

# Cilostal® 50 y 100 mg

## Cilostazol

### Comprimidos

INDUSTRIA ARGENTINA

Venta bajo receta

#### Fórmula:

Cada comprimido de Cilostal® 50 mg contiene: Cilostazol 50,00 mg. Excipientes: almidón de maíz; hidroxipropilmetilcelulosa; carboximetilcelulosa cálcica; celulosa microcristalina PH 200; estearato de magnesio. **Este medicamento es Libre de Gluten.**

Cada comprimido de Cilostal® 100 mg contiene: Cilostazol 100,00 mg. Excipientes: almidón de maíz; hidroxipropilmetilcelulosa; carboximetilcelulosa cálcica; celulosa microcristalina PH 200; amarillo de quinolina laca aluminica; estearato de magnesio. **Este medicamento es Libre de Gluten.**

#### Acción terapéutica:

Cilostal® es un agente antiagregante plaquetario y vasodilatador periférico.

#### Indicaciones:

Cilostal® está indicado para el tratamiento de los síntomas isquémicos de los miembros (úlceras, dolor, claudicación intermitente, sensación de frío) debido a enfermedad arterial oclusiva crónica.

#### Acción farmacológica:

##### Mecanismo de acción:

Cilostal® produce su efecto antiagregante plaquetario y vasodilatador a través de la inhibición específica de la enzima fosfodiesterasa de AMPc en el músculo liso vascular y plaquetas.

Efecto antiagregante plaquetario:

*In vitro:* el Cilostazol inhibe la agregación plaquetaria inducida por ADP, colágeno, ácido araquidónico o epinefrina, como así también la agregación secundaria de plaquetas humanas, inducida por ADP o epinefrina. El Cilostazol tiene además un efecto dispersante de los agregados plaquetarios inducidos por agentes agregantes.

*In vivo:* el Cilostazol administrado por vía oral previene la agregación plaquetaria inducida por ADP o colágeno en perros Beagle.

En pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica, el Cilostazol administrado por vía oral previene la agregación plaquetaria inducida por ADP, colágeno, ácido araquidónico o epinefrina. El efecto antiagregante en humanos aparece pronto luego de la administración y no disminuye con la administración prolongada.

Luego de la suspensión de la droga la agregación plaquetaria regresa a los niveles basales a medida que disminuye la concentración plasmática de Cilostazol, alcanzando dichos niveles entre 48 y 96 horas, sin que se observe fenómeno de rebote.

**Efecto antifibrinolítico:** el Cilostazol evita la muerte de ratones por embolia pulmonar inducida por la inyección intravenosa de colágeno o ADP. También evita la insuficiencia circulatoria fibrinolítica inducida por la administración en la arteria femoral de taurato de sodio, y la oclusión de prótesis arteriales en modelos caninos.

**Efecto vasodilatador:** el Cilostazol inhibe la contracción de la arteria femoral canina aislada, inducido por KCl o prostaglandina F2a y aumenta el flujo arterial femoral en perros anestesiados. En pacientes con enfermedad oclusiva arterial crónica de los miembros se ha demostrado mediante pleisimografía que el Cilostazol incrementa el flujo sanguíneo a nivel del tobillo y la pantorrilla del miembro isquémico.

Estudios de termografía han demostrado la elevación de la temperatura y el flujo sanguíneo de las extremidades en pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica de los miembros.

**Eficacia clínica:** en estudios clínicos "doble-ciego" en pacientes con enfermedad arterial oclusiva crónica se observó que los síntomas y signos isquémicos, tales como úlcera, dolor y sensación de frío, mejoran en la mayoría de los casos.

#### Farmacocinética:

**Concentraciones plasmáticas:** dentro de los cuatro días de la administración de dosis repetidas de Cilostazol dos veces al día se alcanzan concentraciones plasmáticas estables. En esa situación, el pico plasmático ocurre 2,7 + 1,4 horas luego de la administración, con un área bajo la curva (AUC 0-12) de 10700 + 5020 ng h/ml, y una vida media de eliminación aparente de 10,5 + 4,4 horas. La vida media de eliminación aparente de los dos principales metabolitos del Cilostazol es similar a la de este compuesto. La farmacocinética del Cilostazol y de sus dos metabolitos principales es similar en personas sanas y en pacientes con enfermedad vascular periférica.

La administración de Cilostazol con las comidas aumenta la velocidad de la absorción, si bien no modifica significativamente la magnitud de la misma. La administración de Cilostazol junto con una comida rica en grasas aumenta la concentración pico plasmática un 91%, mientras que el área bajo la curva concentración-tiempo aumenta sólo un 24%. El Cilostazol es eliminado fundamentalmente por metabolismo y posterior excreción urinaria de los metabolitos. Los principales isómeros involucrados en este metabolismo son el cicloromo P450 CYP3A4 y en menor medida, CYP2C19.

El Cilostazol circula en el plasma unido a proteínas, predominantemente a la albúmina, en un 95-98%.

Los parámetros farmacocinéticos no se alteran en función del sexo o la edad, incluso en pacientes ancianos, ni en pacientes con enfermedad hepática leve. En pacientes con insuficiencia renal severa existe un clearance disminuido de 4'-trans-hidroxi-Cilostazol, por lo que deberá tenerse en cuenta al administrar Cilostal® en estos pacientes (ver Dosificación).

#### Dosificación:

La dosis recomendada para adultos es de 100 mg de Cilostazol dos veces al día por vía oral. Se puede ajustar la dosis de acuerdo con la edad del paciente y la severidad de los síntomas.

Debe considerarse iniciar el tratamiento o disminuir la dosis a 50 mg cada 12 horas en los siguientes casos:

A)- Administración simultánea con omeprazol, eritromicina o diltiazem.

B)- Pacientes con insuficiencia renal severa (clearance de creatinina  $\leq$  25 ml/min).

#### Contraindicaciones:

Se contraindica el uso de Cilostal® en los siguientes pacientes:

- Pacientes con falla cardíaca congestiva de cualquier grado.
  - Pacientes con cuadros hemorrágicos, tales como hemofilia, aumento de la fragilidad capilar, hemorragia digestiva, hemorragia del tracto urinario, hemoptisis, hemorragia vítea, y otros sangrados mayores.
  - Pacientes con antecedentes de hipersensibilidad al Cilostazol o a cualquiera de sus componentes.
  - Mujeres embarazadas o con posibilidad de embarazarse y mujeres dando de lactar (Véase Uso durante el embarazo y la lactancia).
- Cilostazol y la mayoría de sus metabolitos son inhibidores de la fosfodiesterasa III. La mayoría de los fármacos con este efecto farmacológico han causado disminución de la sobrevida comparado con el placebo en pacientes con falla cardíaca congestiva del tipo III-IV, por lo tanto Cilostal® se halla contraindicado en pacientes con falla cardíaca congestiva de cualquier grado.

#### Precauciones y advertencias:

El uso de Cilostal® en las siguientes circunstancias deberá ser controlado estrictamente:

- Pacientes bajo tratamientos con anticoagulantes (como heparina, warfarina, acenocumarol), antiagregantes plaquetarios (como aspirina, ticlopidina) o agentes trombolíticos (como uroquinasa, estreptoquinasa, alteplase), prostaglandina E, o sus derivados (como alprostadil, limaprox, alfadex). Véase Interacciones.
- Pacientes que se encuentren durante el período menstrual (existe riesgo de menorragia).
- Pacientes con tendencia al sangrado o con predisposición al mismo.
- Pacientes con insuficiencia hepática severa. (Las concentraciones plasmáticas de Cilostazol pueden aumentar). Véase Farmacocinética.
- Pacientes con insuficiencia renal severa. (Las concentraciones plasmáticas de su metabolito pueden aumentar). Véase Farmacocinética.
- Pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva. Véase Otras precauciones.

Debido a su mecanismo de acción, el Cilostazol puede producir palpitaciones, taquicardia, taquiarritmias y/o hipotensión. El aumento de la frecuencia cardíaca por la administración de Cilostazol es de aproximadamente 5 a 7 latidos por minuto. En pacientes con antecedentes de cardiopatía isquémica puede inducir angina de pecho o infarto de miocardio, por lo que este tipo de pacientes deben estar estrechamente vigilados durante el tratamiento.

#### Interacciones:

Se deberá tener precaución con la administración concomitante de Cilostal® y las siguientes drogas:

| Droga   | Signos, síntomas y tratamiento  | Mecanismo y factores de riesgo   |
|---|---|--|
| Anticoagulantes (Ej. warfarina)<br>Agentes antiagregantes plaquetarios (Ej. aspirina, ticlopidina)<br>Agentes trombolíticos (Ej. uroquinasa, alteplase)<br>Prostaglandina E1, o sus derivados: (Ej. alprostadil, limaprost, alfadex). | Si se produjera sangrado, la tendencia al mismo puede aumentar. Pruebas de coagulación u otros procedimientos de control adecuados deberán ser empleados cuando se administra Cilostal® concomitantemente con esta droga, de manera de minimizar el riesgo de reacciones adversas (hemorragia). | Dado que Cilostal® posee un efecto inhibitorio sobre la agregación plaquetaria, la coadministración con estas drogas puede incrementar la tendencia al sangrado.                   |
| Inhibidores de la enzima metabolizadora de drogas CYP3A4 (Ej. eritromicina, cimetidina).  | Los efectos de Cilostal® pueden potenciarse cuando estas drogas se administran concomitantemente.   |  |
| Sustratos de la enzima metabolizadora de drogas CYP3A4 (Ej. diltiazem).   | Debería reducirse la dosis de Cilostal® o iniciar el tratamiento con menor dosis cuando estas drogas se administran concomitantemente.  | Las concentraciones plasmáticas de Cilostal® aumentan cuando se administra concomitantemente con estas drogas que inhiben las enzimas metabolizadoras de drogas, CYP3A4 y CYP2C19. |
| Inhibidores de la enzima metabolizadora de drogas CYP2C19 (Ej. omeprazol, jugo de pomelo).  | Se les debe advertir a los pacientes de no tomar jugo de pomelo mientras se encuentran bajo tratamiento con Cilostal®.  |  |

La coadministración de cilostazol con inhibidores fuertes o moderados de la CYP3A4 como ketocanazol, itraconazol, diltiazem, eritromicina, entre otros o con inhibidores moderados de la CYP2C19 como ticlopidina, flucanazol, omeprazol, incrementa las concentraciones plasmáticas de Cilostazol y su actividad farmacológica total.

Consecuentemente para los pacientes que reciben concomitantemente medicamentos inhibidores de la CYP3A4 o de la CYP2C19 la dosis recomendada de Cilostazol es de 50 mg dos veces por día.

#### Uso en pacientes de edad avanzada:

Los estudios farmacocinéticos no han mostrado efecto de la edad en el metabolismo, distribución y eliminación de Cilostal®.

#### Uso durante el embarazo y la lactancia:

- Los estudios de reproducción en ratas y de teratogenicidad con Cilostazol demostraron un aumento en el número de fetos anormales, bajo peso al nacer, y el aumento en el número de mortinatos. No debería administrarse Cilostal® a embarazadas o mujeres con posibilidad de embarazo.
- Estudios realizados en ratas demostraron que Cilostazol se distribuye en la leche materna de ratas. Las mujeres en tratamiento con Cilostal® deben evitar o interrumpir el amamantamiento.

#### Uso en pediatría:

La seguridad de uso de Cilostal® en niños no ha sido establecida (la experiencia clínica en niños es limitada).

#### Otras precauciones:

- Cilostal® es una droga con actividad inhibitoria sobre PDE III. Se deberá tener precaución al administrar Cilostal® en pacientes con insuficiencia cardíaca congestiva.
- En estudios de toxicidad con Cilostazol realizados en perros se pudo observar engrosamiento del miocardio y daño arterial coronario con dosis altas a los 13 y 52 semanas. Los dosis que no produjeron toxicidad fueron de 30 y 12 mg/kg/día, respectivamente. Estos cambios en el corazón no fueron observados en ratas ni en monos, lo cual sugiere que los efectos cardíacos de Cilostazol son especie específicos (perros). Estos cambios también fueron reportados en estudios de otros inhibidores de PDE y con vasodilatadores.

#### Reacciones adversas:

##### 1. Reacciones adversas de significancia clínica

- **Hemorragias:** puede producirse una tendencia hacia hemorragias anormales, incluyendo hemorragia cerebral, hemorragia pulmonar, hemorragia vítea (frecuencia desconocida\*), hemorragia digestiva y epistaxis. Si se observa cualquier signo de hemorragia, la medicación debería ser discontinuada y se deberán tomar medidas correctivas apropiadas.
- **Neumonía Intersticial:** (frecuencia desconocida\*) Puede producirse neumonía intersticial acompañada de fiebre, tos, disnea, rayos X anormales, y eosinofilia. Si se sospechara cualquier signo de neumonía intersticial, la medicación debería discontinuarse y se deberían tomar medidas correctivas apropiadas.
- **Infarto de miocardio, angina peyoris y taquicardia ventricular:** (frecuencia desconocida\*) fueron reportados en pacientes bajo tratamiento con Cilostazol.
- Si se produjera cualquier signo de estas reacciones adversas, la droga debería discontinuarse y se deberían tomar adecuadas medidas correctivas.

## 2. Otras reacciones adversas

| Generales             | Frecuencia entre 0,1 y menor al 5%  | Frecuencia menor al 0,1  | Frecuencia desconocida  |
|-----------------------|---|--|---|
| Hipersensibilidad     | ** Rash   | Erupción, urticaria y prurito.   | Fotosensibilidad  |
| Cardiovascular***     | Palpitaciones, taquicardia, y sensación de alocoramiento.                         | Aumento de presión sanguínea.  | Arritmias incluyendo fibrilación auricular, taquicardia supraventricular y extrasístoles ventriculares, y alteración de la presión sanguínea. |
| Psiconeurológica***   | Cefaleas, mareos.   | Insomnio, somnolencia, aturdimiento.   | Temblores   |
| Gastrointestinal      | Dolor abdominal, náuseas, vómitos, anorexia y diarrea.                            | Pírosis y distensión abdominal.  | -----   |
| Hematológica          | -----   | Anemia, leucopenia y trombocitopenia.  | -----   |
| Tendencia al sangrado | Hemorragia subcutánea.  | Hematuria.   | -----   |
| Hepáticas renales     | Distensión hepática incluyendo un aumento de GOT, GPT, fosfatasa alcalina, y LDH. | Aumento de uremia, creatinina y ácido úrico.   | Ictericia   |
| Otras                 | Transpiración y edema.  | Aumento de la glucemia, dolor torácico, limitus, dolores, malestar, debilidad y conjuntivitis. | Fiebre  |

(\*) Información respecto a frecuencia de aparición no fue obtenida dado que las reacciones adversas no fueron reportadas espontáneamente.

(\*\*) Si dichos signos o síntomas son observados, la droga debería ser discontinuada.

(\*\*\*) Si dichos signos o síntomas son observados, se debería reducir la dosis, discontinuar el tratamiento, o tomar otras medidas correctivas adecuadas.

**Notificación de sospecha de reacciones adversas:** es importante notificar sospecha de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación riesgo / beneficio del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar sospecha de reacciones adversas a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia al siguiente link: [http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones\\_net/applications/fvg\\_eventos\\_adversos\\_nuevos/index.html](http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevos/index.html)

### Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez Tel.: (011) 4962-6666/2247.

Hospital A. Posadas Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

Centro Nacional de Intoxicaciones Tel.: 0800-333-0160.

Para otras consultas: Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix 0800-333-3532.

### Presentaciones:

*Cilostal*® 50 mg: Envases conteniendo 30 y 60 comprimidos.

*Cilostal*® 100 mg: Envases conteniendo 30 y 60 comprimidos.

### Conservación:

Conservar desde 15 °C hasta 25 °C. Proteger de la luz.

### MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

*Cilostal*® es una marca registrada de Merck KGaA utilizada bajo licencia por

Laboratorio Elea Phoenix S.A.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 51.315.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia de Buenos Aires.

Director Técnico: Alfredo J. Boccardo, Farmacéutico.

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

**Lea atentamente esta información antes de comenzar a utilizar este medicamento. Conservar este prospecto. Puede necesitar leerlo nuevamente.**

Si tiene preguntas adicionales, consulte con su médico de cabecera.

Este medicamento ha sido prescrito para Ud., no lo comparta con otros. Podría perjudicarlo, aún cuando los síntomas sean los mismos que los suyos.

Si alguno de los efectos adversos se hace importante o si Ud. nota cualquier efecto colateral que no esté documentado en este prospecto, por favor hacerlo saber a su médico.

### Contenido del prospecto

1. Qué es *Cilostal*® y para qué se utiliza.
2. Antes de usar *Cilostal*®.
3. Cómo tomar *Cilostal*®.
4. Cuáles son los posibles efectos adversos de *Cilostal*®.
5. Conservación de *Cilostal*®.
6. Contenido del envase e información adicional.

#### 1. Qué es *Cilostal*® y para qué se utiliza.

*Cilostal*® contiene el principio activo Cilostazol pertenece a los medicamentos vasodilatadores arteriales que disminuyen la actividad coagulante de ciertos elementos de la sangre denominadas plaquetas.

Se utiliza para tratar los síntomas que ocurren por la disminución de la circulación arterial en las extremidades (en general debidas a obstrucciones): dolor al caminar, frialdad en las piernas, úlceras arteriales, entre otros.

#### 2. Antes de usar *Cilostal*®.

No debe tomar *Cilostal*®

- Si es alérgico a Cilostazol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si tiene problemas crónicos del corazón conocido como insuficiencia cardíaca.
- En el caso de que tenga alguna enfermedad que lo predisponga a sangrar.
- Si está embarazada o amamantando.

Tenga especial cuidado con *Cilostal*®

Si tiene algún problema grave del corazón por falta de irrigación sanguínea como la angina de pecho o el infarto de miocardio.

Si tiene algún trastorno relativo a la presión arterial.

Si padece de enfermedades avanzadas del hígado ó de los riñones.

Si está tomando medicamentos que afectan la coagulación de la sangre como la aspirina o el clopidogrel ya que puede incrementar el riesgo de sufrir hemorragias.

#### Uso de *Cilostal*® con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Los siguientes medicamentos pueden incrementar el riesgo de producir hemorragias ó

sangrado:

- Ácido acetilsalicílico (aspirina).
- Clopidogrel.
- Alguin anticoagulante (como por Ej. acenocumarol, warfarina, rivaroxaban, dabigatran, o heparina).

En este caso es probable que el médico deba controlarlo frecuentemente.

Otros medicamentos pueden interferir con *Cilostal*® cuando se consumen conjuntamente incrementando los efectos secundarios o disminuyendo su eficacia. Estos son:

- Algunos antibióticos como la eritromicina, claritromicina y rifampicina.
- Medicamentos para tratar las infecciones producidas por hongos como el Ketoconazol.
- Medicamentos para tratar la acidez estomacal como el omeprazol.
- Medicamentos para tratar el colesterol elevado como la lovastatina, simvastatina y atorvastatina.
- Medicamentos para tratar la epilepsia como la fenitoína y la carbamacepina.
- Medicamentos para tratar la presión alta como el diltiazem.
- Medicamentos fitoterápicos para el tratamiento de la depresión como el hipérico.

Los medicamentos utilizados para tratar la presión arterial elevada pueden incrementar su efecto para bajar la presión. Entre estos se encuentran:

- Los diuréticos como la hidroclorotiazida y la furosemida.
- Los antagonistas del calcio como el verapamilo y la amlodipina.
- Los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA) como el lisinopril, enalapril y el ramipril.
- Los antagonistas de los receptores de angiotensina II como el losartán, telmisartán, valsartán, entre otros.
- Los beta bloqueantes como el atenolol, carvedilol, bisoprolol, metoprolol, entre otros.

Es posible que pueda tomar los medicamentos antes mencionados junto a *Cilostal*®. Su médico decidirá si es adecuado en cada caso particular.

**Toma de *Cilostal*® con alimentos, bebidas y alcohol**

Es ideal tomar los comprimidos de *Cilostal*® 60 minutos antes del desayuno y la cena.

**Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en período de amantamiento no tome *Cilostal*®.

Si está tomando *Cilostal*® y queda embarazada informe inmediatamente a su médico.

**Conducción y uso de máquinas**

*Cilostal*® puede causar mareos. Si se siente mareado luego de tomar *Cilostal*® no conduzca ni use ninguna máquina sin consultarlo antes con su médico.

**3. Como tomar *Cilostal*®**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada de *Cilostal*® en adultos es de 100 mg dos veces al día, a intervalos regulares, por vía oral. Es conveniente que la dosis sea ingerida una hora antes o bien 2 horas después del desayuno o la cena.

Debe considerarse comenzar con dosis más bajas, por ejemplo 50 mg cada 12 horas, en los siguientes casos:

a) Cuando se está tomando simultáneamente medicamentos que aumentan el efecto del Cilostazol como eritromicina, diltiazem, ketoconazol, itraconazol, omeprazol, entre otros.

b) Padecimiento de enfermedades crónicas del riñón.

**Si olvidó tomar *Cilostal*®**

Si olvidó una toma de *Cilostal*®, no se preocupe. Espere hasta la siguiente dosis y siga tomando el tratamiento con normalidad. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

**Si toma más *Cilostal*® del que debe**

Si usted toma más dosis de *Cilostal*® que las indicadas puede presentar dolor de cabeza, diarrea, disminución de la presión arterial e irregularidades de los latidos del corazón. Contacte inmediatamente con su médico ó vaya a un centro de atención médica inmediata ó consulte con un centro de atención toxicológica:

- Hospital de Pediatría "Dr. Ricardo GUTIERREZ" Tel.: (011) 4962-6666/2247
- Hospital "Dr. A. Posadas" Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777
- Centro Nacional de Intoxicaciones Tel.: 0800-333-0160.

Para otras consultas:

• Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix 0800-333-3532.

**4. Cuáles son los posibles efectos adversos de *Cilostal*®**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Pueden aparecer los siguientes efectos secundarios:

- Dolor de cabeza
- Diarrea
- Latidos rápidos del corazón
- Palpitaciones
- Dolor en el pecho
- Mareos
- Dolor de garganta
- Goteo en la nariz
- Dolor en el abdomen
- Náuseas y vómitos
- Gases y flatulencia
- Pérdida del apetito
- inflamación de los tobillos y pies
- Picazón en la piel
- Sensación de debilidad general y cansancio

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si presenta cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Notificación de sospecha de reacciones adversas: es importante notificar sospecha de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación riesgo / beneficio del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar sospecha de reacciones adversas a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia al siguiente link: [http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones\\_net/applications/fvg\\_eventos\\_adversos\\_nuevos/index.html](http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevos/index.html)

**5. Conservación de *Cilostal*®**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar desde 15 °C hasta 25°C. Proteger de la luz.

**6. Contenido del envase e información adicional**

Composición de *Cilostal*®: El principio activo es Cilostazol.

**Presentaciones de *Cilostal*®**

*Cilostal*® 50 mg. Cada comprimido contiene 50 mg de Cilostazol. Se presenta en envases por 30 y 60 comprimidos.

*Cilostal*® 100 mg. Cada comprimido contiene 100 mg de Cilostazol. Se presenta en envases por 30 y 60 comprimidos.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. MANTENER EN EL ENVASE ORIGINAL**

Esp. Med. aut. por el Ministerio de Salud. Certificado N° 51.315. Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809, Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires. Director Técnico: Alfredo J. Boccardo, Farmacéutico.

Fecha de última Revisión: Septiembre / 2016.

504001-02 1-sm-g

