

Empizina®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Empagliflozina. Código ATC: A10BK03

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de Empizina®10 contiene empagliflozina 10 mg.
Cada comprimido recubierto de Empizina®25 contiene empagliflozina 25 mg.
Excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido recubierto.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Hipoglucemiante oral.

PROPIEDADES.

Hipoglucemiante, inhibidor competitivo reversible y selectivo altamente potente del cotransportador de sodio-glucosa tipo 2 (SGLT2).

INDICACIONES.

Empizina® está indicado para el tratamiento de la Diabetes Mellitus tipo 2 en combinación con una dieta balanceada y ejercicio. Tratamiento de la insuficiencia cardíaca crónica sintomática en adultos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La dosis se adaptará al criterio médico y al cuadro clínico del paciente.

Como dosis inicial 1 comprimido de 10 mg o 25 mg de Empizina® cada 24 horas.
La dosis diaria máxima de Empizina® en adultos es de 25 mg en 24 horas.
Puede ser administrado con o sin alimentos.
Se recomienda la ingesta de Empizina® a la misma hora todos los días.

Empizina® puede ser administrada en monoterapia o añadida a otros hipoglucemiantes orales para el tratamiento de la Diabetes Mellitus tipo 2.
En caso de olvido: Si faltan 12 horas o más para la siguiente dosis, tomar Empizina® tan pronto como sea posible. Después, continuar con la dosis a la hora habitual. Si faltan menos de 12 horas para la siguiente dosis, omitir la toma olvidada y proceder con la siguiente administración a la hora habitual.
No tomar dosis doble de Empizina para compensar las dosis olvidadas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

A las dosis recomendadas, el medicamento es generalmente bien tolerado. De manera ocasional pueden presentarse hipoglucemia, hipotensión, cetoacidosis, deshidratación, infecciones micóticas genitales, infecciones del tracto urinario, aumento de la orina y aumento de los niveles de LDL.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental con síntomas de alarma de una hipoglucemia (náuseas, hormigueo o entumecimiento de los labios, la lengua o la mejilla, lipotimia o síncope) acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Empagliflozina puede aumentar el efecto diurético de las tiazidas y de los diuréticos del asa incrementando el riesgo de deshidratación e hipotensión.
La administración concomitante con insulina y secretagogos de insulina como las sulfonilureas incrementa el riesgo de hipoglucemia. Se recomienda ajustar la dosis de estos para minimizar el riesgo mientras dure el tratamiento. Aumenta la excreción renal de litio.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No utilizar en pacientes con Diabetes Mellitus tipo 1. Pacientes con insuficiencia renal terminal o dializados. Administrar con precaución en pacientes mayores de 75 años con predisposición a cetoacidosis diabética, con condiciones cardiovasculares, hipertensos con historial de hipotensión. No se ha establecido la seguridad y eficacia en niños y adolescentes.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original.
Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.
No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.
No repetir el tratamiento sin consultar antes con su médico.
No recomendar este medicamento a otra persona.
Este medicamento debe ser utilizado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas”.

Contactarnos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operador Económico Autorizado (OEA). Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



breskotpharma.com