

Diabutil®

Glimepirida 2 mg

Glimepirida 4 mg

Comprimidos

Via Oral

INDUSTRIA ARGENTINA

Venta bajo receta

FÓRMULAS:

Diabutil® 2 mg comprimidos:

Cada comprimido contiene Glimepirida 2,00 mg. Excipientes: lactosa; polivinilpirrolidona; almidón glicolato de sodio; celulosa microcristalina; óxido férrico amarillo; indigo carmin laca aluminica; estearato de magnesio.

Diabutil® 4 mg comprimidos:

Cada comprimido contiene Glimepirida 4,00 mg. Excipientes: lactosa; polivinilpirrolidona; almidón glicolato de sodio; celulosa microcristalina; indigo carmin laca aluminica; estearato de magnesio. **Este medicamento es Libre de Gluten.**

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Agente hipoglucemiante oral. Antidiabético.

INDICACIONES:

Diabetes mellitus no insulino dependiente (tipo 2), cuando el nivel de glucemia no puede controlarse en forma exclusivamente con dieta, ejercicio físico o reducción de peso.

Puede ser administrado con insulina cuando la eficacia de Diabutil® decrece (insuficiencia secundaria parcial).

Diabutil® también puede combinarse con otros antidiabéticos orales, no betacicotrópicos. Diabutil® no es adecuado para el tratamiento de la diabetes mellitus (tipo 1) insulino dependiente (por ej. para el tratamiento de diabéticos con antecedentes de cetoacidosis). Tampoco es adecuado para el tratamiento de la cetoacidosis diabética o del coma diabético.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES:

Farmacodinamia.

a) Modo de acción:

La Glimepirida disminuye la concentración de glucosa en sangre (en personas sanas como en pacientes con diabetes mellitus tipo 2), principalmente por estimulación de la liberación de insulina de las células beta del páncreas. Este efecto es predominantemente, una respuesta mejorada de las células beta pancreáticas al estímulo fisiológico de la glucosa. Aún logrando una reducción equivalente de la glucosa sanguínea, la administración de dosis bajas de Glimepirida a animales y a voluntarios sanos produce la liberación de cantidades más pequeñas de insulina (comparando con glibenclámda). Este hecho señala la existencia de efectos extrapancreáticos de Glimepirida (insulina-sensibilizadores e insulina-miméticos). Más aún comparada con otras sulfonilureas, la Glimepirida tiene menor efecto sobre el sistema cardiovascular. Reduce la agregación plaquetaria (datos en animales e in vitro) y lleva a una disminución marcada de la formación de placas ateroscleróticas (datos en animales).

- *Liberación de insulina:* como todas las sulfonilureas, la Glimepirida regula la secreción de insulina por interacción con el canal de potasio ATP-sensible en las células beta de la membrana. A diferencia de otras sulfonilureas, la Glimepirida se une específicamente a la proteína 65kDa ubicada en la membrana de la célula beta. Esta interacción de Glimepirida con su proteína ligante determina la probabilidad de que el canal de potasio ATP-sensible pueda abrirse o cerrarse.

La Glimepirida cierra el canal de potasio. Esto induce la despolarización de la célula beta y resulta en la apertura de los canales de calcio voltaje-sensitivos, produciéndose así el ingreso de calcio a la célula. El incremento de la concentración intracelular de calcio activa la liberación de insulina por exocitosis.

La Glimepirida se une y desune a su proteína ligante mucho más rápidamente y, por lo tanto, más frecuentemente que glibenclámda. Se asume que esta alta velocidad característica del intercambio con la proteína ligante es la responsable de su efecto sensibilizador de glucosa y de la protección de las células beta de la desensibilización y del agotamiento prematuro.

- *Efecto insulino-sensibilizante:* la Glimepirida aumenta la acción de la insulina sobre la captación periférica de glucosa (datos en humanos y en animales).

- *Efecto insulina-mimético:* la Glimepirida mimetiza la acción de la insulina sobre la captación periférica de glucosa y sobre la producción de glucosa hepática.

La captación periférica de glucosa ocurre por su transporte hacia el interior de las células musculares y grasas. La Glimepirida incrementa directamente el número de moléculas transportadoras de glucosa en las membranas plasmáticas de las células musculares y grasas. El mayor ingreso de glucosa produce la activación de la glicosilfosfatidilinositol-fosfolipasa C específica. Como consecuencia, los niveles de cAMP celular decrecen, causando la reducción de la actividad de la proteinkinasa A; esto, a su vez, produce la estimulación del metabolismo de la glucosa.

La Glimepirida inhibe la producción hepática de glucosa aumentando la concentración de fructosa-2,6-bisfosfato (que es un inhibidor de la glucogénesis).

Efectos sobre la agregación plaquetaria y sobre la formación de placas ateroscleróticas: la Glimepirida reduce la agregación plaquetaria in vitro e in vivo. Este efecto es, probablemente, resultado de una inhibición selectiva de la ciclooxigenasa (que es la responsable de la formación de tromboxano A, un importante factor endógeno de agregación plaquetaria). La Glimepirida reduce significativamente la formación de placas ateroscleróticas en animales. El mecanismo no ha sido determinado todavía.

- *Efectos cardiovasculares:* a través de los canales de potasio ATP-sensibles, las sulfonilureas afectan también el sistema cardiovascular. Comparada con las sulfonilureas convencionales, la Glimepirida tiene efecto significativamente menor sobre el sistema cardiovascular (datos en animales). Esto podría ser explicado por la naturaleza específica de su interacción con la proteína ligante del canal de potasio ATP-sensible.

b) Características farmacodinámicas:

En personas sanas, la dosis oral mínima efectiva es 0,6 mg.

El efecto de Glimepirida es dosis-dependiente y reproducible. La respuesta fisiológica al

ejercicio físico intenso (reducción de la secreción de insulina) sigue existiendo en presencia de Glimepirida.

No hubo ninguna diferencia significativa en el efecto cuando la droga se administró 30 minutos o inmediatamente antes de la comida. En pacientes diabéticos puede lograrse buen control metabólico durante 24 horas con una dosis única. Más aún, en un estudio clínico, se logró buen control metabólico en 12 de 16 pacientes con insuficiencia renal (clearance de creatinina: 4 a 79 ml/min). Aunque el "hidroxi" metabolito de Glimepirida causa pequeño pero importante decrecimiento de la glucosa sérica en personas sanas, este hecho explica solamente una parte menor del efecto total de la droga.

Farmacocinética.

La biodisponibilidad absoluta de Glimepirida es completa. La ingesta de alimentos no tiene influencia relevante en la absorción. Las concentraciones séricas máximas (C_{max}) se alcanzan aproximadamente 2,5 horas después de la ingestión oral (309 ng/ml durante la dosificación múltiple de 4 mg diarios) y hay una relación lineal entre "C_{max}" y "AUC" (área bajo la curva tiempo/concentración). El volumen de distribución (aprox. 8,8 litros) de Glimepirida es muy bajo (es igual, de un modo general, al espacio de distribución de albúmina). La Glimepirida se liga a proteínas en más del 99% y tiene bajo clearance (aprox. 48 mg/min.). La vida media promedio dominante en suero, que es de relevancia para las concentraciones séricas bajo condiciones de múltiples dosis, es de alrededor de 5 a 8 horas. Se notaron vidas medias apenas un poco más largas después de dosis altas. Después de una dosis simple de Glimepirida radiomarcada, se recobró el 58% de la radioactividad en orina y 35% en heces. No se detectó droga sin cambios en orina. Fueron identificados dos metabolitos (con mayor probabilidad resultantes del metabolismo hepático), ambos en orina y heces: el "hidroxi" derivado y el "carboxi" derivado. Después de administración oral de Glimepirida, las vidas medias terminales de estos metabolitos fueron 3 a 6 y 5 a 6 horas, respectivamente. La comparación de la misma dosificación diaria total administrada en dosis única o en varias dosis no reveló diferencias significativas en la farmacocinética y la variabilidad intraindividual fue muy baja. Tampoco hubo acumulación relevante. La farmacocinética fue similar en pacientes hombres y mujeres y entre jóvenes y ancianos (mayores de 65 años). En pacientes con bajo clearance de creatinina hubo tendencia al incremento del clearance de Glimepirida y a la disminución de su concentración sérica promedio, con mayor probabilidad resultante de una eliminación más rápida (debida a una unión más baja a proteínas). La eliminación renal de los dos metabolitos fue deficiente. A pesar de todo, no debe asumirse ningún riesgo adicional de acumulación en tales pacientes. La farmacocinética en cinco pacientes no diabéticos después de cirugía de conducto biliar fue similar a la observada en personas sanas. En animales, la Glimepirida se excreta en la leche materna.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

a) Dosificación.

La dosificación de Diabutil® se regula según el nivel deseado de glucemia en sangre.

La dosis de Glimepirida debe ser la mínima necesaria para lograr el control metabólico deseado. Durante el tratamiento con Diabutil® deben chequearse regularmente los niveles de glucosa en sangre y orina. Además, se recomienda realizar la determinación regular de hemoglobina glicosilada.

El olvido de la ingesta de una dosis nunca debe ser corregido incrementando la dosis siguiente. Las medidas para solucionar errores (especialmente olvido de una dosis, saltar una comida o cuando la dosis no puede ingerirse en el horario prescripto) deben ser acordadas de antemano entre médico y paciente.

Dosis inicial y titulación de la dosis:

- *Dosis inicial usual:* 1 mg de Glimepirida diario. Si es necesario, la dosis diaria puede ser aumentada. Se recomienda que el incremento sea guiado por monitoreo regular de la glucosa sanguínea y que la dosis sea aumentada gradualmente [por ejemplo en intervalos de una a dos semanas] y de acuerdo con los siguientes pasos: 1 mg - 2 mg - 3 mg - 4 mg - 6 mg (hasta 8 mg)].

- *Rango de dosis en paciente con diabetes bien controlada:* el rango de dosis habitual es de 1 a 4 mg diarios de Diabutil®. Dosis diarias de más de 6 mg son efectivas solamente en una minoría de pacientes.

Distribución de dosis:

La frecuencia y distribución de la dosis deben ser decididas por el médico, teniendo en cuenta el estilo de vida del paciente.

Habitualmente una dosis diaria única de Diabutil® es suficiente.

Se recomienda ingerir esta dosis inmediatamente antes de un desayuno sustancioso o, si no se desayuna, inmediatamente antes de la primera comida principal.

Es muy importante no saltar comidas una vez que se han tomado los comprimidos.

Los requerimientos de Glimepirida podrían caer (a medida que avanza el tratamiento) debido a que un mejoramiento en el control de la diabetes está (por sí mismo) asociado con sensibilidad más alta a la insulina. Por lo tanto, debe considerarse oportunamente la reducción de la dosis o la suspensión de Diabutil® para evitar hipoglucemia. También debe considerarse corrección de la dosificación cada vez que:

- cambie el peso corporal del paciente.
- cambie el estilo de vida del paciente.
- aparezcan otros factores que causen aumento de la susceptibilidad a la hipoglucemia.

Duración del tratamiento:

El tratamiento con Diabutil® es habitualmente una terapia de larga duración.

- Sustitución de otros antidiabéticos orales con Diabutil®: no hay relación exacta de dosificación entre Diabutil® y otros antidiabéticos orales. Cuando se va a reemplazar con Diabutil® algún otro antidiabético oral, se recomienda que el procedimiento sea el mismo que para la dosificación inicial, empezando con dosis diarias de 1 mg. Esto se aplica aún

cuando el paciente esté sustituyendo la dosis máxima de otro antidiabético oral. Debe considerarse la potencia y la duración de la acción del agente antidiabético precedente. Podría requerirse una interrupción de medicación para evitar cualquier sumatoria de efectos que conllevara a hipoglucemia.

b) Vía de administración:

Oral. Los comprimidos de Diabutil® deben tragarse sin masticar, con aproximadamente medio vaso de agua.

CONTRAINDICACIONES:

Diabutil® no debe usarse:

- En pacientes con hipersensibilidad a la Glimperidina, a otras sulfonilureas, a otras sulfonamidas, o a cualquiera de los excipientes del producto.

- Durante el embarazo y la lactancia.

En pacientes con deterioro severo de la función hepática o renal, se indica la sustitución por insulina, especialmente para alcanzar control metabólico óptimo.

En situaciones excepcionalmente estresantes (por ej. trauma, cirugía, infecciones febriles) podría deteriorarse la regulación de la glucosa sanguínea y podría ser necesario un cambio temporario a insulina para mantener buen control metabólico.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

En las semanas iniciales de tratamiento, el riesgo de hipoglucemia podría estar incrementado. Se sugiere monitoreo especialmente cuidadoso.

Los factores que favorecen hipoglucemia son:

- renuencia o (más comúnmente en pacientes mayores) incapacidad de cooperación.

- alimentación deficiente, horarios irregulares de comida o saltar comidas.

- desequilibrio entre el ejercicio físico y la ingesta de carbohidratos.

- alteración de la dieta.

- consumo de alcohol, especialmente cuando se combina con omisión de comidas.

- función renal deficiente.

- deterioro severo de la función hepática.

- sobredosis de Diabutil®.

- ciertas alteraciones no compensadas del sistema endocrino que afecten el metabolismo de carbohidratos o la contrarregulación de la hipoglucemia (como, por ejemplo, desórdenes de la función tiroidea e insuficiencia pituitaria anterior o corticoadrenal).

- administración concomitante con algunos medicamentos (ver Interacciones).

- tratamiento con Diabutil® cuando no corresponde a ninguna indicación.

Podría ser necesario ajustar la dosificación de Diabutil® o el tratamiento íntegro, si están presentes estos factores de riesgo de hipoglucemia. Esto también se aplica siempre que se presente alguna enfermedad o que cambie el estilo de vida del paciente.

Los síntomas de hipoglucemia que reflejan la contrarregulación adrenérgica del cuerpo (ver Reacciones Adversas) podrían ser más suaves o estar ausentes cuando la hipoglucemia se desarrolla gradualmente (en los ancianos), cuando existe neuropatía autonómica o cuando el paciente está recibiendo tratamiento concomitante con betabloqueantes, clonidina, reserpina, guanetidina u otras drogas simpaticolíticas.

La hipoglucemia puede ser rápidamente controlada, la mayoría de las veces, con la inmediata ingesta de carbohidratos (glucosa o azúcar). Se sabe (por otras sulfonilureas) que, a pesar de contramedidas exitosas, la hipoglucemia puede recurrir. Por lo tanto, los pacientes deberán permanecer bajo riguroso control.

El alerta y las reacciones podrían estar deteriorados debido a hipo o hiperglucemia, especialmente al principio del tratamiento, cuando éste se modifica o cuando Diabutil® no es ingerido regularmente. Esto podría, por ejemplo, afectar la capacidad para conducir o para operar maquinarias.

INTERACCIONES:

Las interacciones que a continuación se detallan se basan en experiencia obtenida con Diabutil® o con otras sulfonilureas.

- Puede ocurrir potenciación del efecto hipoglucemiante y por lo tanto, en algunos casos, podría presentarse hipoglucemia cuando se ingiere junto con alguna de las siguientes drogas: insulina u otros antidiabéticos orales, inhibidores de la ECA, esteroides anabólicos y hormonas sexuales masculinas, cloranfenicol, derivados cumarínicos, ciclofosfamida, disopiramide, fenfluramina, feniramidol, fibratos, fluoxetina, guanetidina, ifostamida, inhibidores de la MAO, miconazol, ácido para-amino salicílico, pentoxifilina (en dosis parenterales altas), fenilbutazona, azapropazona, oxifenbutazona, probenecid, quinolonas, salicilatos, sulfonpirazona, antibióticos sulfonamídicos, tetracilinas, trolecualina, trofosfamida.

- Podría ocurrir debilitamiento del efecto antidiabético y así aumentar el nivel sanguíneo de glucosa cuando se ingiere junto con alguna de las siguientes drogas: acetalamida, barbituratos, corticosteroides, diazóxido, diuréticos, epinefrina (adrenalina) y otros agentes simpaticomiméticos, glucagón, laxantes (después de uso prolongado), ácido nicotínico (en dosis altas), estrógenos y progestágenos, fenotiazinas, fenitoína, rifampicina, hormonas tiroideas.

- Tanto la potenciación como el debilitamiento del efecto antidiabético podrían aparecer como consecuencia de los antagonistas de los receptores H2, betabloqueantes, clonidina y reserpina.

- Bajo la influencia de drogas simpaticolíticas tales como betabloqueantes, clonidina, guanetidina y reserpina, podrían estar reducidos o ausentes los signos de contrarregulación adrenérgica a la hipoglucemia.

- Tanto el consumo agudo como crónico de alcohol podrían potenciar o debilitar el efecto hipoglucemiante de Diabutil® en forma impredecible.

- El efecto de los derivados cumarínicos podría verse potenciado o debilitado.

Embarazo. No debe ingerirse Diabutil® durante el embarazo, ya que hay riesgo de daño para el feto. La paciente debe cambiar a insulina durante la gestación. Las pacientes que estén planeando quedar embarazadas deben informárselo a su médico. En estas pacientes se recomienda pasar a insulina.

Lactancia. Las mujeres que amamantan no deben ingerir Diabutil® (previniendo la posible excreción de la droga con la leche materna). La paciente debe cambiar a insulina o dejar de amamantar.

Toxicidad crónica. En estudios de toxicidad crónica y subcrónica realizados en ratas, ratones y perros se notó declinación de la glucosa sérica así como también degranulación de las células beta del páncreas. En principio mostraron ser reversibles y son considerados signos del efecto farmacodinámico.

Carcinogénesis. La Glimperidina no mostró ningún efecto mutagénico o genotóxico.

Teratogenicidad y trastornos de la fertilidad. La administración en ratas no reveló ningún efecto sobre la fertilidad, el embarazo o el parto. Los fetos nacidos por cesárea tuvieron crecimiento apenas un poco más lento. En la progenie nacida espontáneamente, cuyas madres habían sido tratadas con altas dosis, fueron observadas anomalías en número, fémur, hombros y articulación ilioacetabular. La administración oral en la fase tardía del embarazo y/o durante la lactancia aumentó el número de muertes fetales y de las mismas deformaciones de los miembros.

La Glimperidina no tuvo efectos reconocibles sobre la crianza, el desarrollo físico, el comportamiento funcional y de aprendizaje, la memoria o la fertilidad de la progenie.

La Glimperidina es excretada por la leche materna. Todos los hallazgos de toxicidad reproductiva se deben probablemente a los efectos farmacodinámicos de dosis excesivas y no son sustancia-específicos.

Empleo en insuficientes hepáticos o renales: Ver "Características Farmacológicas /

Propiedades" y "Contraindicaciones".

REACCIONES ADVERSAS:

- **Hipoglucemia:** puede presentarse como consecuencia de la acción reductora del nivel de glucosa sanguínea de Diabutil® y podría ser de duración prolongada (según lo que se conoce de otras sulfonilureas). Los posibles síntomas de hipoglucemia son: cefaleas, hambre voraz, náuseas, vómitos, laxitud, modorra, sueño desordenado, desasosiego, agresividad, deficiencia de la concentración, alerta y reacción, depresión, confusión, dificultad al hablar, afasia, desórdenes visuales, temor, parestia, disturbios en los sentidos, vértigo, desamparo, pérdida del control personal, delirio, convulsiones cerebrales, somnolencia y pérdida de conciencia hasta e incluyendo estado de coma, respiración superficial y bradicardia. Además, podría presentarse signos de contrarregulación adrenérgica tales como sudoración, piel pegajosa, ansiedad, taquicardia alta, hipertensión, palpitaciones, angina de pecho y arritmias cardíacas. El cuadro clínico de un ataque hipoglucémico severo puede parecerse al de un stroke. Los síntomas de hipoglucemia casi siempre desaparecen cuando ésta se corrige.

- **Ojos:** especialmente al comienzo del tratamiento, podría haber deficiencia visual temporaria debida al cambio del nivel de azúcar en sangre. La causa es la temporaria alteración de la turgencia, y por lo tanto del índice de refracción de los cristalinios (todo esto dependiendo del nivel sanguíneo de glucosa).

- **Tracto digestivo:** pueden presentarse, ocasionalmente, síntomas gastrointestinales tales como náuseas, vómitos, sensación de presión o plenitud en el epigastrio, dolor abdominal y diarrea. En casos aislados, podría haber elevación del nivel de las enzimas hepáticas. Basado en lo que se conoce de otras sulfonilureas, las drogas de esta clase podrían causar (en casos aislados) deterioro de la función hepática (por ej. colestasis e ictericia) y hepatitis, que podrían también llevar a la insuficiencia hepática.

- **Sangre:** podría haber cambios en el esquema sanguíneo. Estos cambios pueden incluir - raramente - trombopenia y - en casos aislados - leucopenia. Basado en lo que se conoce de otras sulfonilureas, las drogas de esta clase podrían causar (en casos aislados) y además de lo ya mencionado: anemia hemolítica o, por ejemplo, eritrocitopenia, granulocitopenia, agranulocitosis y (debida a mielosupresión) pancitopenia.

- **Otras reacciones adversas:** ocasionalmente podrían presentarse reacciones alérgicas o pseudoalérgicas, por ej. rash o picazón. Basado en lo que se conoce de otras sulfonilureas, reacciones moderadas en forma de urticaria podrían desarrollar reacciones serias y hasta con riesgo de vida (con disnea y caída de la presión arterial), llegando algunas veces hasta el shock. Por lo tanto, en caso de urticaria, se debe llamar al médico inmediatamente.

En casos aislados, puede aparecer vasculitis alérgica que, a veces, puede llevar hasta riesgo de vida.

En casos aislados podría presentarse hipersensibilidad de la piel a la luz y podría decrecer la concentración de sodio en el suero.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Signos y síntomas.

Tanto la sobredosificación aguda como un tratamiento prolongado con dosis demasiado altas pueden llevar a hipoglucemia severa, prolongada y con riesgo de vida.

Medidas inmediatas.

Tan pronto como se descubre la sobredosificación con Diabutil® debe notificarse al médico sin demora. El paciente debe recibir inmediatamente azúcar, si es posible como glucosa, a menos que un médico haya ya tomado la responsabilidad de tratar la sobredosificación.

Un monitoreo cuidadoso es esencial hasta que el médico esté seguro de que el paciente está fuera de peligro. Debe recordarse que la hipoglucemia puede recurrir después de la recuperación inicial.

Algunas veces es necesaria la internación, aunque sea como medida precautoria. Las sobredosificaciones significativas y reacciones severas con signos tales como pérdida de la conciencia y otros desórdenes neurológicos serios son emergencias médicas y requieren inmediato tratamiento e internación. Si, por ejemplo, el paciente está inconsciente se sugiere administrar (por vía intravenosa) una inyección de solución concentrada de glucosa (para adultos: empezar con 40 ml de solución al 20%, por ejemplo). Alternativamente en adultos, puede considerarse la administración de glucagón (por ej. en dosis de 0,5 a 1 mg, intravenosa, subcutánea o intramuscular).

Cuando se trata la hipoglucemia debida a la ingestión accidental de Diabutil® en lactantes y niños pequeños, la dosis de glucosa a administrar debe ser ajustada cuidadosamente (considerando la posibilidad de producir una hiperglucemia peligrosa) y se debe controlar con el atento monitoreo de la glucosa en sangre. Los pacientes que hayan ingerido cantidades de Diabutil® que implican riesgo de vida requieren detoxificación (por ej.: lavado gástrico y carbón medicinal). Una vez completado el reemplazo agudo de glucosa, habitualmente es necesario administrar una infusión intravenosa de glucosa en menor concentración para asegurar que la hipoglucemia no recurra. El nivel de glucosa en sangre del paciente se debe monitorear cuidadosamente durante 24 hs. como mínimo.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología del:

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

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

-Hospital Fernández: (011) 4801-5555/7767.

-Centro Nacional de Intoxicaciones : 0800-133-0160.

PRESENTACIONES:

Diabutil® 2 mg comprimidos: envases conteniendo 30 comprimidos.

Diabutil® 4 mg comprimidos: envases conteniendo 30 comprimidos.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar a temperatura ambiente hasta 30°C.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 54.080.

Director Técnico: Alfredo J. Boccardo, Farmacéutico.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Avenida Gral. Lemos N° 2809,

Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica

0800-222-0818. e-mail: info@phoenix.com.ar

"El envase de venta de este producto lleva el nombre comercial impreso en sistema Braille, para facilitar su identificación por los pacientes no videntes".

Última revisión: Septiembre / 2007
505589-00 1-pm-g

DIVISIÓN
PHOENIX



Material Reciclable