

Laiden®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Pregabalina. Código ATC: N03AX16.

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene:

	LAIDEN® 75	LAIDEN® 150
Pregabalina	75 mg	150 mg
Excipientes c.s.		

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico neuropático.

INDICACIONES.

LAIDEN® está indicado para el tratamiento del dolor neuropático periférico y central, neuralgia posherpética, dolor asociado a neuropatía periférica diabética, fibromialgia, epilepsia, como terapia adjunta de las crisis parciales con o sin generalización secundaria y trastorno de ansiedad generalizada (TAG).

PROPIEDADES.

Pregabalina es un análogo estructural del ácido gamma-aminobutírico (GABA), se une con gran afinidad a la subunidad proteica alfa-2-delta de los canales de calcio voltaje dependientes en el Sistema Nervioso Central (SNC), disminuye la liberación de neurotransmisores excitadores (como glutamato, noradrenalina y sustancia P). Pregabalina demuestra acción analgésica central y periférica 4 veces superior a gabapentina.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 75 a 150 mg cada 8 a 12 horas, sin sobrepasar la dosis de 600 mg en 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Los efectos secundarios más frecuentes incluyen mareos y somnolencia, otros menos frecuentes son cefalea, pérdida de la conciencia, deterioro mental, euforia, irritabilidad, visión borrosa, náuseas, vómitos, flatulencia, insuficiencia cardíaca congestiva en pacientes mayores de 65 años y Síndrome de Stevens Johnson. También puede incluir tumefacción facial, perioral o de vías respiratorias superiores.

Por su acción central puede provocar en pacientes susceptibles efectos adversos de tipo conductuales y/o psiquiátricos.

De presentarse cualquiera de los efectos secundarios reportar al médico tratante.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano. El tratamiento de la sobredosis de pregabalina debe incluir medidas generales de soporte y puede incluir hemodiálisis si fuese necesario.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad al principio activo.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

El uso durante el embarazo y la lactancia será según criterio médico. Pregabalina corresponde a la categoría C de riesgo de uso durante el embarazo y la lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Puede tener efecto aditivo en la alteración de la función cognitiva y motora causada por oxidodona. No se han observado interacciones relevantes con fenitoína, carbamazepina, ácido valproico, lamotrigina, gabapentina.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Durante el tratamiento con pregabalina se puede requerir ajuste de la medicación hipoglucemiante.

El tratamiento con pregabalina se ha asociado a mareos y somnolencia, lo cual podría incrementar los casos de caídas accidentales en la población geriátrica, se recomienda precaución al conducir, manipular maquinarias pesadas o realizar alguna otra actividad peligrosa.

El uso inadecuado de este medicamento confiere mayor riesgo cardiovascular.

Se notificaron casos de insuficiencia renal, que terminaron al suspender el tratamiento con pregabalina.

Estudios de poscomercialización recomiendan ajuste de dosis en pacientes geriátricos (>65 años) y con antecedentes de insuficiencia renal y cardíaca.

Se debe tener precaución en pacientes con antecedentes de abuso de sustancias.

Si es necesario interrumpir el tratamiento, se debe realizar de forma gradual durante un periodo mínimo de 1 semana. En pacientes con función renal alterada o en tratamiento con hemodiálisis se debe ajustar la dosis.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento.

“Este medicamento debe ser utilizado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica.”

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web:

www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 30 cápsulas



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP

CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fardoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519. **Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.**



08/21

8059

