

# Dosdías-N<sup>®</sup>

## Levonorgestrel

## Etinilestradiol

### Comprimidos

Venta bajo receta

INDUSTRIA URUGUAYA

#### FÓRMULA

Cada comprimido contiene: Levonorgestrel 2,00 mg; Etinilestradiol 0,20 mg.

Excipientes: lactosa; almidón de maíz; celulosa microcristalina PH 101; ácido estearico.

Este medicamento es Libre de Gluten. Contiene Lactosa.

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA

Hormonoterapia de las amenorreas.

#### INDICACIONES

Diagnóstico de las amenorreas secundarias.

#### ACCIÓN FARMACOLÓGICA

El estrógeno contenido en la fórmula Etinilestradiol, estimula la proliferación de las glándulas endometriales. El Levonorgestrel o la progesterona desarrollan un endometrio secretorio. Por lo tanto, si el endometrio tiene capacidad de responder al estímulo estroprogestacional se produce un sangrado por privación.

#### POSOLÓGIA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Administrar un comprimido durante dos días consecutivos. Entre tres y siete días después de la toma del primer comprimido aparecerá una hemorragia vaginal si el endometrio es respondiente.

#### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. Tromboflebitis o trastornos tromboembólicos. Afecciones cerebro-vasculares o cardiopatías. Neoplasia mamaria conocida o sospechada. Neoplasia estrógeno-dependiente. Hemorragia genital anormal no diagnosticada. Embarazo. Tumores hepáticos benignos o malignos. Trastornos graves de la función hepática. Historia de ictericia idiopática o prurito durante el embarazo. Síndrome de Dubin-Johnson. Síndrome de Rotor. Trastorno del metabolismo de los lípidos. Antecedentes de herpes durante el embarazo. Diabetes grave. Otosclerosis con empeoramiento durante el embarazo.

#### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

El corto tiempo de administración limita la posibilidad de aparición de efectos adversos. No obstante, es aconsejable antes de iniciar el tratamiento una consulta médica para una correcta historia clínica. Antes de la administración de hormonas el control ginecológico es importante para un correcto diagnóstico diferencial de la amenorrea y una evaluación ginecológica completa. Las pacientes con antecedentes tromboembólicos deben evitar la administración de asociaciones estroprogestágenas (ver **Contraindicaciones**) salvo que el profesional entienda que los beneficios superan el riesgo.

#### REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente se puede presentar intolerancia gastrointestinal, cefalea, edema, rash cutáneo y tensión mamaria. Muy raramente puede presentarse hipertensión arterial, accidentes cardiovasculares y trombóticos, ictericia, migraña, vértigo.

#### SOBREDOSIFICACIÓN

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

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

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

- Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-3330160.

Para otras consultas:

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

#### PRESENTACIONES

**Dosdías-N<sup>®</sup>** comprimidos: envase conteniendo 2 comprimidos.

#### CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar por debajo de los 40°C, preferentemente entre 15°C y 30°C.

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

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 37.677.

Directora Técnica: Laura A. B. Hernández, Farmacéutica.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Cor. Lemos N° 2809, Los Polvorines,

Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica

**0800-333-3532 | elea.com**

Elaborado en Urufarma S.A., República Oriental del Uruguay.

Fecha de última revisión: Septiembre/1998



# Elea

505925-01 LI-6102-09 1-pm-w