

ETACRIL® EMPAGLIFLOZINA

COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Venta bajo receta

Industria Argentina

FORMULAS

10 mg

Cada comprimido recubierto contiene:
Empagliflozina..... 10 mg
Lactosa, croscarmelosa sódica,
sílice coloidal, celulosa microcristalina,
estearato de magnesio, dióxido de titanio,
hidroxipropilmetilcelulosa, povidona,
polietilenglicol, polisorbato 80 y
óxido de hierro amarillo (100 %) (CI: 77492)..... c.s.

25 mg

Cada comprimido recubierto contiene:
Empagliflozina..... 25 mg
Lactosa, croscarmelosa sódica,
sílice coloidal, celulosa microcristalina,
estearato de magnesio, dióxido de titanio,
hidroxipropilmetilcelulosa, povidona,
polietilenglicol, polisorbato 80 y
óxido de hierro amarillo (100 %) (CI: 77492)..... c.s.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

Conservar este prospecto. Puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.

Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.

Si presenta algún efecto adverso descripto o efecto adverso no reportado, CONSULTE E INFORMESELO A SU MEDICO.

Si se encuentra consumiendo otros medicamentos, DEBE CONSULTAR E INFORMAR A SU MEDICO.

Contenido

1. ¿Qué es ETACRIL® y para qué se utiliza?
2. Antes de tomar ETACRIL®
3. ¿Cómo tomar ETACRIL®?
4. Posibles efectos adversos
5. Información adicional

1. ¿Qué es ETACRIL® y para qué se utiliza? ¿Qué es ETACRIL®?

ETACRIL® contiene el principio activo empagliflozina. ETACRIL® es un miembro de un grupo de medicamentos que reciben el nombre de inhibidores del co-transportador de sodio-glucosa tipo 2 (SGLT2).

¿Para qué se utiliza ETACRIL®?

● Diabetes mellitus tipo 2

ETACRIL® se utiliza para tratar la diabetes tipo 2 en pacientes adultos (de 18 años de edad o mayores) que no pueden controlarse con dieta y ejercicio, por sí solos.

ETACRIL® se puede utilizar sin otros medicamentos en pacientes que no pueden tomar metformina (otro medicamento para tratar la diabetes).

ETACRIL® también se puede utilizar con otros medicamentos para el tratamiento de la diabetes. Puede tratarse de medicamentos administrados por vías orales o administrados mediante una inyección, como la insulina.

ETACRIL® actúa bloqueando la proteína SGLT2 en sus riñones. Esto causa la eliminación del azúcar (glucosa) de la sangre en la orina. De esta forma, ETACRIL® reduce la cantidad de azúcar en la sangre.

Este medicamento también puede ayudar a prevenir las enfermedades cardíacas en pacientes con diabetes mellitus tipo 2.

Es importante que siga el plan de dieta y ejercicio que le haya indicado su médico, farmacéutico o enfermero.

● Insuficiencia cardíaca

ETACRIL® se utiliza para tratar la insuficiencia cardíaca en pacientes adultos con síntomas debidos a una función alterada del corazón.

● Enfermedad renal crónica

ETACRIL® se utiliza para tratar la enfermedad renal crónica en pacientes adultos.

¿Qué es la diabetes tipo 2?

La diabetes tipo 2 es una enfermedad que procede de sus genes y de su estilo de vida. Si tiene diabetes tipo 2, su páncreas no produce suficiente insulina para controlar el nivel de glucosa en su sangre, y su cuerpo es incapaz de usar su propia insulina de forma eficaz. Esto da lugar a niveles altos de glucosa en su sangre, lo que puede ocasionar problemas médicos como enfermedades del corazón, enfermedades del riñón, ceguera y mala circulación en sus extremidades.

¿Qué es la insuficiencia cardíaca?

La insuficiencia cardíaca se produce cuando el corazón está demasiado débil o rígido y no puede funcionar adecuadamente. Esto puede producir problemas médicos graves y requerir asistencia hospitalaria. Los síntomas más frecuentes de la insuficiencia cardíaca son la falta de aliento (disnea), sensación continua de cansancio, cansancio intenso e hinchazón de los tobillos. ETACRIL® ayuda a proteger su corazón de un aumento de la debilidad y mejora los síntomas.

¿Qué es la enfermedad renal crónica?

La enfermedad renal crónica es un trastorno a largo plazo. Podría estar causada por otras enfermedades tales como diabetes e hipertensión arterial o incluso por el ataque del propio sistema inmunitario del paciente a los riñones. Cuando se tiene enfermedad renal crónica, los riñones pueden perder progresivamente su capacidad para limpiar y filtrar la sangre adecuadamente. Esto puede causar problemas médicos graves tales como piernas hinchadas, insuficiencia cardíaca o necesidad de atención en el hospital.

ETACRIL® ayuda a proteger sus riñones de la pérdida de su función.

2. Antes de tomar ETACRIL®

No tome ETACRIL® si es alérgico a la empagliflozina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (ver FORMULAS).

Advertencias y precauciones

Póngase en contacto con un médico o con el hospital más cercano de inmediato:

Si experimenta una pérdida rápida de peso, náuseas o vómitos, dolor de estómago, sed excesiva, respiración rápida y profunda, confusión, somnolencia o cansancio poco habituales, olor dulce del aliento, sabor dulce o metálico en la boca u olor distinto en la orina o el sudor, póngase en contacto con un médico o el hospital más cercano de inmediato. Estos síntomas pueden ser un signo de "cetoacidosis", un problema raro, pero grave, y a veces potencialmente mortal, que puede aparecer con la diabetes debido al aumento en los niveles de "cuerpos cetónicos" en su orina o sangre, detectados mediante análisis. El riesgo de desarrollar cetoacidosis podría aumentar con el ayuno prolongado, un consumo excesivo de alcohol, la deshidratación, las reducciones súbitas en la dosis de insulina o una necesidad más alta de insulina debido a cirugía mayor o enfermedad grave.

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a tomar este medicamento y durante el tratamiento:

1. Si tiene "diabetes tipo 1", este tipo de diabetes comienza normalmente cuando se es joven y su organismo no produce nada de insulina. No debe tomar ETACRIL® si tiene diabetes tipo 1.
 2. Si tiene problemas graves de riñón; puede que su médico limite su dosis a 10 mg una vez al día o que le indique que tome un medicamento diferente (ver también sección 3, "¿Cómo tomar ETACRIL®?").
 3. Si tiene problemas graves de hígado; puede que su médico le pida que tome otro medicamento.
 4. Podría estar en riesgo de deshidratación, por ejemplo:
 - Si tiene náuseas, diarrea o fiebre, o si no es capaz de comer o beber.
 - Si está tomando medicamentos que aumentan la producción de orina (diuréticos) o reducen la tensión arterial.
 - Si tiene 75 años de edad o más.
- Su médico puede pedirle que deje de tomar ETACRIL® hasta que se recupere para prevenir una pérdida excesiva de líquidos. Pregúntele cómo prevenir la deshidratación.
5. Si tiene una infección grave en el riñón o en el tracto urinario con fiebre. Su médico puede pedirle que deje de tomar ETACRIL® hasta que se recupere.

Consulte a su médico de forma inmediata, si presenta una combinación de síntomas de dolor, dolor a la palpación, enrojecimiento o inflamación de los genitales o de la zona entre los genitales y el ano, con fiebre o malestar general. Estos síntomas podrían ser un signo de una infección rara pero grave, incluso potencialmente mortal, denominada fascitis necrosante del perineo o gangrena de Fournier, que destruye el tejido bajo la piel. La gangrena de Fournier se debe tratar inmediatamente.

Cuidado de los pies

Al igual que para todos los pacientes diabéticos, es importante que vigile sus pies de forma regular y cumpla con todos los consejos referentes al cuidado de los pies que le haya proporcionado su profesional sanitario.

Función renal

Se deberá comprobar el funcionamiento de sus riñones antes de que comience a tomar este medicamento y durante el tratamiento con el mismo.

Glucosa en orina

Debido a cómo actúa este medicamento, su orina dará positivo en glucosa mientras está tomando este medicamento.

Niños y adolescentes

ETACRIL® no está recomendado en niños y adolescentes menores de 18 años, debido a que no se ha estudiado en estos pacientes.

Otros medicamentos y ETACRIL®

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Es importante que informe a su médico en los siguientes casos:

- Si está tomando medicamentos que aumentan la producción de orina (diuréticos). Su médico puede pedirle que deje de tomar ETACRIL®. Los posibles signos de pérdida excesiva de líquido del cuerpo se incluyen en la sección 4.
- Si está tomando otros medicamentos que disminuyen la cantidad de glucosa en su sangre, como la insulina o una "sulfonilurea". Puede que su médico decida reducir la dosis de estos otros medicamentos, para prevenir que sus niveles de glucosa en sangre bajen demasiado (hipoglucemia).
- Si está tomando litio, ya que ETACRIL® puede reducir la cantidad de litio en su sangre.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No use ETACRIL® si está embarazada. Se desconoce si ETACRIL® es perjudicial para el feto.

No use ETACRIL® si está dando el pecho. Se desconoce si ETACRIL® pasa a la leche materna.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de ETACRIL® sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es pequeña.

Tomar este medicamento en combinación con los medicamentos llamados sulfonilureas o con insulina puede hacer que los niveles de glucosa en sangre bajen demasiado (hipoglucemia), lo que puede provocar síntomas como temblores, sudoración y cambios en la visión que pueden afectar a su capacidad para conducir y utilizar máquinas. No conduzca ni use herramientas o máquinas si se siente mareado mientras toma ETACRIL®.



BETA

TECNOLOGÍA
FARMACEÚTICA
INNOVADORA

LABORATORIOS BETA S.A.

Av. San Juan 2266 (C1232AAR) - CABA.

Director Técnico: Daniel H. Ventura - Farmacéutico.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio

de Salud. Certificado N° 60.016.

Elaborado en Ruta 5 N° 3753

Parque Industrial - La Rioja.

2515602-ap

ETACRIL® contiene lactosa

ETACRIL® contiene lactosa (azúcar de la leche). Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

ETACRIL® contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente "exento de sodio".

3. ¿Cómo tomar ETACRIL®?

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.

¿Qué cantidad tomar?

● La dosis recomendada de ETACRIL® es un comprimido de 10 mg una vez al día. Si tiene diabetes mellitus tipo 2, su médico decidirá si su dosis debe aumentarse a 25 mg una vez al día, si es necesario para ayudar a controlar su nivel de azúcar en la sangre.

● Su médico puede limitar su dosis a 10 mg una vez al día si tiene un problema de riñón.

● Su médico le recetará la dosis adecuada para usted. No cambie su dosis a menos que su médico así se lo indique.

Toma de este medicamento

● Trague el comprimido entero con agua.

● Puede tomar el comprimido con o sin alimentos.

● Puede tomar el comprimido en cualquier momento del día. Sin embargo, procure tomarlo siempre a la misma hora. Esto le ayudará a acordarse de tomarlo.

Si tiene diabetes mellitus tipo 2, su médico puede recetarle ETACRIL® junto con otro medicamento para la diabetes. Recuerde tomar todos los medicamentos tal y como le haya indicado su médico para conseguir los mejores resultados para su salud.

Una dieta y un ejercicio adecuados ayudan a que su cuerpo utilice mejor su glucosa en sangre. Es importante seguir el plan de dieta y ejercicio recomendado por su médico mientras tome ETACRIL®.

Si toma más ETACRIL® del que debe

Si toma más ETACRIL® del que debe, consulte a un médico inmediatamente o acuda a un hospital. Lleve consigo el envase del medicamento.

En caso de sobredosis (dosis mayores a las recomendadas) o ingestión accidental en un niño, contacte a su médico, o consulte al hospital más cercano o a los siguientes Centros de Toxicología, indicando el medicamento y la cantidad tomada:

Hospital General de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez"

Tel: (011) 4962-6666 / 2247.

Hospital General de Niños "Dr. Pedro de Elizalde"

Tel: (011) 4300-2115 / 4362-6063.

Hospital Nacional "Prof. A. Posadas"

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

Hospital de Pediatría "Sor María Ludovica"

Tel: (0221) 451-5555.

Si olvidó tomar ETACRIL®

Si olvidó tomar un comprimido, lo que debe hacer depende del tiempo que falte hasta la siguiente dosis.

● Si faltan 12 horas o más para la siguiente dosis, tome ETACRIL® tan pronto como se acuerde. Después, tome la siguiente dosis a la hora habitual.

● Si faltan menos de 12 horas para la próxima dosis, sátese la dosis olvidada. Después, tome la siguiente dosis a la hora habitual.

● No tome una dosis doble de ETACRIL® para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con ETACRIL®

No interrumpa el tratamiento con ETACRIL® sin consultarlo antes a su médico. Si tiene diabetes mellitus tipo 2, sus niveles de glucosa en sangre pueden aumentar si interrumpe el tratamiento con ETACRIL®.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

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

Póngase en contacto con un médico o con el hospital más cercano de inmediato si tiene cualquiera de los siguientes efectos adversos:

Reacción alérgica grave, observada con poca frecuencia (puede afectar hasta 1 de cada 100 personas)

Los posibles signos de reacción alérgica grave pueden incluir: hinchazón de la cara, los labios, la boca, la lengua o la garganta; que puede provocar dificultad al respirar o al tragar.

Cetoacidosis diabética, observada con poca frecuencia (puede afectar hasta 1 de cada 100 personas)

Estos son los signos de la cetoacidosis diabética (ver también la sección 2 "Advertencias y precauciones"):

● Aumento en los niveles de "cuerpos cetónicos" en su orina o sangre.

● Pérdida rápida de peso.

● Náuseas o vómitos.

● Dolor de estómago.

● Sed excesiva.

● Respiración rápida y profunda.

● Confusión.

● Somnolencia o cansancio poco habituales.

● Olor dulce del aliento, sabor dulce o metálico en la boca u olor distinto en la orina o el sudor.

Esto se puede producir independientemente de su nivel de glucosa en sangre. Su médico puede decidir interrumpir de forma temporal o permanente el tratamiento con ETACRIL®.

Póngase en contacto con su médico lo antes posible si experimenta los siguientes efectos adversos:

Nivel bajo de glucosa en sangre (hipoglucemia), observado muy frecuentemente (puede afectar a más de 1 de cada 10 personas)

Si toma ETACRIL® con otro medicamento que puede provocar niveles bajos de glucosa en sangre, como una sulfonilurea o insulina, el riesgo de tener niveles bajos de glucosa en sangre es mayor. Los signos de niveles bajos de glucosa en sangre incluyen: temblor, sudoración, sensación de mucha ansiedad o confusión, latidos acelerados del corazón, hambre excesiva, dolor de cabeza. Su médico le indicará cómo tratar los niveles bajos de glucosa en sangre y qué hacer si tiene alguno de los signos citados anteriormente. Si tiene síntomas de niveles bajos de glucosa en sangre, tome comprimidos de glucosa, tome un tentempié con alto contenido en glucosa o beba un zumo de fruta. Mida sus niveles de glucosa, si es posible y descanse.

Infección del tracto urinario, observada frecuentemente (puede afectar hasta 1 de cada 10 personas)

Los signos de una infección del tracto urinario son:

● Sensación de quemazón al orinar.

● Orina con aspecto turbio.

● Dolor en la pelvis o en la parte media de la espalda (cuando los riñones están infectados).

La urgencia para orinar u orinar con más frecuencia puede deberse a la forma en la que actúa ETACRIL®, pero también pueden ser signos de una infección del tracto urinario. Si experimenta un aumento de estos síntomas, póngase en contacto con su médico.

Deshidratación, observada muy frecuentemente (puede afectar a más de 1 de cada 10 personas)

Los signos de deshidratación no son específicos, pero pueden incluir:

● Sed poco habitual.

● Vahído o mareo al levantarse.

● Desmayo o pérdida de la consciencia.

Otros efectos adversos mientras se toma ETACRIL®:

Frecuentes

● Infecciones genitales por hongos (candidiasis).

● Orinar más de lo normal o necesidad de orinar con más frecuencia.

● Picor (prurito).

● Exantema o enrojecimiento de la piel que puede producir picor e incluir protuberancias, secreción de fluido o ampollas.

● Sed.

● Análisis de sangre, pueden mostrar un aumento en los niveles de grasas en sangre (colesterol).

● Estreñimiento.

Poco frecuentes

● Ronchas.

● Esfuerzo o dolor al vaciar la vejiga.

● Análisis de sangre, pueden mostrar una disminución de la función de los riñones (creatinina o urea).

● Análisis de sangre, pueden mostrar un aumento de la cantidad de glóbulos rojos presentes en su sangre (hematocrito).

Raros

● Fascitis necrosante del perineo o gangrena de Fournier; una infección grave de los tejidos blandos de los genitales o de la zona entre los genitales y el ano.

Muy raros

● Inflamación de los riñones (nefritis tubulointersticial).

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

5. Información adicional

Fecha de vencimiento

NO ADMINISTRAR DESPUES DE LA FECHA DE VENCIMIENTO QUE APARECE EN EL ENVASE.

La fecha de vencimiento corresponde al último día del mes que se indica.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO

Conservar en su envase original, a temperatura ambiente hasta 25 °C y protegido de la humedad.

MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

PRESENTACIONES

ETACRIL® 10 mg: envases con 30 comprimidos recubiertos.

ETACRIL® 25 mg: envases con 30 comprimidos recubiertos.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

Para más información, el prospecto para prescripción está disponible en: <https://www.laboratoriosbeta.com.ar>

Ante cualquier duda consultar al 0-800-444-2382 (BETA).

Fecha de la última revisión: 02.24.