Dynalab[®]

Ácido Valproico

Tabletas de Liberación Retardada

Composición:

Cada tableta de liberación retardada contiene:

Ácido valproico (bajo la forma de

Indicaciones:

Tratamiento de epilepsia: crisis complejas parciales, crisis de ausencia simples y complejas.

Tratamiento de trastornos maníacos.

Prevención de crisis de migraña.

Posología:

Tratamiento de epilepsia, crisis complejas parciales, crisis de ausencia simples y compleias:

Dosis inicial: 15 - 30 mg/kg/día e incremente 5 - 10 mg/kg/día a intervalos semanales hasta lograr la respuesta terapéutica deseada y acorde con la tolerancia del paciente. La dosis diaria debe dividirse cada 8 - 12 horas.

Tratamiento de trastornos maníacos:

Dosis inicial: 25 mg/kg/día e incremente gradualmente hasta obtener la respuesta terapéutica deseada y acorde con la tolerancia del paciente.

Prevención de crisis de migraña:

Dosis inicial: 500 mg, 1 vez al día por 1 semana e incremente 500 mg cada 12 horas.

Vía de Administración:

Oral.

Advertencias y Precauciones:

Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica.

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche de su existencia, a menos que el médico lo indique y el balance riesgo/beneficio sea favorable. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase la lactancia mientras dure el tratamiento.

Antes y durante el tratamiento con ácido valproico se debe evaluar la función hepática.

Puede ocasionar mareos, somnolencia, letargia y trastornos de coordinación; además, puede afectar negativamente la capacidad de concentración y la habilidad para conducir vehículos y operar maquinarias.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Conserve en un ambiente seco y a una temperatura menor a 30 °C.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad (alergia) a los componentes de la fórmula.

Insuficiencia hepática.

Trastornos del ciclo de la urea.

Reacciones Adversas:

Trastornos de la piel

Alopecia transitoria, seborrea, sequedad de la piel

Trastornos del sistema sanguíneo y linfático Anemia, trombocitopenia, hemorragias

Trastornos del oído y laberinto Pérdida de la audición, tinnitus

Trastornos oculares Nistagmo, diplopía, ambliopía

Trastornos gastrointestinales Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal

Trastornos hepato-biliares Elevación de las enzimas hepáticas

Trastornos del metabolismo y de la nutrición Hiponatremia, aumento de peso

Trastornos del sistema nervioso

Temblor, mareos, cefalea, estupor, somnolencia, depresión, confusión, agresividad, pérdida de memoria, déficit de atención, labilidad emocional

Trastornos del aparato reproductor Dismenorrea

Interacciones:

Imipenem, meropenem, ertapenem y rifampicina pueden reducir significativamente las concentraciones plasmáticas de ácido valproico.

El fenobarbital aumenta hasta en un 50 % sus concentraciones plasmáticas por el ácido valproico y, en consecuencia, provoca una excesiva depresión del sistema nervioso central.

El ácido acetilsalicílico aumenta las concentraciones de ácido valproico.

El ácido valproico aumenta los niveles de carbamazepina y diazepam y el riesgo de toxicidad.

El consumo del ácido valproico en conjunto con bebidas alcohólicas puede provocar una excesiva sedación.

Presentación:

Estuche con 30 tabletas de liberación retardada.

Con prescripción facultativa

Permiso Sanitario de Importación Nro.: 00006701 Importado y Distribuido por: Casa de Representación Vital Net, C.A., Valencia, Estado Carabobo. Rif J-40843104-1 República Bolivariana de Venezuela Fabricado en India

Lic. Fab. Nro.: 56/UA/2006





Ácido Valproico 500 mg 30 Tabletas Language: CASTELLANO					
ColourScheme: ADOBE ILUSTRATOR 2019 PANTONE BLACK 6 C				Print: : ITC WHITE SAMPLE OF CARTON SENT WITH UV VARNISH	
Prepared By	Revisado por :			Revisado y aprobado por :	
Diseño	Desarrollo producto	Contenido	Dr. asesor	Calidad	Compras
Iniciales.	Iniciales.	Iniciales.	Iniciales.	Iniciales.	Iniciales.
Daniuska R.					
Fecha: 26-5-2020	Fecha:	Fecha:	Fecha:	Fecha:	Fecha: