



CLASE FARMACOLÓGICA.

Pregabalina. Código ATC: N03AX16.

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene:

LAIDEN® 75 Pregabalina 75 mg Excipientes c.s.

LAIDEN® 150 150 mg

FORMA FARMACÉUTICA. Cápsula.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico neuropático.

INDICACIONES.

LAIDEN®75 y LAIDEN®150 están indicados en el tratamiento del dolor neuropático periférico y central, neuralgia posherpética, dolor asociado a neuropatía periférica diabética, fibromialgia, como terapia adjunta de las crisis parciales con o sin generalización secundaria en epilepsia y trastorno de ansiedad generalizada (TAG).

PROPIEDADES.

Pregabalina es un análogo estructural del ácido gamma-aminobutírico (GABA), se une con gran afinidad a la subunidad proteíca alfa-2-delta de los canales de calcio voltaje dependientes en el Sistema Nervioso Central (SNC), disminuye la liberación de neurotransmisores excitadores (como glutamato. noradrenalina y sustancia P).

Pregabalina demuestra acción analgésica central v periférica 4 veces superior a gabapentina.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 75 a 150 mg cada 8 a 12 horas, sin sobrepasar la dosis de 600 mg en 24 horas.

EFECTOS SECUNDARIOS.

Los efectos secundarios más frecuentes incluyen mareos y somnolencia, otros menos frecuentes son cefalea, pérdida de la conciencia, deterioro mental, euforia, irritabilidad, visión borrosa, náuseas, vómitos, flatulencia, insuficiencia cardíaca congestiva en pacientes mayores de 65 años y Síndrome de Stevens Johnson, También puede incluir tumefacción facial.

perioral o de vías respiratorias superiores.

Por su acción central puede provocar en pacientes susceptibles efectos adversos de tipo conductuales y/o psiquiátricos.

De presentarse cualquiera de los efectos secundarios reportar al médico tratante.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano. El tratamiento de la sobredosis de pregabalina debe incluir medidas generales de soporte y puede incluir hemodiálisis si fuese necesario

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

El uso durante el embarazo y la lactancia será según criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Puede tener efecto aditivo en la alteración de la función cognitiva y motora causada por oxicodona. No se han observado interacciones relevantes con fenitoína, ácido valproico, carbamazepina, lamotrigina, gabapentina.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Durante el tratamiento con pregabalina se puede requerir ajuste de la medicación hipoglucemiante.

El tratamiento con pregabalina se ha asociado a mareos y somnolencia, lo cual podría incrementar los casos de caídas accidentales en la población geriátrica. se recomienda precaución al conducir, manipular maquinarias pesadas o realizar alguna otra actividad peligrosa.

El uso inadecuado de este medicamento confiere mayor riesgo cardiovascular.

Se notificaron casos de insuficiencia renal, que remitieron al suspender el tratamiento.

Estudios de poscomercialización recomiendan aiuste de dosis en pacientes mayores de 65 años y con

antecedentes de insuficiencia renal v cardíaca. Se debe tener precaución en pacientes con antecedentes de abuso de neurolépticos.

Si es necesario interrumpir el tratamiento, se debe realizar de forma gradual durante un periodo mínimo de 1 semana. En pacientes con función renal alterada o en tratamiento con hemodiálisis se debe aiustar la dosis.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños. Venta baio receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento.

"Este medicamento debe ser utilizado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica."

"Consultar 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 30 cápsulas





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 Almacenamiento (BPA), 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). Operaciones Bioseguras. Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 v D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la salud y seguridad de nuestros colaboradores en el trabajo.



