

ENALTEN ^{SAVAL}

Maleato de enalapril

Inhibidor de la ECA hipotensor

- 5 mg. comp. caja x 30
- 10 mg. comp. caja x 30
- 10 mg. x 100 comp.
- 20 mg. comp. caja x 30

COMPOSICIÓN

Cada comprimido ranurado contiene: Enalapril maleato 5 mg, 10 mg ó 20 mg.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

ENALTEN es inhibidor de la enzima convertidora de angiotensina (ECA), ejerce su acción antihipertensiva por bloqueo del sistema renina-angiotensina-aldosterona.

INDICACIONES

Hipertensión arterial esencial, Insuficiencia cardíaca, hipertensión renovascular.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

Hipertensión arterial: Se debe iniciar el tratamiento con la menor dosis posible, como en toda terapia antihipertensiva. Dosis inicial: 5 mg al día, en una sola toma. Esta dosis se debe incrementar gradualmente hasta obtener el efecto deseado. (Generalmente esto ocurre entre 10 a 40 mg/día). La dosis máxima recomendada de ENALTEN es 40 mg/día. Insuficiencia cardíaca: dosis inicial: 2,5 mg/día. Esta dosis deberá ser incrementada hasta obtener el efecto terapéutico deseado generalmente esto ocurre entre 5 a 40 mg/día. En insuficiencia renal, la dosis debe ajustarse según clearance de creatinina: Clearance entre 30-80 mL/min: 2,5 mg. Clearance entre 10-30 mL/min: 2,5 mg, bajo supervisión médica directa. Clearance menor a 10 mL/min: (pacientes en diálisis), puede administrarse la dosis habitual los días de hemodiálisis. Los días en que no esté en diálisis, la dosis deberá corregirse de acuerdo a la respuesta antihipertensiva.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a enalapril, embarazo, lactancia, anuria, hipersensibilidad a derivados de sulfonamidas. Angioedema relacionado a tratamiento previo con inhibidor ECA.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En pacientes hipovolémicos y con terapia diurética, la primera dosis de ENALTEN puede inducir hipotensión a las 2-6

horas post-administración. Se aconseja en estos casos suspender los diuréticos a lo menos tres días antes de iniciar la terapia y administrar una dosis inicial de ENALTEN de 2,5 mg que podrá ser aumentada a 5 mg al día siguiente si no hay efectos adversos. En caso de insuficiencia renal, la dosis debe ser ajustada según clearance de creatinina (ver posología). En pacientes con hipertensión con estenosis arterial renal uni o bilateral. Pacientes diabéticos.

REACCIONES ADVERSAS

Se ha descrito hipotensión, taquicardia y dolor del pecho, sensación de mareos, fatiga, calambres musculares, tos.

INTERACCIONES

La adición de un diurético produce sinergia antihipertensiva.

SOBREDOSIFICACIONES

La ingestión de altas dosis puede producir hipotensión, reversible con la infusión intravenosa de suero salino.

ALMACENAJE

Almacenar por debajo de los 30°C. Protegido de la luz y la humedad.

PRESENTACIÓN

Envases con 30 comprimidos ranurados de 5 mg, 10 mg y 20 mg, en envase blister hermético, doble capa metálica. Enaliten 10 mg caja x 100 comprimidos

ENALTEN D ^{SAVAL}

Maleato de enalapril, Hidroclorotiazida (ME)

Diurético hipotensor inhibidor de la ECA

- Comp. caja x 30

COMPOSICIÓN

Enaliten-D 10/25: cada comprimido ranurado contiene Enalapril maleato 10 mg hidroclorotiazida 25 mg.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

El efecto antihipertensivo de la asociación enalapril/hidroclorotiazida radica en la complementariedad del mecanismo de acción de ambas drogas. La acción de enalapril está dada por la inhibición ECA, la acción de hidroclorotiazida predominantemente es por vía natriuresis. A la sinergia de acción, se suma la conservación de Potasio: el efecto antialdosterónico de enalapril tiende a contrarrestar la acción kaliurética de hidroclorotiazida.

INDICACIONES

Hipertensión arterial refractaria a monoterapia con enalapril, insuficiencia cardíaca; hiperten-

sión renovascular, hipertensión esencial.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

ENALTEN-D 10/25: Un comprimido al día preferentemente en la mañana.

CONTRAINDICACIONES

No administrar a pacientes anúricos o con enfermedad renal severa. No administrar durante embarazo o lactancia, ni a pacientes con hipersensibilidad a alguno de sus componentes o a drogas derivadas de sulfonamidas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Usar con precaución en pacientes con enfermedad renal, ya que se puede precipitar azotemia. Usar con precaución en pacientes con función hepática alterada. Se han descrito epiSodios de hipersensibilidad en pacientes con antecedentes de alergia o asma bronquial. Evitar su uso en pacientes hipovolémicos.

REACCIONES ADVERSAS

En raras ocasiones se han observado mareos, cefaleas, náuseas, así como reacciones de fotosensibilidad, púrpura, reacciones anafilácticas, hipotensión ortostática.

INTERACCIONES

Asociado con otros antihipertensivos se puede producir una sinergia mayor. Administrar con precaución en conjunto con retenedores de Potasio o suplementos de Potasio. No administrar en conjunto con Litio. Alcohol, barbitúricos y otros depresores, pueden aumentar la posibilidad de hipotensión ortostática.

SOBREDOSIFICACIONES

La ingestión de altas dosis puede exacerbar las reacciones adversas descritas. Así como depresión cardiovascular y respiratoria moderada.

ALMACENAJE

Almacenar por debajo de los 30°C. Protegido de la luz y la humedad.

PRESENTACIÓN

ENALTEN-D (10/25): Estuche con blister hermético de doble capa metálica, por 30 comprimidos ranurados.

ENALTEN DN ^{SAVAL}

Enalapril maleato (SN), hidroclorotiazida (ME)

Diurético hipotensor inhibidor de la ECA

- 20 mg. comp. caja x 30

COMPOSICIÓN

Enalten-DN 20/12,5: cada comprimido ranurado contiene Enalapril maleato 20 mg hidrocloreotiazida 12,5 mg.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

El efecto antihipertensivo de la asociación enalapril/hidrocloreotiazida radica en la complementariedad del mecanismo de acción de ambas drogas. La acción de enalapril está dada por la inhibición ECA, la acción de hidrocloreotiazida predominantemente es por vía natriuresis. A la sinergia de acción, se suma la conservación de Potasio: el efecto antialdosterónico de enalapril tiende a contrarrestar la acción kaliurética de hidrocloreotiazida.

INDICACIONES

Hipertensión arterial refractaria a monoterapia con enalapril, insuficiencia cardíaca; hipertensión renovascular, hipertensión esencial.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

ENALTEN-DN 20/12,5: Según indicación médica, la dosis puede variar desde 1 a 2 comprimidos al día en dosis divididas.

CONTRAINDICACIONES

No administrar a pacientes anúricos o con enfermedad renal severa. No administrar durante embarazo o lactancia, ni a pacientes con hipersensibilidad a alguno de sus componentes o a drogas derivadas de sulfonamidas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Usar con precaución en pacientes con enfermedad renal, ya que se puede precipitar azotemia. Usar con precaución en pacientes con función hepática alterada. Se han descrito episodios de hipersensibilidad en pacientes con antecedentes de alergia o asma bronquial. Evitar su uso en pacientes hipovolémicos.

REACCIONES ADVERSAS

En raras ocasiones se han observado mareos, cefaleas, náuseas, así como reacciones de fotosensibilidad, púrpura, reacciones anafilácticas, hipotensión ortostática.

INTERACCIONES

Asociado con otros antihipertensivos se puede producir una sinergia mayor. Administrar con precaución en conjunto con retenedores de Potasio o suplementos de Potasio. No administrar en conjunto con Litio. Alcohol, barbitúricos y otros depresores, pueden aumentar la posibilidad de hipotensión ortostática.

SOBREDOSIFICACIONES

La ingestión de altas dosis puede exacerbar las reacciones adversas descritas. Así como depresión cardiovascular y respiratoria moderada.

ALMACENAJE

Almacenar por debajo de los 30°C. Protegido de la luz y la humedad.

PRESENTACIÓN

ENALTEN-DN 20/12,5: Estuche con blister hermético de doble capa metálica, por 30 comprimidos ranurados.