

# SUNVEX LP®

## VENLAFAXINA



CAPSULAS DE  
LIBERACION  
PROLONGADA

Venta Bajo Receta Archivada  
(PSICOTROPICO Lista IV)  
Industria Argentina

### Composición

**SUNVEX LP 37.5**  
Cada cápsula de liberación prolongada contiene: venlafaxina (como clorhidrato) 37,5 mg. Excipientes: metacrilato de amonio copolímero tipo B 18,2 mg, metacrilato de amonio copolímero tipo A 7,3 mg, ácido esteárico 3,0 mg, polietilenglicol 3,0 mg, dióxido de titanio 2,4 mg, talco 2,4 mg, sacarosa c.s.p. 129,0 mg.

### SUNVEX LP 75

Cada cápsula de liberación prolongada contiene: venlafaxina (como clorhidrato) 75 mg. Excipientes: metacrilato de amonio copolímero tipo B 36,4 mg, metacrilato de amonio copolímero tipo A 14,6 mg, ácido esteárico 6,0 mg, polietilenglicol 6,0 mg, dióxido de titanio 4,8 mg, talco 4,8 mg, sacarosa c.s.p. 258,0 mg.

### SUNVEX LP 150

Cada cápsula de liberación prolongada contiene: venlafaxina (como clorhidrato) 150 mg. Excipientes: metacrilato de amonio copolímero tipo B 72,8 mg, metacrilato de amonio copolímero tipo A 29,2 mg, ácido esteárico 12,0 mg, polietilenglicol 12,0 mg, dióxido de titanio 9,6 mg, talco 9,6 mg, sacarosa c.s.p. 516,0 mg.

### Acción Terapéutica

Antidepresivo. Código ATC: N06AX16

### Indicaciones

SUNVEX LP está indicado en el tratamiento del trastorno depresivo mayor, del trastorno de ansiedad generalizada y del trastorno de ansiedad social (también conocido como fobia social). (Según criterio DSM IV)

### Acción farmacológica

El mecanismo de la acción antidepresiva de venlafaxina en los seres humanos estaría vinculado con la potenciación de la actividad de los neurotransmisores en el sistema nervioso central. Venlafaxina y su metabolito activo, la O-desmetilvenlafaxina (ODV), son inhibidores potentes de la recaptación de serotonina y norepinefrina. Los efectos terapéuticos de Venlafaxina por los receptores muscarínicos, histamínicos, o 1-adrenérgicos. Los efectos anticolinérgicos, sedantes y cardiovasculares observados con otras drogas psicótropas estarían relacionados con la actividad farmacológica de dichas drogas sobre estos receptores. Venlafaxina y la ODV no tienen actividad inhibitoria sobre la monoamino oxidasa.

### Propiedades farmacocinéticas

Venlafaxina se absorbe rápidamente y es sometida a un importante metabolismo de primer paso hepático. Los alimentos no afectan su biodisponibilidad. El estado estable de venlafaxina y ODV se alcanza dentro de los 3 días del tratamiento con dosis orales múltiples. Cuando se administra venlafaxina en cápsulas de liberación prolongada las concentraciones plasmáticas son ligeramente menores y presentan menor fluctuación que cuando se administra igual dosis diaria en comprimidos de liberación inmediata. Aunque las cápsulas de liberación prolongada proveen una absorción más lenta, la misma es de magnitud similar a la de los comprimidos de liberación inmediata, de lo que resulta una exposición similar a venlafaxina. La vida media de eliminación de venlafaxina es de 5 ± 2 horas y la de ODV es de 11 ± 2 horas. Venlafaxina y la ODV se ligan a las proteínas plasmáticas en menos del 30%; en consecuencia, son poco probables las interacciones con otras drogas relacionadas con la unión proteica. Tanto venlafaxina como su metabolito activo presentan una cinética lineal y no mostraron cambios en el clearance plasmático, en la vida media de eliminación, ni en el volumen de distribución después de la administración de dosis múltiples. Venlafaxina se metaboliza fundamentalmente en el hígado. La ODV es el principal metabolito

1

por cada paciente en particular. Pacientes ancianos: no es necesario el ajuste de la dosis. Sin embargo, como sucede con todos los antidepresivos, debe administrarse con precaución, particularmente en ocasión del aumento de la dosis.

Dosis de mantenimiento o tratamiento prolongado: no se conoce el tiempo de tratamiento necesario del trastorno depresivo mayor, del trastorno de ansiedad generalizada y del trastorno de ansiedad social (fobia social) con SUNVEX LP.

Es ampliamente aceptado que los episodios agudos de trastorno depresivo mayor requieren varios meses o más de tratamiento farmacológico luego de la respuesta inicial. Se desconoce si la dosis necesaria de venlafaxina para mantener la eutimia es idéntica a aquella con la que se logró la remisión del estado depresivo. Se deberá reevaluar de forma periódica en el largo plazo la necesidad de continuar el tratamiento y la dosis apropiada en pacientes que mejoran con la administración de venlafaxina.

En los pacientes con trastornos de ansiedad generalizada o trastornos de ansiedad social debe evaluarse periódicamente la necesidad de continuar el tratamiento.

### Interrupción del tratamiento:

Para minimizar el riesgo de presentación de síntomas por supresión, se recomienda disminuir la dosis gradualmente cuando se interrumpe la administración de venlafaxina luego de un tratamiento mayor a una semana. En el caso de pacientes en tratamiento con venlafaxina durante seis semanas o más, se deberá disminuir la dosis gradualmente en un período de dos semanas. En los pacientes en tratamiento con SUNVEX LP se puede disminuir la dosis a razón de 75 mg diarios por semana.

Se han informado los siguientes síntomas con la interrupción o la disminución brusca de la dosis: agitación, anorexia, ansiedad, ataxia, cefalea, confusión, diarrea, disestesias, disforia, fasciculaciones, fatiga, hipomanía, insomnio, mareo, náuseas, nerviosismo, pesadillas, sequedad bucal, somnolencia, sudoración, temblor, vértigo, vómitos.

Se recomienda disminuir la dosis bajo control médico. En general, el período requerido para la interrupción del tratamiento depende de la magnitud de la dosis, de la duración del tratamiento y del paciente en particular. Son bien conocidos los efectos adversos que se manifiestan con la interrupción de los antidepresivos.

Cambio de tratamiento con inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO):

Debe pasar un mínimo de 14 días entre la interrupción del tratamiento con un IMAO y el comienzo del tratamiento con venlafaxina. Por otra parte, debe transcurrir un mínimo de 7 días entre la interrupción del tratamiento con venlafaxina y el comienzo del tratamiento con un IMAO (ver Advertencias y Contraindicaciones).

### Contraindicaciones

SUNVEX LP está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a venlafaxina o a cualquiera de sus componentes. Pacientes en tratamiento con inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO).

### Advertencias

El uso de antidepresivos con indicación aprobada por ensayos clínicos controlados en adultos con Trastorno Depresivo Mayor y otras condiciones psiquiátricas deberá establecerse en un marco terapéutico adecuado a cada paciente en particular. Esto incluye: a) que la indicación sea hecha por especialistas que puedan monitorear rigurosamente la emergencia de cualquier signo de agravamiento o aumento de la ideación suicida, como así también cambios conductuales con síntomas del tipo de agitación; b) que se tengan en cuenta los resultados de los últimos ensayos clínicos controlados; c) que se considere que el beneficio clínico debe justificar el riesgo potencial.

Han sido reportados en pacientes adultos tratados con antidepresivos IRS o con otros antidepresivos con mecanismo de acción compartida tanto para el Trastorno Depresivo Mayor como para otras indicaciones (psiquiátricas y no psiquiátricas) los siguientes síntomas: ansiedad, agitación, ataques de pánico, insomnio, irritabilidad, hostilidad (agresividad, impulsividad, acatisia, hipomanía y manía. Aunque la causalidad ante la aparición de éstos síntomas y el empeoramiento de la depresión y/o aparición de impulsos suicidas no ha sido establecida existe la inquietud de que dichos síntomas puedan ser precursores de ideación suicida emergente.

Los familiares y quienes cuidan a los pacientes deberían estar alertados acerca de la necesidad de seguimiento de los pacientes en relación tanto de los síntomas descriptos como de la aparición de ideación suicida y reportarlo inmediatamente a los profesionales tratantes. Dicho seguimiento debe incluir la observación diaria de los pacientes por sus familiares o quienes estén a cargo de sus cuidados.

Si se toma la decisión de interrumpir el tratamiento la medicación debe ser reducida lo más rápidamente posible, pero teniendo en cuenta el esquema indicado para cada principio activo,

3

frecuencia cardiaca, se recomienda administrarlo con precaución a pacientes con situaciones clínicas subyacentes que puedan ser agravadas por el aumento de la frecuencia cardiaca (hipertiroidismo, insuficiencia cardiaca, infarto agudo de miocardio reciente) especialmente cuando se emplean dosis mayores a 200 mg/día.

En pacientes con deterioro de la función renal (clearance de creatinina: 10-70 ml/min) o cirrosis hepática, la depuración de venlafaxina y de su metabolito activo se encuentra disminuida, prolongándose las vidas medias de eliminación de estas sustancias. Venlafaxina, al igual que todos los antidepresivos, debe ser usada con precaución en estos pacientes.

Como sucede con todos los medicamentos con acción sobre el Sistema Nervioso Central, se recomienda advertir a los pacientes de la posibilidad de alteración de la coordinación, alerta mental, que conducen vehículos u operan maquinarias peligrosas, hasta comprobar la respuesta al medicamento.

### Embarazo

No se dispone de estudios adecuados y bien controlados con venlafaxina en mujeres embarazadas. Deberá advertirse a las pacientes acerca de la necesidad de comunicarse con el médico en caso de quedar embarazada o de intentar quedar embarazada. No se recomienda la utilización de SUNVEX LP durante el embarazo, a menos que el médico considere que los beneficios potenciales superen los posibles riesgos para el feto. Si se administra hasta poco tiempo antes del parto debe considerarse la posibilidad de síntomas de supresión en el recién nacido.

### Lactancia

Venlafaxina y la ODV se excretan en la leche. Considerando la posibilidad de reacciones adversas serias en el lactante y la importancia de la droga para la madre, el médico deberá decidir la interrupción del tratamiento o de la lactancia.

Uso pediátrico: No se ha establecido la seguridad y la eficacia de venlafaxina en pacientes menores de 18 años. Por lo tanto, no se recomienda la utilización de SUNVEX LP en esa franja etaria.

### Uso en pacientes de edad avanzada

No se han informado diferencias farmacocinéticas, ni en el perfil de eficacia y seguridad de venlafaxina en pacientes de edad avanzada. No se recomienda realizar ajustes en la posología. Sin embargo, otras situaciones clínicas (insuficiencia hepática o renal) pueden ser más comunes en los ancianos y pueden requerir una adaptación de la dosis. Como sucede con otros antidepresivos, la hiponatremia y el síndrome de secreción inapropiada de hormona antidiurética son más frecuentes en los ancianos.

### Interacciones medicamentosas

**Alcohol (etanol):** el alcohol no modificó el perfil farmacocinético de venlafaxina y su metabolito activo y la administración de venlafaxina no modificó los efectos psicomotrices y psicométricos inducidos por el etanol previo a la administración de la droga.

**Cimetidina:** la cimetidina inhibió el metabolismo de primer paso de venlafaxina, pero no ejerció efecto sobre la formación o eliminación de su metabolito activo, la ODV. Se estima que la actividad farmacológica total se verá sólo ligeramente aumentada, por lo que no resultaría necesario efectuar un ajuste de la dosis en la mayoría de los adultos normales. Sin embargo, se recomienda administrarlo con precaución a los pacientes hipertensos, a los ancianos y a los que presentan insuficiencia hepática.

**Diazepam:** venlafaxina no ejerció efecto alguno sobre la farmacocinética del diazepam o de su metabolito activo, el demetil diazepam. De la misma manera, el diazepam parece no afectar la farmacocinética de venlafaxina y de la ODV.

Venlafaxina no alteró los efectos psicométricos o psicomotrices inducidos por el diazepam.

**Haloperidol:** venlafaxina aumentó el AUC y la Cmax del haloperidol, sin modificación de la vida media de eliminación de esta droga. El mecanismo de este hallazgo es desconocido.

**Litio:** no se han informado interacciones significativas entre venlafaxina y el litio. Fármacos con unión elevada a las proteínas plasmáticas: venlafaxina no presenta una unión importante a las proteínas plasmáticas; por lo tanto, la administración de venlafaxina a pacientes tratados con fármacos con unión proteica elevada no debería producir incrementos en las concentraciones plasmáticas libres de estos últimos.

**Drogas que inhiben a las isoenzimas del Citocromo P450**

Inhibidores de la isoenzima CYP2D6: se ha informado que la isoenzima CYP2D6 es responsable del metabolismo de venlafaxina a su metabolito activo la O-desmetilvenlafaxina (ODV). Por lo tanto, existe la posibilidad de que el metabolismo de venlafaxina sea afectado por inhibidores. Estas últimas producirían un aumento de las concentraciones plasmáticas de venlafaxina y disminución de las concentraciones de ODV, mientras que la concentración total de compuestos activos (venlafaxina + ODV) permanecería sin cambios. Los datos existentes indican que no es necesario efectuar ajustes de la dosis cuando se administra venlafaxina con un inhibidor de

6

flatulencia, diarrea, eructos, aumento del apetito.

**Metabólicos:** Ocasionalmente: pérdida de peso, hipercolesterolemia, edema, aumento de peso.

**Sistema Nervioso:** Frecuentes: vértigo, insomnio, ansiedad, fatiga, hipomanía, manía, pesadillas, agitación, hipertonia muscular, parestesia, trismo, amnesia, confusión, labilidad emocional, despersonalización, hipostesia, pensamiento anormal.

**Respiratorios:** Ocasionalmente: faringitis, rinitis, sinusitis, tos, bostezos, disnea.

**Organos de los sentidos:** visión anormal (principalmente visión borrosa), trastornos de la acomodación, midriasis, alteración del gusto.

**Urogenitales:** Frecuentes: trastornos de la eyaculación, impotencia. Ocasionalmente: trastornos del orgasmo o anorgasmia (mujer), dismenorrea, poliquiuria, metrorragia, prostatitis, agrandamiento prostático, vaginitis, trastornos de la micción.

**Osteomusculares:** Ocasionalmente: artralgia.

En el tratamiento del trastorno depresivo mayor con venlafaxina en cápsulas de liberación prolongada, las siguientes reacciones adversas presentaron una incidencia igual o mayor al 5%: trastornos de la eyaculación, impotencia, anorgasmia, disminución de la libido, náuseas, sequedad bucal, anorexia, constipación, flatulencia, vértigo, somnolencia, sueños anormales, visión borrosa y sudoración.

En el tratamiento del trastorno de ansiedad generalizada con venlafaxina en cápsulas de liberación prolongada, las siguientes reacciones de adversas presentaron una incidencia igual o mayor al 15%: Trastornos de la eyaculación, impotencia, náuseas, sequedad bucal, anorexia, constipación, flatulencia, vértigo, somnolencia, sueños anormales, visión borrosa y sudoración.

En el tratamiento del trastorno de ansiedad generalizada con venlafaxina en cápsulas de liberación prolongada, las siguientes reacciones de adversas presentaron una incidencia igual o mayor al 5%: astenia, anorexia, sequedad bucal, náuseas, ansiedad, insomnio, disminución de la libido, nerviosismo, somnolencia, vértigo, trastornos de la eyaculación y del orgasmo, impotencia, bostezos, visión borrosa y sudoración.

**Cambios en los signos vitales:** se ha informado un aumento promedio de la frecuencia del pulso de aproximadamente 2 latidos por minuto durante el tratamiento con venlafaxina en cápsulas de liberación prolongada. También se ha informado un aumento de la presión arterial relacionado con los exámenes de laboratorio.

**Cambios en los exámenes de laboratorio:** el único cambio significativo observado en los controles de laboratorio de los pacientes tratados con venlafaxina fue un aumento significativo del colesterol sérico. Este aumento fue igual o mayor que 50 mg/dl o elevó el colesterol total a valores mayores que 260 mg/dl en algún momento del tratamiento en alrededor del 8% de los pacientes.

**Cambios en el electrocardiograma:** no se informaron otros cambios significativos en los electrocardiogramas obtenidos en los pacientes tratados con venlafaxina, que no fueran los relacionados con el aumento de la frecuencia del pulso ya señalada.

### Sobredosificación

En los casos de sobredosis informados la ingestión de venlafaxina estuvo predominantemente asociada con otras drogas y/o alcohol. Se han informado los siguientes signos y síntomas: cambios en el electrocardiograma (prolongación del intervalo QT, bloqueo de rama, prolongación del QRS), taquicardia sinusal y ventricular, bradicardia, hipotensión, alteración del nivel de conciencia (variando de somnolencia a coma), vértigo, convulsiones y muerte.

En el tratamiento de la sobredosis, deberá considerarse la posibilidad de que el paciente haya ingerido más de una droga.

El tratamiento consistirá en las medidas generales empleadas normalmente en el tratamiento de la sobredosis con cualquier antidepresivo. Se deberá asegurar la permeabilidad de las vías respiratorias, la oxigenación y la ventilación del paciente. Se recomienda controlar el ritmo cardiaco y los signos vitales y llevar a cabo las medidas sintomáticas y de soporte general. No se recomienda la inducción del vómito.

Se considerará la realización de lavado gástrico, con la protección apropiada de la vía respiratoria, y la administración de carbón activado. Debido al amplio volumen de distribución de venlafaxina es poco probable que la diuresis forzada, la diálisis, la hemoperfusión y la exanguineotransfusión resulten de utilidad. No se conocen antidotos específicos de venlafaxina.

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

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

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/658-7777

### Presentación

Envases con 28 cápsulas de liberación prolongada.

7

activo y su formación es catalizada por la isoenzima CYP2D6 del citocromo P450. Existen otros metabolitos con actividad insignificante.

Venlafaxina y sus metabolitos se excretan fundamentalmente a través de los riñones. Cerca del 90% de la dosis de venlafaxina se recupera en la orina dentro de las 48 horas, ya sea en forma inalterada (5%), como ODV no conjugada (25-30%), ODV conjugada (25-30%), o bien reducida en sus metabolitos menores (25-30%).

La edad y el sexo no afectan significativamente la farmacocinética de venlafaxina, por lo cual no es generalmente necesario efectuar ajustes posológicos relacionados con la edad y el sexo.

En los pacientes con insuficiencia hepática se ha observado una reducción del clearance plasmático de venlafaxina y de la ODV y una prolongación de la vida media de eliminación. En esos pacientes es necesario el ajuste posológico.

En pacientes con insuficiencia renal se ha observado una reducción del clearance de venlafaxina y un aumento de la vida media de la misma y del metabolito activo. Existe gran variabilidad interindividual. En estos pacientes es necesario el ajuste posológico.

### Posología y modo de administración

SUNVEX LP debe administrarse en una sola toma diaria con el desayuno o la cena, aproximadamente a la misma hora, todos los días. Las cápsulas deben ingerirse enteras con líquido suficiente y no deben ser partidas, masticadas, ni disueltas en la boca o en agua.

### Tratamiento inicial

Trastorno Depresivo Mayor: en la mayoría de los casos, la dosis inicial recomendada de SUNVEX LP es de 75 mg por día administrados en una sola toma diaria. En algunos pacientes, puede ser recomendable comenzar con 37,5 mg/día durante 4 a 7 días para permitirles una mejor adaptación al medicamento, antes de incrementar la dosis a 75 mg/día.

En caso de no obtenerse respuesta se puede incrementar la dosis hasta 225 mg/día. Los incrementos de dosis se efectuarán a razón de 75 mg/día a intervalos no menores de cuatro días.

En pacientes ambulatorios con trastorno depresivo mayor moderado, la dosis máxima recomendada de venlafaxina en comprimidos de liberación inmediata también es de 225 mg/día, pero los pacientes internados severamente deprimidos presentaron respuestas terapéuticas con una dosis media de 350 mg/día. La experiencia con cápsulas de liberación prolongada en dosis mayores de 225 mg por día es muy limitada, por lo tanto no se puede determinar si en esta caso los pacientes con trastorno depresivo mayor más severo requieren dosis mayores o no.

Trastorno de ansiedad generalizada: en la mayoría de los casos, la dosis inicial recomendada de SUNVEX LP es de 75 mg por día administrados en una sola toma diaria. En algunos pacientes, puede ser recomendable comenzar con 37,5 mg/día durante 4 a 7 días para permitirles una mejor adaptación al medicamento, antes de incrementar la dosis a 75 mg/día.

En algunos pacientes puede ser necesario incrementar la dosis hasta un máximo de aproximadamente 225 mg/día. Los incrementos de dosis se efectuarán a razón de 75 mg/día a intervalos no menores de cuatro días.

Trastorno de ansiedad social (fobia social): en la mayoría de los casos, la dosis inicial recomendada de SUNVEX LP es de 75 mg por día administrados en una sola toma diaria. En algunos pacientes, puede ser recomendable comenzar con 37,5 mg/día durante 4 a 7 días para permitirles una mejor adaptación al medicamento, antes de incrementar la dosis a 75 mg/día.

En algunos pacientes puede ser necesario incrementar la dosis hasta un máximo de aproximadamente 225 mg/día. Los incrementos de dosis se efectuarán a razón de 75 mg/día a intervalos no menores de cuatro días.

Cambio de tratamiento de comprimidos a cápsulas de liberación prolongada: los pacientes con trastorno depresivo mayor en tratamiento con dosis terapéuticas de comprimidos pueden cambiar a SUNVEX LP en dosis diarias equivalentes (por ej., de un comprimido de 75 mg dos veces al día a 1 cápsula SUNVEX LP de 150 mg una vez por día); sin embargo, puede ser necesario un ajuste de la dosis.

Pacientes con insuficiencia hepática: en pacientes con insuficiencia hepática moderada, se recomienda reducir la dosis diaria en alrededor de un 50%. Debido a la gran variabilidad de las reacciones observadas se incluyen: temblor, mioclonía, diaforesis, náuseas, vómitos, eritema de cara y cuello, mareo, hipertermia con características similares a las del síndrome neuroleptico maligno, convulsiones y muerte.

Pacientes con insuficiencia renal: teniendo en cuenta la disminución del clearance y el aumento de la vida media de eliminación de venlafaxina y de la ODV en pacientes con disminución de la función renal (clearance de creatinina entre 10 y 70 ml/min), se recomienda reducir la dosis diaria entre un 25% y 50%. En los pacientes en hemodiálisis es recomendable la reducción de la dosis diaria total en un 50% y que la administración de la misma se postergue hasta la terminación de la sesión de hemodiálisis (4 horas). Debido a la gran variación del clearance entre los pacientes con deterioro de la función renal, resulta recomendable la individualización de la dosis requerida

dado que en algunos casos la discontinuación abrupta puede asociarse con ciertos síntomas de retirada.

La seguridad y eficacia en pacientes menores de 18 años no ha sido establecida. Estudios clínicos con antidepresivos, a corto plazo, no mostraron incremento en el riesgo de comportamiento e ideación suicida en pacientes entre 18 y 24 años comparados con placebo y con pacientes adultos mayores de 65 años.

Una situación depresiva importante puede ser síntoma inicial del trastorno bipolar. Por lo general, se considera (aunque no está establecido en ensayos controlados) que tratar tal situación sólo con un antidepresivo puede aumentar la posibilidad de causar un viraje maniaco en pacientes con riesgo de padecer el trastorno bipolar. Antes de iniciar el tratamiento con un antidepresivo se debe examinar de manera adecuada a los pacientes con síntomas depresivos para determinar si están en riesgo de padecer el trastorno bipolar; tal examen debe incluir una historia psiquiátrica, incluyendo antecedentes familiares de suicidio, trastorno bipolar y diagnóstico de manía.

**Posible interacción con inhibidores de la monoamino oxidasa**  
Se han informado reacciones adversas, algunas de ellas severas, cuando se inicia el tratamiento con venlafaxina inmediatamente después de la interrupción del tratamiento con IMAO, o bien cuando se inicia un tratamiento con IMAO inmediatamente después de suspender venlafaxina. Entre las reacciones observadas se incluyen: temblor, mioclonía, diaforesis, náuseas, vómitos, eritema de cara y cuello, mareo, hipertermia con características similares a las del síndrome neuroleptico maligno, convulsiones y muerte.

Algunos de estos síntomas han sido observados con la asociación de inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina e IMAO y la hipertermia severa y las convulsiones, a veces fatales (ver advertencias con la asociación de antidepresivos tricíclicos e IMAO). Teniendo en cuenta estas reacciones, está contraindicada la asociación de SUNVEX LP e IMAO. Sólo se podrá iniciar el tratamiento con SUNVEX LP luego de transcurridos por lo menos 14 días desde la interrupción del tratamiento con SUNVEX LP antes de iniciar tratamiento con un IMAO.

**Hipertensión arterial**  
El tratamiento con venlafaxina se puede asociar con un aumento sostenido de la presión arterial en algunos pacientes. Por lo tanto, se recomienda efectuar un control periódico de la presión arterial en los pacientes tratados con SUNVEX LP. Debe considerarse la reducción de la dosis o la interrupción del tratamiento en los pacientes que presenten un aumento sostenido de la presión arterial durante el tratamiento.

### Precauciones

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias severas ni anomalías en la conducción del estímulo eléctrico. Como se han informado aumentos de la

presión arterial durante el tratamiento.

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias severas ni anomalías en la conducción del estímulo eléctrico. Como se han informado aumentos de la

presión arterial durante el tratamiento.

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias severas ni anomalías en la conducción del estímulo eléctrico. Como se han informado aumentos de la

presión arterial durante el tratamiento.

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias severas ni anomalías en la conducción del estímulo eléctrico. Como se han informado aumentos de la

presión arterial durante el tratamiento.

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias severas ni anomalías en la conducción del estímulo eléctrico. Como se han informado aumentos de la

presión arterial durante el tratamiento.

Se ha observado una mayor incidencia de ansiedad, nerviosismo e insomnio en pacientes tratados con venlafaxina, aunque estos sólo ocasionaron la interrupción del tratamiento en una baja proporción de los casos (2-3%).

Se han informado casos aislados de convulsiones o situaciones descritas como tales en algunos pacientes durante el tratamiento con venlafaxina. SUNVEX LP debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones. En caso de que éstas se presenten el tratamiento debe ser interrumpido.

Se han registrado casos de sangrado anormal, principalmente equimosis, en asociados con el uso de venlafaxina. Aunque la relación causal no es clara, es posible que la depleción de plaquetas de las plaquetas produzca una disminución de la agregación plaquetaria que contribuye a esta situación.

Se aconseja precaución al administrar SUNVEX LP a pacientes con enfermedades o trastornos que puedan modificar las respuestas hemodinámicas o el metabolismo. No existen antecedentes suficientes del uso de venlafaxina en pacientes con antecedentes recientes de infarto de miocardio o de enfermedades cardíacas inestables. No se han registrado arritmias sever