

Venta bajo receta archivada

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **LIRPAN** y cada vez que repita la receta, ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmula**LIRPAN 5 mg**

Cada comprimido recubierto contiene: Donepecilo clorhidrato 5,00 mg. Excipientes: povidona K30; lactosa; almidón de maíz; croscarmelosa sódica; talco; estearato de magnesio; hidroxipropilmetilcelulosa E-15; dióxido de titanio; polietilenglicol 6000; propilenglicol; sacarina sódica.

LIRPAN 10 mg

Cada comprimido recubierto contiene: Donepecilo clorhidrato 10,00 mg. Excipientes: povidona K30; lactosa; almidón de maíz; croscarmelosa sódica; talco; estearato de magnesio; laca aluminica azul índigo carmín; hidroxipropilmetilcelulosa E-15; dióxido de titanio; polietilenglicol 6000; propilenglicol; sacarina sódica.

¿Qué es LIRPAN y para qué se usa?

LIRPAN contiene donepecilo pertenece a un grupo de medicamentos denominados inhibidores de la acetilcolinesterasa. Aumenta los niveles de un neurotransmisor cerebral llamado acetilcolina en el cerebro, involucrado en la función de la memoria, disminuyendo su degradación. Es utilizado para tratar los síntomas de demencia en personas diagnosticadas de enfermedad de Alzheimer de leve a moderadamente grave. Los síntomas incluyen pérdida de memoria, confusión y cambios de comportamiento. Como resultado, a los enfermos de Alzheimer les resulta cada vez más difícil llevar a cabo sus actividades diarias normales.

Antes de usar LIRPAN**No use LIRPAN si**

- Si es alérgico al principio activo o a alguno de los demás componentes de este medicamento;
- Si es alérgico a otros medicamentos que contengan derivados de piperidina (donepecilo es un derivado de piperidina);
- Si tiene una enfermedad hepática grave.
- Si es niño o adolescente

Tenga especial cuidado con LIRPAN

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar donepecilo.

El tratamiento con donepecilo sólo debe ser iniciado y supervisado por un médico con experiencia en el diagnóstico y tratamiento de la enfermedad de Alzheimer.

Informe a su médico

- Si ha padecido alguna vez úlcera de estómago o intestinal,

- Si toma con frecuencia analgésicos o tratamiento para el reumatismo (dolor o inflamación alrededor de los huesos, articulaciones o músculos): tomar estos medicamentos al mismo tiempo que donepecilo podría generar un mayor riesgo de desarrollar úlceras de estómago o intestinales.
- Si ha tenido alguna vez convulsiones.
- Si ha tenido una afección cardíaca (como latidos cardíacos irregulares o muy lentos, insuficiencia cardíaca, infarto de miocardio) una afección cardíaca denominada «prolongación del intervalo QT» o antecedentes de determinados ritmos cardíacos anómalos llamados torsade de pointes o si alguien de su familia presenta «prolongación del intervalo QT».
- Si padece asma o enfermedad pulmonar a largo plazo.
- Si tiene dificultad para orinar.
- Si alguna vez ha tenido problemas de hígado o hepatitis,
- Si le van a realizar una operación que requiera anestesia general. Debe informar al anestesista que está tomando donepecilo. Esto se debe a que el medicamento puede afectar a la cantidad de anestésico necesaria.
- Si aparecen síntomas de fiebre, agitación, delirios, rigidez muscular y dolores musculares, consulte inmediatamente a su médico.
- Si está embarazada o cree que podría estarlo.
- Niveles bajos de magnesio o potasio en la sangre.

Donepecilo puede utilizarse en pacientes con enfermedad renal o hepática leve a moderada. Informe a su médico primero si sufre enfermedad renal o hepática.

El efecto individual de donepecilo no se puede predecir, por lo tanto, el efecto del tratamiento debe ser evaluado regularmente por su médico.

Toma simultánea de otros medicamentos

En especial, es importante que informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes tipos de medicamentos:

- Medicamentos para problemas del ritmo cardíaco, por ejemplo, amiodarona o sotalol.
- Medicamentos para la depresión, por ejemplo, citalopram, escitalopram, amitriptilina, fluoxetina.
- Medicamentos para la psicosis, p. ej. pimozida, sertindole o ziprasidona.
- Medicamentos para infecciones bacterianas, por ejemplo, claritromicina, eritromicina, levofloxacino, moxifloxacino, rifampicina.
- Medicamentos antifúngicos, como el ketoconazol.
- Otros medicamentos contra la enfermedad de Alzheimer, por ejemplo, galantamina.
- Analgésicos o tratamiento de la artritis, por ejemplo, aspirina, antiinflamatorios no esteroideos (AINE) como ibuprofeno o diclofenaco sódico.
- Medicamentos anticolinérgicos, p. ej. tolterodina.
- Anticonvulsivos, p. ej., fenitoína, carbamazepina.
- Medicación para una enfermedad cardíaca, por ejemplo, quinidina, betabloqueantes (propranolol y atenolol)
- Relajantes musculares, p. ej., diazepam, succinilcolina.
- Anestésico general.
- Medicamentos obtenidos sin receta, por ejemplo, remedios a base de plantas.

¿Cómo usar LIRPAN?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico. Por lo general, el tratamiento se comienza con 5 mg de donepecilo (un comprimido) cada noche. Después de un mes, su médico puede indicarle que aumente a 10 mg de donepecilo también por la noche. La dosis máxima recomendada es 10 mg cada noche.

Su médico o farmacéutico le aconsejará por cuánto tiempo debe continuar tomando los comprimidos. Usted necesitará visitar a su médico de vez en cuando para revisar su tratamiento y evaluar sus síntomas.

No interrumpa el tratamiento con donepecilo sin comunicárselo primero a su médico. Cuando se interrumpe el tratamiento, los efectos beneficiosos del tratamiento desaparecen gradualmente.

Embarazo y lactancia

LIRPAN no debe ser tomado durante el embarazo y la lactancia. Si está embarazada o en periodo de lactancia, si cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte con su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Uso en niños y adolescentes

No se recomienda el uso de donepecilo en población pediátrica (menores de 18 años).

Uso en ancianos

Debe utilizarse con precaución en ancianos, ya que ellos muestran un riesgo aumentado de obstrucción urinaria debido a patología prostática.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

Su enfermedad puede afectar la capacidad de conducir o utilizar maquinaria y no debe llevar a cabo estas actividades a menos que su médico le indique que es seguro realizarlas. Donepecilo puede causar cansancio, mareos y calambres musculares, principalmente al inicio del tratamiento o al aumentar la dosis. Si experimenta estos efectos, no debe conducir o utilizar maquinaria.

Toma conjunta de LIRPAN con alimentos y bebidas

Los alimentos no alteran el efecto del donepecilo. Debe evitar tomar alcohol mientras está siendo tratado con donepecilo, ya que podría reducir el efecto de esta medicación.

Uso apropiado del medicamento LIRPAN

Si se olvidó de tomar LIRPAN

Si se olvidó tomar una dosis, tómela lo más rápidamente posible después de darse cuenta, a menos que ya sea la hora de la próxima dosis. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Tome su dosis habitual al día siguiente a la hora habitual. Si olvidó tomar su medicamento más de una semana, llame a su médico antes seguir tomando la medicación.

A tener en cuenta mientras toma LIRPAN

Efectos indeseables (adversos)

Al igual que todos los medicamentos, **LIRPAN** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Los siguientes efectos adversos han sido notificados por las personas que toman **LIRPAN**.

Contacte con su médico si usted tiene alguno de estos efectos durante el tratamiento con **LIRPAN**.

Se ha reportado la ocurrencia muy rara de unas reacciones adversas serias llamadas rabdomiólisis y síndrome neuroléptico maligno asociadas a la administración de LIRPAN.

Si usted utiliza este medicamento y presenta orina de color oscuro o rojo, disminución de la producción de orina, debilidad, rigidez o dolor muscular, fiebre, aumento de la frecuencia cardíaca o respiratoria, alteración de la presión arterial, sudoración abundante y/o alteraciones del estado de conciencia, deje de usar LIRPAN y consulte a su médico inmediatamente.

Si usted está al cuidado de un paciente que recibe este medicamento, esté atento a la aparición de los síntomas antes mencionados. En caso de presentarse, suspenda el uso de LIRPAN y consulte a su médico inmediatamente.

Efectos adversos graves.

Debe informar a su médico inmediatamente si nota los siguientes efectos adversos graves mencionados ya que puede necesitar tratamiento médico urgente.

- Daños en el hígado, por ejemplo, hepatitis. Los síntomas de la hepatitis son estar o sentirse enfermo, pérdida de apetito, malestar general, fiebre, prurito, coloración amarillenta de la piel y los ojos, y orina de color oscuro (afectan a entre 1 y 10 de cada 10.000).
- Úlceras en el estómago o en el duodeno. Los síntomas de las úlceras son dolor y malestar de estómago (indigestión) entre el ombligo y el esternón (afectan a entre 1 y 10 de cada 1.000).
- Sangrado en el estómago o en el intestino. Esto puede causar que usted tenga las heces como alquitrán negro o sangre visible desde el recto (afectan a entre 1 y 10 de cada 1.000).
- Mareos (ataques) o convulsiones (afectan a entre 1 y 10 de cada 1.000).
- Fiebre con rigidez muscular, sudoración, disminución del nivel de consciencia (pueden ser síntomas de una alteración denominada “Síndrome Neuroléptico Maligno”) (afecta a menos de 1 de cada 10.000 pacientes).
- Debilidad, sensibilidad o dolor muscular, en particular si al mismo tiempo se encuentra mal, tiene fiebre o la orina es de color oscuro. Esto se puede deber a una destrucción anormal del músculo que puede llegar a ser mortal y provocar problemas renales (una enfermedad denominada rabdomiólisis).

La frecuencia estimada de aparición de los efectos adversos es la siguiente:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes.

- Diarrea.
- Malestar.
- Dolor de cabeza.

Frecuentes: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes.

- Resfriado.
- Pérdida de apetito.
- Alucinaciones.
- Agitación.
- Conducta agresiva.
- Sueños anormales y pesadillas.
- Desmayo.
- Mareo.
- Dificultad para dormir.
- Vómitos.
- Molestias abdominales.
- Incontinencia urinaria.
- Erupción.
- Picor.
- Calambres musculares.
- Fatiga.
- Dolor.
- Accidentes (los pacientes pueden ser más propensos a las caídas y a lesiones accidentales).

Poco frecuentes: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes.

- Convulsiones.
- Disminución del ritmo del corazón (bradicardia).

- Hemorragia gastrointestinal, úlceras en estómago y duodeno (una parte del intestino).
- Aumento de un tipo de enzimas (creatininquinasa muscular) en la sangre.

Raros: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes.

- Síntomas extrapiramidales (como temblor o rigidez de las manos o de las piernas).
- Alteraciones de la conducción cardíaca.
- Alteración de la función del hígado, incluyendo hepatitis.
- Trastornos musculoesqueléticos

Frecuencia muy rara (menos de 1 cada 10.000 personas): rabdomiólisis.

- Trastornos del sistema nervioso

Frecuencia muy rara (menos de 1 cada 10.000 personas): síndrome neuroléptico maligno.

Frecuencia no conocida:

Cambios en la actividad cardíaca que pueden observarse en un electrocardiograma (ECG) denominados «prolongación del intervalo QT»

Latido cardíaco rápido e irregular, desmayos que pueden ser síntomas de un trastorno potencialmente mortal conocido como torsade de pointes.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

¿Cómo conservar LIRPAN?

- Conservar en su envase original en lugar fresco y seco, desde 15° C hasta 30° C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



Fecha de última revisión: Junio de 2023.

Presentación

LIRPAN 5 y 10 mg: envases con 30 comprimidos recubiertos.

Si Ud. toma dosis mayores de LIRPAN de las que debiera

La sobredosis con inhibidores de la colinesterasa como donepecilo se caracteriza por presentar síntomas de náuseas, vómitos, salivación, sudoración, bradicardia (baja frecuencia cardíaca), hipotensión, depresión respiratoria, colapso y convulsiones. En caso de compromiso de los músculos respiratorios se puede producir la muerte.

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

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas”.

“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT

<https://vigiflow-eforms.who-umc.org/ar/medicamentos> o llamar a

ANMAT responde 0800-333-1234”

Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli – Farmacéutico.
ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION.
Certificado N° 49.434
Laboratorios CASASCO S.A.I.C.
Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

