



CLASE FARMACOLÓGICA.

Atorvastatina. Código ATC: C10AA05

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido ranurado recubierto contiene atorvastatina 20 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Hipolipemiente.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

INDICACIONES.

FINESTEROL® está indicado para la reducción de colesterol total y colesterol LDL, apolipoproteína B y triglicéridos en pacientes con hipercolesterolemia primaria, familiar homocigota, hiperlipidemia combinada, disbetalipoproteinemia. También indicado para la prevención de complicaciones cardiovasculares en pacientes con o sin evidencia clínica de enfermedad cardiovascular y/o dislipidemia, pero con múltiples factores de riesgo para enfermedad cardiovascular como tabaquismo, hipertensión, diabetes, nivel de HDL-C bajo o con historia familiar de enfermedad coronaria temprana. Reduce el riesgo de enfermedad cardiovascular fatal e infarto de miocardio no fatal, el riesgo de enfermedad vascular cerebral y de procedimientos de revascularización, angina de pecho.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología se aconseja 1 comprimido cada 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Atorvastatina en general es bien tolerada, puede presentarse constipación, flatulencia, dispepsia, dolor abdominal. Ocasionalmente puede presentarse: Edema facial o generalizado, fiebre, rigidez cervical, malestar, fotosensibilidad, gastroenteritis, alteraciones del funcionamiento hepático, colitis, vómitos, gastritis, boca seca, hemorragia rectal, esofagitis, eructos, glositis, anorexia, aumento del apetito, estomatitis, úlcera duodenal, disfagia, úlcera gástrica, hepatitis, pancreatitis, ictericia colestática, disnea, asma, epistaxis, parestesias, somnolencia, alteraciones del sueño, neuropatía periférica, tortícolis, hiperkinesia, calambres musculares, miosis, prurito, dermatitis de contacto, úlceras de piel, disuria, menorragia, nefritis, incontinencia urinaria, eyaculación anormal, disgeusia, palpitaciones, hiperglucemia-hipoglucemia, aumento de la fosfocreatincinasa, gota.

SOBREDOSIS.

En caso de sospecha de sobredosis acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Niños menores de 10 años. Enfermedad hepática activa, incluyendo hepatopatía alcohólica crónica, elevaciones inexplicables y persistentes de los valores de transaminasas séricas, que superen el triple del valor máximo normal.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

La administración concomitante con antiácidos que contengan hidróxidos de magnesio y aluminio disminuye en un 30% la concentración plasmática de atorvastatina; igual

efecto se observa cuando el medicamento es coadministrado con colestiramina. Las concentraciones plasmáticas de digoxina aumentan cuando se administra junto con atorvastatina. La administración conjunta con anticonceptivos, que contienen noretindrona y tilinestradiol aumenta las concentraciones plasmáticas de estas dos hormonas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Se recomienda controlar la función hepática antes y durante el tratamiento. Suspender el tratamiento cuando se observe un aumento de la concentración plasmática de transaminasas, que supere el triple del valor normal.

Precaución en pacientes con antecedentes de alcoholismo o historia previa de hepatopatías severas o elevaciones persistentes de las transaminasas hepáticas. Suspender el tratamiento en pacientes que presenten un incremento en los niveles de fosfocreatincinasa o diagnóstico de miopatías.

El riesgo de miopatía durante el tratamiento aumenta con la administración concomitante de ciclosporina, derivados de ácido fibrico, eritromicina, niacina o antifúngicos azólicos. Antes de comenzar el tratamiento se aconseja controlar la hipercolesterolemia con dieta apropiada, ejercicio y reducción de peso en pacientes obesos.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en su envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

"Consulte 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

PRESENTACIONES.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica 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, que promueve la seguridad y salud en el trabajo, la bioseguridad y el cuidado del medio ambiente.



1033



04/21