

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

Hipertensión arterial: 25 – 50 mg dos a tres veces al día. Insuficiencia Cardiaca Congestiva: 25 mg dos veces al día.

Post-infarto: 25-50 mg dos o tres veces al día. Nefropatía diabética: 25-50 mg dos veces al día.

al día.

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

1. NOMBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA: CAPTOPRIL 25 mg TABLETAS						
2. PRINCIPIOS ACTIVOS:						
a. Cada tableta contiene:						
b. Denominación Común Internacional	Cantidad	b. Denominación Común Internacional	Cantidad			
Captopril	25 mg					
3. FORMA FARMACÉUTICA:						
Tabletas						
,						
4. DATOS CLÍNICOS:						
CONDICIONES DE USO						
4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:						
Hipertensión arterial.						
4.2 Posologías Aprobadas:						

Para minimizar efectos hipotensores transitorios que pudieran presentarse, la dosis inicial puede disminuirse a: 6,25 -12,5 mg



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de administración:

Hipertensión arterial: 25 – 50 mg dos a tres veces al día. Insuficiencia Cardíaca Congestiva: 25 mg dos veces al día.

Post-infarto: 25-50 mg dos o tres veces al día. Nefropatía diabética: 25-50 mg dos veces al día.

Para minimizar efectos hipotensores transitorios que pudieran presentarse, la dosis inicial puede disminuirse a: 6,25 -12,5 mg

b. Dosis Máxima Aprobada:

Hipertensión arterial, dosis máxima 150 mg al día. Insuficiencia cardíaca congestiva, dosis máxima 450 mg al día.

c. En caso de insuficiencia renal:

No se ha descrito

d. En caso de insuficiencia hepática:

No se ha descrito

4.3 Vía de Administración:

Oral

RESTRICCIONES DE USO

4.4 Contraindicaciones:

Pacientes con hipersensibilidad al captopril. Proteinemia mayor de 1 g al día, neuropatía (neutrófilos menor a 1000/mm). Insuficiencia renal aguda.

4.5 Advertencias:

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia. Se han observado casos de proteinuria con o sin evidencia de glomerulopatías, así mismo, se han descrito casos de neutropenía con el uso de este producto. Manténgase fuera del alcance de los niños. No exceda la dosis prescrita.

a. Precauciones de empleo:

Este producto debe usarse con precaución en pacientes con deterioro de la función renal severa. El captopril puede producir elevaciones de potasio sérico y cuadros tóxicos consecutivos a dichos aumentos. En caso de utilizar el producto en pacientes con hipertensión renovascular o aquellos con fuerte depresión de volumen (terapia diurética) y especialmente con hipocloremia, deben tomarse precauciones por la marcada hipotensión que pueda presentarse. En pacientes con historia de alergia o enfermedades atópicas, tales como dermatitis y asma bronquial.

b. Información importante sobre algunos componentes del producto:

No se ha descrito

4.6 Interacción con otros medicamentos:

Diuréticos, agentes bloqueantes ganglionares, Aines, betabloqueantes, Indometacina y Litio.



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

	~ .			
4./	Otras	ıntera	ccion	es

No se han descrito

4.8 Interferencias con pruebas de diagnóstico:

No se han descrito

4.9 Embarazo:

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que, a criterio médico, el balance riesgo/beneficio sea favorable.

4.10 Lactancia:

No se administre durante la lactancia a menos que, a criterio médico, el balance riesgo/beneficio sea favorable. De ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase definitivamente la lactancia.

4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:

No se ha notificado ningún efecto en este sentido.

4.12 Reacciones Adversas:

Rash, prurito, disgeusia, hipotensión arterial, palpitaciones, dolor toráxico, angioedema y tos.

4.13 Sobredosis:

No indicada

Tratamiento: No indicada

a. Tratamiento Adultos:

No indicada

b. Tratamiento Niños:

No indicada

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

5.1 Propiedades Farmacodinámicas:

Grupo Farmacoterapéutico: C09A

Código ATC: C09AA01

5.2 Propiedades Farmacocinéticas:

No indicada



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

5.3	Datos	Preclínicos	sobre	seguridad:
-----	--------------	--------------------	-------	------------

No indicada

6. DATOS FARMACÉUTICOS:

6.1 Lista cualitativa de Excipientes:

Lactosa, povidona, almidón, celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, almidón pregelatinizado, talco, óxido de hierro rojo y estearato de magnesio.

6.2 Incompatibilidades:

No se han descrito

6.3 Periodo de Validez Aprobado:

60 meses

6.4 Precauciones Especiales de Conservación:

No se precisan condiciones especiales de almacenamiento.

6.5 Sistema Envase Cierre:

Tira de foil de aluminio

a. Medida Dispensadora:

N/A

b. Uso correcto de la Medida Dispensadora:

N/A.

6.6 Presentaciones Aprobadas:

Caja x 10, 20 y 30 Tabletas.

a. Muestras Medicas Aprobadas:

No tiene muestras médicas aprobadas

6.7 Conservación:

Consérvese a temperatura inferior a 30° C.

6.8 Tipo de Dispensación:

Con prescripción facultativa

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

GENFAR CASA DE REPRESENTACIONES S.A. Caracas - Venezuela



Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

8. REPRESENTANTE:

GENFAR CASA DE REPRESENTACIONES S.A. Caracas - Venezuela

9. FABRICANTE:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.

10. FABRICANTE ENVASADOR:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.

11. PROPIETARIO:

GENFAR S.A. Parque industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali - Santander de Quilichao, Villa Rica. Cauca. Industria Colombiana.

12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F.G. 33.126/03

13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

8 de mayo de 2003

14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

8 de mayo de 2010 (Renovación en trámite)

15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

Septiembre de 2010