

AKATINOL 10MG MERZ - INTI

Memantina Clorhidrato

Neuroprotector

- Caja x 56 comp. rec. (4 blist. x 14 comp. rec.)

COMPOSICIÓN

1 comprimido contiene: clorhidrato de Memantina 10 mg.

INDICACIONES

Tratamiento de alteraciones funciones cerebrales leves y moderados con la sintomatología siguiente: trastornos de la concentración y amnésicos, pérdida de interés e iniciativa, cansancio precoz, autosuficiencia limitada, trastornos de la motricidad en las actividades diarias y estado de ánimo depresivo (síndrome demencia) así como en enfermedades que requieren un aumento de la atención y la vigilancia. Espasticidad cerebral y medular como p.ej. secundaria a lesiones cerebrales infantiles, traumatismos craneoencefálicos, esclerosis múltiple, parálisis transversa, apoplejía. Parkinson y enfermedades parkinsonianas (síndrome de Parkinson).

FORMAS DE APLICACIÓN

La adaptación del paciente se hará en forma individual con una administración gradual lenta al principio del tratamiento. Los comprimidos laqueados deben ingerirse sin masticar y con líquido, con las comidas. La última ingestión debe realizarse, en lo posible, antes de finalizar la tarde.

POSOLOGÍA

Si no se prescribe de otro modo, se recomienda el esquema posológico siguiente:

1- Síntomas cerebrales de origen motor y psíquico (p.ej. síndrome demencial): 1ª semana hasta 5 mg/día = ½ comprimido laqueado; 2ª semana hasta 10 mg/día= 1 comprimido; 3ª semana 15-20 mg/día= 1 ½ comprimidos. Si procede, incrementos semanales de 10 mg hasta 30 mg/día.

2- Trastornos motores de origen central (p.ej. espasticidad): 1ª semana 10 mg/día= 1 comprimido laqueado; 2ª semana 20 mg/día= 2 x 1 comprimido; 3ª semana 20-30 mg/día= 2 – 3 x 1 comprimido. Si procede, incrementos semanales de 10 mg hasta 60 mg.

3- Dosis de mantenimiento en niños: esta dosis es de 0,5 mg/kg de peso corporal y día.

4- Dosis de mantenimiento en pacientes con insuficiencia renal: se debe adaptar igualmente según eficacia clínica y bajo control de la función renal.

Este fármaco puede modificar la capacidad de reacción, por lo que afecta la capacidad para la participación activa en el tráfico rodado o manejo de maquinaria.

CONTRAINDICACIONES

Estados de confusión graves e insuficiencia renal grave así como epilepsia. La administración simultánea de amantadina constituye una contraindicación relativa. Embarazos. No se dispone de experiencia suficiente acerca del uso en el embarazo. La experimentación animal no proporcionó indicios de efectos embriotóxicos/teratogénicos. Lactancia: es probable que la sustancia pase a la leche materna.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Según la dosis administrada, pueden aparecer vértigo, inquietud interna y motora e hiperexcitabilidad, cansancio, tensión cefálica y náuseas. En pacientes pre-dispuestos, se observó una disminución del umbral convulsivo en casos aislados.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

La memantina puede potenciar la acción y los efectos secundarios de los barbitúricos, neurolepticos, anticolinérgicos, L-dopa y agonistas dopaminérgicos (p.ej. bromocriptina) y amantadina (también para la prevención de la gripe). La administración simultánea de dantrolen o baclofeno puede modificar sus efectos, por lo que se debe adaptar la dosis.