

VENTA BAJO RECETA

ANTIDIABÉTICO

COMPRIMIDOS
CUADRICEPTADOS
VIA ORAL

Glimerin®

Glimepirida

Para el tratamiento de la diabetes mellitus tipo II.

Composición:

Cada comprimido cuadriceptado de Glimerin® 2 contiene:
Glimepirida.....2,0 mg.
Excipientes.....
.c.s.

Cada comprimido cuadriceptado de Glimerin® 4 contiene:
Glimepirida.....4,0 mg.
Excipientes.....
.c.s.

Acción Terapéutica:

Hipoglucemiante que actúa principalmente aumentando la secreción de insulina por el páncreas.

Mecanismo de Acción:

Es un hipoglucemiante, derivado de las sulfonilureas, que promueve el aumento de la secreción de insulina por parte de las células beta de los islotes del páncreas. Además se han señalado otros mecanismos, como la disminución de la glucogenólisis y la de gluconeogénesis hepática, y el aumento de la sensibilidad de los tejidos extrapancreáticos a la insulina.

Farmacocinética:

Posee una buena, rápida y completa absorción digestiva, luego de su administración por vía oral. Su principal forma de biotransformación metabólica se realiza a nivel del hígado, para excretarse por vía renal y biliar.

Indicaciones:

Diabetes mellitus no insulino dependiente (tipo II) del adulto. También está indicada en aquellos sujetos que no pueden estabilizar su glucemia adecuadamente por la dieta, el ejercicio físico y la disminución del peso.

Posología:

La dosis inicial aconsejada es de 1mg una sola vez por día. Esta posología puede aumentarse en forma gradual según los siguientes incrementos: 2 mg, 3 mg, 4 mg, 6 mg y 8 mg, preferentemente antes del desayuno. Se debe recordar que podría ser necesario un ajuste posológico en aquellos pacientes que varíen su peso o estilo de vida.

Modo de Uso:

La ingesta de la medicación se hará inmediatamente antes del desayuno o, en caso de no desayunar, antes de la primera comida principal. Es importante no suprimir comidas después de haber recibido el fármaco cuando la respuesta a éste disminuye.

Contraindicaciones:

Diabetes mellitus insulinodependiente (tipo I). Cetoacidosis diabética. Precoma o coma diabético. Antecedentes de hipersensibilidad a la droga o a las sulfonilureas en general. Embarazo y lactancia. Sepsis grave en diabéticos.

Reacciones Adversas:

Son las comunes para otras sulfonilureas: cefalea, rash cutáneo, prurito, urticaria, astenia, somnolencia, depresión, náuseas, vómitos, temblor, confusión, trastornos del sueño o de la visión, mareos, diarrea, colestasis, ictericia.

Precauciones y Advertencias:

Tanto ciertas circunstancias pueden presentarse casos aislados de tromboцитopenia, leucopenia, anemia hemolítica e insuficiencia hepática con colestasis e ictericia, de allí la necesidad de realizar controles hormonales periódicos y del funcionamiento hemático y hepático. La capacidad de reacción puede estar afectada debido a una hiperglucemia o hipoglucemia, especialmente para conducir vehículos o maquinarias riesgosas. Durante el embarazo las pacientes deben reemplazar el tratamiento por insulina.

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con el antes de tomar este medicamento.

Restricciones de Uso:

Se deberá administrar en forma restringida en pacientes con insuficiencia renal y hepática, con antecedentes de reacciones alérgicas acompañadas de rash cutáneo, prurito y urticaria, trastornos neurológicos y estados de depresión.

Interacciones:

La ingestión de alcohol, tanto aguda como crónica, puede modificar en más o en menos, la acción hipoglucemiante del fármaco. Puede potenciarse el efecto hipoglucemiante cuando se asocian IMAO's, IECA's, fibratos, fluoxetina, miconazol, quinolonas, pirazononas, tetraciclinas, salicilatos, cloranfenicol, probenecid, sulfonamidas, esteroides anabólicos y hormonas sexuales masculinas. Pueden disminuir el efecto hipoglucemiante y aumentar la glucemia la asociación con diuréticos, barbitúricos, corticosteroides, adrenalina, fenitoína, antihistamínicos H 2, betabloqueantes, clonidina, glucagón, laxantes, estrógenos, progestágenos, ácido nicotínico, fenotiazinas, rifampicina y acetazolamida.

Sobredosis:

En casos de sobredosis se puede presentar hipoglucemia prolongada y severa con signos neurológicos, respiración superficial, bradicardia, colapso vascular y coma similares a un ictus cerebral.

En casos aislados puede observarse vasculitis alérgica o hipersensibilidad de la piel a la luz. El tratamiento consistirá en internación para una buena monitorización de la funcionalidad hepática, renal y del medio interno.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Centro Nacional de Toxicología en Emergencias Médicas sito en Avda. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelos, Asunción - Paraguay. Tel.: (595-21) 220 418.

Presentación:

Cajas conteniendo 30 comprimidos cuadriceptados.

Mantener a temperatura ambiente (inferior a 30°C).

Mantener fuera del alcance de los niños.