de sobredosis, el tratamiento, que debe iniciarse sin demoras, es sintomático y de sostén.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247

- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

- Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Para otras consultas:

Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea 0800-333-3532

PRESENTACIONES

Envases conteniendo 20, 30 y 40 comprimidos.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar entre 15 y 30 °C.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS EN SU ENVASE ORIGINAL Y FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Lab. ELEA SACIFYA
Dra. María Bernarda Belay
APODEBADA
D.N.I. 29.378.925

Lab. ELEA SACIFYA
Dra. Mariana M. Durán
Co. Farmacéutica
C.N. 15.693

PROYECTO DE PROSPECTO
LICUAGEN, Cilostazol, Comprimidos


Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 50.803
Laboratorio Elea S.A.C.I.F. y A., Sanabria 2353, CABA.
Dir. Tec.: Fernando G. Toneguzzo, Farmacéutico.

11217

Última revisión:..... Disp. N°



Lab. ELEA SACIFyA
Dra. María Bernarda Belay
APODERADA
D.N.I. 29.378.925



Lab. ELEA SACIFyA
Dra. Inés M. Durán
Farmacéutica
Co-Directora Técnica
M.N. 15.693





INFORMACION PARA EL PACIENTE

LICUAGEN, Cilostazol, Comprimidos

**LICUAGEN
CILOSTAZOL**

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea atentamente esta información antes de comenzar a utilizar este medicamento. Conservar este prospecto. Puede necesitar leerlo nuevamente.

Si tiene preguntas adicionales, consulte con su médico de cabecera.

Este medicamento ha sido prescrito para Ud., no lo comparta con otros. Podría perjudicarlos, aún cuando los síntomas sean los mismos que los suyos.

Si alguno de los efectos adversos se hace importante o si Ud. nota cualquier efecto colateral que no esté documentado en este prospecto, por favor hacerlo saber a su médico.

Contenido del prospecto

1. Qué es LICUAGEN y para qué se utiliza.
2. Antes de usar LICUAGEN.
3. Cómo tomar LICUAGEN.
4. Cuáles son los posibles efectos adversos de LICUAGEN.
5. Conservación de LICUAGEN.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es LICUAGEN y para qué se utiliza

LICUAGEN contiene el principio activo Cilostazol pertenece a los medicamentos vasodilatadores arteriales que disminuyen la actividad coagulante de ciertos elementos de la sangre denominadas plaquetas.

Se utiliza para tratar los síntomas que ocurren por la disminución de la circulación arterial en las extremidades (en general debidas a obstrucciones): dolor al caminar, frialdad en las piernas, úlceras arteriales, entre otros.

2. Antes de usar LICUAGEN.

No debe tomar LICUAGEN

- Si es alérgico a Cilostazol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si tiene problemas crónicos del corazón conocido como insuficiencia cardíaca.
- En el caso de que tenga alguna enfermedad que lo predisponga a sangrar.

Página 1 de 5

5

Lab. ELEA S.A. C.A.
Dra. Jimena A. Durán
F.O. 1000
C.O. - C. Tecnológica
M.N. 15.693

Lab. ELEA SACIFYA
Dra. Marly Bernardo Belay
APODERADA
D.N. 129.378.925

- Si está embarazada o amamantando.

Tenga especial cuidado con LICUAGEN

Si tiene algún problema grave del corazón por falta de irrigación sanguínea como la angina de pecho o el infarto de miocardio.

Si tiene algún trastorno relativo a la presión arterial.

Si padece de enfermedades avanzadas del hígado o de los riñones.

Si está tomando medicamentos que afectan la coagulación de la sangre como la aspirina o el clopidogrel ya que puede incrementar el riesgo de sufrir hemorragias.

Uso de LICUAGEN con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Los siguientes medicamentos pueden incrementar el riesgo de producir hemorragias o sangrado:

- Ácido acetilsalicílico (aspirina).
- Clopidogrel.
- Algún anticoagulante (como por ej. acenocumarol, warfarina, rivaroxaban, dabigatrán, o heparina).

En este caso es probable que el médico deba controlarlo frecuentemente.

Otros medicamentos pueden interferir con LICUAGEN cuando se consumen conjuntamente incrementando los efectos secundarios o disminuyendo su eficacia. Estos son:

- Algunos antibióticos como la eritromicina, claritromicina y rifampicina.
- Medicamentos para tratar las infecciones producidas por hongos como el Ketoconazol.
- Medicamentos para tratar la acidez estomacal como el omeprazol.
- Medicamentos para tratar el colesterol elevado como la lovastatina, simvastatina y atorvastatina.
- Medicamentos para tratar la epilepsia como la fenitoína y la carbamacepina.
- Medicamentos para tratar la presión alta como el diltiazem.
- Medicamentos fitoterápicos para el tratamiento de la depresión como el hipérico.

Los medicamentos utilizados para tratar la presión arterial elevada pueden incrementar su efecto para bajar la presión. Entre estos se encuentran:

- Los diuréticos como la hidroclorotiazida y la furosemida).
- Los antagonistas del calcio como el verapamilo y la amlodipina.
- Los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) como el lisinopril, enalapril y el ramipril.



- Los antagonistas de los receptores de angiotensina II como el losartán, telmisartán, valsartán, entre otros.
- Los beta bloqueantes como el atenolol, carvedilol, bisoprolol, metoprolol, entre otros.

Es posible que pueda tomar los medicamentos antes mencionados junto a LICUAGEN. Su médico decidirá si es adecuado en cada caso particular.

Toma de LICUAGEN con alimentos, bebidas y alcohol

Es ideal tomar los comprimidos de LICUAGEN 60 minutos antes del desayuno y la cena.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de amantamiento no tome LICUAGEN.

Si está tomando LICUAGEN y queda embarazada informe inmediatamente a su médico.

Conducción y uso de máquinas

LICUAGEN puede causar mareos. Si se siente mareado luego de tomar LICUAGEN no conduzca ni use ninguna máquina sin consultarlo antes con su médico.

3. Como tomar LICUAGEN

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

La dosis recomendada de LICUAGEN en adultos es de 100 mg dos veces al día, a intervalos regulares, por vía oral. Es conveniente que la dosis sea ingerida una hora antes o bien 2 horas después del desayuno o la cena.

Debe considerarse comenzar con dosis más bajas, por ejemplo 50 mg cada 12 horas, en los siguientes casos:

- a) Cuando se está tomando simultáneamente medicamentos que aumentan el efecto del Cilostazol como eritromicina, diltiazem, ketoconazol, itraconazol, omeprazol, entre otros.
- b) Padecimiento de enfermedades crónicas del riñón.

Si olvidó tomar LICUAGEN

Si olvidó una toma de LICUAGEN, no se preocupe. Espere hasta la siguiente dosis y siga tomando el tratamiento con normalidad. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

4,

Lda. ELEA SACIFA
Dra. María Bernarda Belay
APODERADA
D.N.I. 29.378.925

Dr. J. M. B. B. B.
M. B. B. B.

INFORMACION PARA EL PACIENTE

LICUAGEN, Cilostazol, Comprimidos



http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevos/index.html

-11217

5. Conservación de LICUAGEN

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Debe conservar este medicamento entre 15 y 30°C.

6. Contenido del envase e Información adicional

Composición de LICUAGEN

El principio activo es Cilostazol.

Presentaciones de LICUAGEN

LICUAGEN 50 mg. Cada comprimido contiene 50 mg de Cilostazol. Se presenta en envases por 20, 30 y 40 comprimidos.

LICUAGEN 100 mg. Cada comprimido contiene 100 mg de Cilostazol. Se presenta en envases por 20, 30 y 40 comprimidos.

MANTENGASE ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

MANTENER EN EL ENVASE ORIGINAL

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 51.315

LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A., Sanabria 2353, CABA.

Director Técnico: Fernando G. Toneguzzo, Farmacéutico.

Fecha de última Revisión:

Lab. ELEA SACIFyA
Dra. María Bernarda Belay
APODERADA
D.N.I. 29.378.925

Página 5 de 5

Lab. ELEA SACIFyA
Dra. María Bernarda Belay
Córdoba, Argentina
M.N. 15.493