

DPA 200
DPA 400

DPA jarabe

Valproato de
magnesio

Vía oral
Comprimidos
recubiertos

Valproato de
sodio

Vía oral
Jarabe

Lea todo el prospecto detenidamente antes de comenzar el tratamiento.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas.

Si tiene alguna duda o si considera que presenta algún efecto adverso, consulte a su médico.

Fórmulas

DPA 200 comprimidos recubiertos: Cada comprimido recubierto contiene Valproato de magnesio 200 mg; Lactosa 73 mg; Exc. c.s.

DPA 400 comprimidos recubiertos: Cada comprimido recubierto contiene Valproato de magnesio 400 mg; Lactosa 145 mg; Exc. c.s.

DPA jarabe: Cada 100 mL contiene: Valproato de sodio 4 g; Sacarosa 40 g; Etanol 96 % 2,0 mL; Exc. c.s.

Contiene Metilparabeno y Propilparabeno como conservantes.

ADVERTENCIA

Valproato puede causar defectos de nacimiento y problemas en el desarrollo temprano del niño si se toma durante el embarazo. Si es mujer en edad fértil debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante todo el tratamiento. Su médico hablará esto con usted pero debe seguir también la advertencia de este prospecto. Informe a su médico inmediatamente si se queda embarazada o piensa que puede estar embarazada.

¿Qué es DPA y para qué se utiliza?

DPA comprimidos contiene Valproato de Sodio y **DPA jarabe** contiene Valproato de Magnesio, dos sales del ácido valproico, que pertenece al grupo de fármacos antiepilépticos.

DPA comprimidos y jarabe están indicados para el tratamiento de diferentes tipos de epilepsia en niños y adultos.

DPA comprimidos está indicado como tratamiento preventivo de las migrañas y para el tratamiento de episodios maníacos en pacientes con trastorno bipolar.

No tome DPA si

- es alérgico (hipersensible) al principio activo
 - padece actualmente cualquier enfermedad del hígado o páncreas
 - ha padecido previamente cualquier enfermedad del hígado
 - alguno de sus parientes próximos tiene antecedentes de enfermedad del hígado (hepatitis) grave, principalmente debida a medicamentos
 - tiene historia de algún familiar fallecido por alteración de la función del hígado durante el tratamiento con valproato sódico
 - padece porfiria
 - tiene algún problema genético que produce un trastorno mitocondrial (p. ej., síndrome de Alpers-Huttenlocher)
 - tiene un trastorno metabólico conocido, como un trastorno del ciclo de la urea
- Si cree que puede tener alguno de estos problemas o si tiene alguna duda, consulte a su médico antes de tomar **DPA**

Tenga precaución

- Si SABE QUE EXISTE EN SU FAMILIA UN PROBLEMA GENÉTICO QUE PRODUCE UN TRASTORNO MITOCONDRIAL
- Su médico debe revisar sus pruebas de función hepática antes de que usted inicie el tratamiento y periódicamente durante los 6 primeros meses, especialmente en pacientes de riesgo
- Si quien toma **DPA** desarrolla repentinamente una enfermedad, especialmente si ésta aparece en los primeros meses de tratamiento y, en particular, si ésta incluye vómitos repetidos, fatiga extrema, dolor de abdomen, somnolencia, debilidad, pérdida de apetito, dolor en la parte superior del estómago, náuseas, ictericia (coloración amarilla de la piel u ojos), hinchazón de las piernas o empeoramiento de la epilepsia o sensación de malestar generalizado. En este caso, deberá consultar a su médico inmediatamente. En un número muy pequeño de pacientes **DPA** puede afectar al hígado o al páncreas. La alteración de la función hepática junto con la alteración del páncreas aumenta el riesgo de desenlace mortal
- Si se administra **DPA** a niños menores de 3 años y en edad escolar tratados simultáneamente con otros fármacos antiepilépticos además de **DPA**, o que padecen otra enfermedad neurológica o metabólica y formas graves de epilepsia
- Si se administra **DPA** a niños menores de 3 años se debe evitar especialmente la administración conjunta con ácido acetilsalicílico (aspirina)
- Si padece lupus eritematoso sistémico
- Si se sospecha de padecer cualquier trastorno metabólico, particularmente trastornos hereditarios de déficit de enzimas, como alteraciones del ciclo de la urea, ya que hay mayor riesgo de que se incremente el nivel de amoníaco en sangre
- Se ha notificado casos de ideación y comportamiento suicida en pacientes en tratamiento con fármacos antiepilépticos para varias indicaciones. No se conoce el mecanismo de este riesgo y los datos disponibles no excluyen la posibilidad de un incremento de riesgo para el ácido valproico. Por lo tanto, debe vigilarse en los pacientes la aparición de signos de ideación y comportamiento suicida, y se debe valorar el tratamiento adecuado

Embarazo, lactancia y fertilidad

Embarazo.

Consulte a su médico antes de utilizar cualquier medicamento.

Información importante para las mujeres

- Valproato puede perjudicar al feto cuando una mujer lo toma durante el embarazo
- Valproato conlleva un riesgo cuando se toma durante el embarazo. Con la dosis más alta, el riesgo es mayor, pero todas las dosis tienen un riesgo

1137201840-21/06/18

- Puede causar defectos graves de nacimiento y puede afectar a la forma en la que el niño se desarrolla y crece. Los defectos de nacimiento que se han notificado incluyen espina bífida (donde los huesos de la espina dorsal no se desarrollan adecuadamente); malformaciones del cráneo y de la cara, del corazón, del riñón, del aparato urinario, de los órganos sexuales y defectos de las extremidades
- Si toma valproato durante el embarazo tiene un riesgo mayor que otras mujeres de tener un niño con defectos del nacimiento que requiera tratamiento médico. Como valproato ha sido utilizado durante muchos años, se sabe que de las mujeres que toman valproato, alrededor de 10 bebés de cada 100 tendrán defectos de nacimiento. En comparación con los 2-3 bebés de cada 100 nacidos de mujeres que no tienen epilepsia
- Se estima que hasta el 30-40% de los niños en edad preescolar cuyas madres tomaron valproato durante el embarazo, pueden tener problemas de desarrollo en la infancia. Los niños afectados pueden hablar y caminar con lentitud, ser intelectualmente menos capacitados que otros niños y tener dificultades del lenguaje y la memoria
- En niños expuestos a valproato, se diagnostican con mayor frecuencia trastornos de espectro autista y existen algunas evidencias de que estos niños podrían desarrollar síntomas de Trastorno por Déficit de Atención e Hiperactividad (TDAH)
- Si es mujer con posibilidad de quedarse embarazada su médico sólo le debe recetar valproato si no funciona ningún otro tratamiento
- Antes de recetarle este medicamento, su médico le habrá explicado qué le puede ocurrir a su bebé si usted se queda embarazada mientras toma valproato. Si decide más tarde que quiere tener un bebé, no debe dejar de tomar su medicamento hasta que lo hable con su médico y acuerden un plan para cambiar a otro medicamento si fuera posible
- Si bien el ácido fólico puede disminuir el riesgo de espina bífida y de abortos tempranos que existen durante todos los embarazos, es poco probable que reduzca el riesgo de defectos del nacimiento asociados con el uso de valproato
- Pueden producirse también problemas de coagulación en recién nacidos de madres que han recibido **DPA** durante el embarazo por falta parcial o total de alguna de las sustancias necesarias para la coagulación de la sangre. En este último caso, el problema puede ser fatal, por lo que en el recién nacido se deben efectuar analíticas y pruebas de coagulación específicas
- También pueden producirse hipoglucemia en recién nacidos de madres que han tomado **DPA** durante el embarazo
- Se han notificado casos de hipotiroidismo en neonatos de madres que han tomado valproato durante el embarazo
- Puede aparecer un síndrome de retirada (como agitación, irritabilidad, hiperexcitabilidad, nerviosismo, hiperinesia, trastornos de la tonicidad, temblor, convulsiones y trastornos de la alimentación) en neonatos cuyas madres han tomado valproato durante el último trimestre del embarazo.

PRIMERA PRECAUCIÓN:

Si ésta es la primera vez que le han recetado valproato, su médico le habrá explicado los riesgos para el feto si usted se queda embarazada. Una vez que se encuentre en edad fértil, necesitará asegurarse del uso de un método anticonceptivo eficaz durante todo su tratamiento

Mensajes importantes:

- Asegúrese de que está utilizando un método anticonceptivo eficaz.
- Consulte a su médico inmediatamente si está embarazada o piensa que podría estar embarazada.

CONTINUACIÓN DEL TRATAMIENTO SIN INTENCIÓN DE QUEDARSE EMBARAZADA:

Si continúa el tratamiento con valproato pero no planea tener un bebé, asegúrese de que está utilizando un método anticonceptivo eficaz.

CONTINUACIÓN DEL TRATAMIENTO CON INTENCIÓN DE QUEDARSE EMBARAZADA:

Si está siguiendo un tratamiento con valproato y ahora decide tener un bebé, no debe interrumpir el tratamiento con valproato o su medicamento anticonceptivo hasta que lo hable con su médico. Debe hablar con su médico antes de quedarse embarazada ya que puede tomar algunas medidas para que su embarazo sea lo más sencillo posible y reducir tanto como sea posible cualquier riesgo para usted y su bebé.

Su médico puede decidir que cambie la dosis de valproato o que cambie a otro medicamento antes de intentar tener un bebé.

Si se queda embarazada será estrechamente monitorizada, tanto para el manejo de su enfermedad subyacente como para comprobar cómo se está desarrollando el feto.

- No deje de utilizar su método anticonceptivo antes de hablar con su médico y trabajar juntos en un plan para asegurarse que su epilepsia está controlada y se reducen los riesgos para su bebé
- Informe a su médico inmediatamente si sabe que está embarazada o piensa que podría estar embarazada

EMBARAZO INESPERADO MIENTRAS ESTÁ EN TRATAMIENTO:

Los bebés nacidos de madres que han estado en tratamiento con valproato tienen riesgos importantes de padecer defectos de nacimiento y problemas de desarrollo que pueden ser gravemente debilitantes. Si está tomando valproato y piensa que está embarazada o que podría estar embarazada contacte con su médico inmediatamente. No deje de tomar su medicamento hasta que su médico se lo diga.

- Informe a su médico inmediatamente si sabe que está embarazada o piensa que podría estar embarazada
- No deje de tomar valproato a menos que su médico se lo diga

Lactancia

Consulte a su médico antes de tomar cualquier medicamento. El valproato sódico pasa a la leche materna. Sin embargo, las cantidades de valproato sódico que pasan a la leche materna son pequeñas y por lo tanto, el tratamiento con **DPA** durante el periodo de lactancia no supone, generalmente, riesgo para el lactante y no suele ser necesario dejar la lactancia materna. No obstante, deberá consultar con su médico la conveniencia de mantener o no la lactancia materna, siempre que se tenga en cuenta el perfil de seguridad de **DPA**, especialmente los trastornos de la sangre.

Conducción y uso de máquinas

DPA puede producir síntomas tales como somnolencia, mareo o alteraciones en la vista, y disminuir la capacidad de reacción. Estos efectos, así como la propia enfermedad, pueden dificultar su capacidad para conducir vehículos o manejar máquinas. Por lo tanto no conduzca, ni maneje máquinas, ni practique otros actividades que requieran especial atención, hasta que su médico valore su respuesta a este medicamento.

Información importante sobre algunos de los componentes de DPA

DPA comprimidos contiene Lactosa. Si presenta intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp o problemas de mala absorción de glucosa o galactosa no debe tomar este medicamento.

DPA jarabe contiene sacarosa (azúcar).

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica, homeopáticos, plantas medicinales y otros productos relacionados con la salud ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento o ajustar la dosis de alguno de ellos.

Algunos medicamentos pueden alterar el efecto de **DPA** o viceversa. Entre estos medicamentos se incluyen:

- Neurolepticos (antipsicóticos clásicos)
- Antidepresivos
- Benzodiazepinas
- Olanzapina
- Quetiapina
- Medicamentos usados para el tratamiento de la epilepsia, incluyendo Fenobarbital, Fenitoína, Primidona, Lamotrigina (EL RIESGO DE APARICIÓN DE ERUPCIÓN CUTÁNEA GRAVE PUEDE AUMENTAR CUANDO SE ADMINISTREN CONJUNTAMENTE

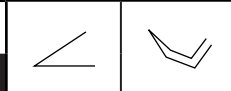
DPA - 1137201840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO	
1137201840	145x210	21/06/18	20/07/18	PAP	1º) 210 mm al medio	2º) 105 mm en tres partes iguales

Diseño Gráfico hM Digital

Negro



LAMOTRIGINA Y ÁCIDO VALPROÍCO), Carbamazepina, Etosuximida, Felbamato, Topiramato (LA ADMINISTRACIÓN CONJUNTA DE DPA CON TOPIRAMATO SE HA ASOCIADO CON ENCEFALOPATÍA Y/O HIPERAMONEMIA (Afección del cerebro y del sistema nervioso)

- Zidovudina
- Mefloquina
- Salicilatos (Aspirina)
- Anticoagulantes
- Cimetidina
- Eritromicina, Rifampicina
- Rufinamida
- Acetazolamida
- Inhibidores de la proteasa, como Lopinavir y Ritonavir
- Colestiramina
- Propofol (anestésico)

DPA puede incrementar los efectos de Nimodipina (medicamento utilizado en el tratamiento de la hipertensión, angina de pecho y trastornos de los vasos sanguíneos). La actividad de éstos y otros medicamentos puede quedar afectada por DPA, o bien pueden afectar directamente la actividad de DPA. Es posible que necesite diferentes dosis de medicamento o bien puede necesitar tomar medicamentos distintos. Su médico le aconsejará. Informe a su médico o enfermera si está utilizando alguno de los medicamentos siguientes:

- Antibióticos del grupo de los carbapenems (la combinación de ácido valproico y antibióticos del grupo de los carbapenems debe evitarse porque disminuye el efecto del valproato sódico)

Toma de DPA con los alimentos y bebidas
No ingerir bebidas alcohólicas.

Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos DPA puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Éstos raramente son graves y, en la mayoría de los casos, son reversibles. *Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes):*

- temblor
 - náuseas
- Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes):*
- anemia y disminución del número de plaquetas (trombocitopenia), hemorragia
 - movimientos involuntarios (trastornos extrapiramidales), estupor, somnolencia, convulsiones, alteraciones de memoria, dolor de cabeza, movimientos rápidos e involuntarios de los ojos (nistagmo). En casos aislados o asociados a un aumento de las crisis convulsivas durante el tratamiento, se han descrito casos de confusión que disminuyen tras la suspensión del tratamiento y la reducción de la dosis
 - sordera
 - vómitos, hiperplasia gingival (hipertrofia de las encías), inflamación e hinchazón en la boca, úlceras y sensación de quemazón en la boca (estomatitis), dolor en la parte superior del abdomen y diarrea, aparecen frecuentemente en algunos pacientes al comienzo del tratamiento y desaparecen normalmente a los pocos días sin interrumpir el tratamiento
 - alteración de las uñas y la piel debajo de las uñas, hipersensibilidad, pérdida de cabello (transitorio y/o relacionado con la dosis)
 - disminución del sodio en sangre (hiponatremia), aumento de peso
 - lesión hepática
 - menstruación dolorosa (dismenorrea)
 - confusión, alucinaciones, agresividad*, agitación*, trastornos de la atención* (* observados sobre todo en niños)

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes):

- disminución de los componentes de la sangre (pancitopenia) y disminución del número de glóbulos blancos en sangre (leucopenia)
- coma, encefalopatía, letargo, trastorno caracterizado por temblor, dificultad en la marcha, el movimiento y la coordinación (parkinsonismo reversible), incoordinación de movimientos (ataxia), entumecimiento y hormigueo (parestesia), agravamiento de las convulsiones
- derrame pleural
- insuficiencia renal
- pancreatitis, que puede llegar a ser fatal
- inflamación de pies, manos, garganta, labios y vías respiratorias (angioedema) y erupción, crecimiento y textura anormal del pelo y cambios en el color del pelo
- se han notificado alteraciones en los huesos, incluyendo osteopenia, osteoporosis y fracturas. Consulte a su médico si está en tratamiento prolongado con antiépilepticos, tiene antecedentes de osteoporosis o toma esteroides
- Síndrome de Secreción Inadecuada de la Hormona Antidiurética (retención de líquidos y disminución de ciertos niveles de electrolitos en la sangre), hiperandrogenismo (aumento de pelo, virilización, acné, alopecia de patrón masculino y/o aumento de andrógenos)
- inflamación de los vasos sanguíneos (vasculitis)
- hinchazón de tobillos, pies y piernas por acumulación de líquidos (edema periférico no grave), bajada de la temperatura corporal
- falta de menstruación (amenorrea)

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes):

- insuficiencia de la médula ósea incluyendo aplasia pura de células rojas (esto causa una anemia grave, entre cuyos síntomas se incluye cansancio inusual y falta de energía), agranulocitosis (disminución del número de glóbulos blancos), disminución del número de glóbulos rojos con un tamaño mayor de lo normal (anemia macrocítica, macrocitos)
- disminución de los factores de coagulación, déficit de biotina/biotinidasas
- empeoramiento de la función mental provocando confusión y cambios en el intelecto o razonamiento (demencia reversible), trastorno del conocimiento
- pérdida involuntaria de orina (enuresis), nefritis tubulointersticial, eliminación excesiva de ciertos compuestos a través de la orina dando lugar a deshidratación por orinar con mayor frecuencia
- lesiones en la piel con manchas rojas, ampollas e incluso descamación que pueden llegar a ser graves (Síndrome de Steven-Johnson), Síndrome DRESS (lesión cutánea grave caracterizada por erupción generalizada, fiebre, inflamación de los ganglios linfáticos, alteraciones de la sangre y afección de órganos internos)
- lupus eritematoso sistémico, rabdomiolisis
- hipotiroidismo
- obesidad y aumento del amonio en sangre (hiperamonemia)
- síndrome mielodisplásico
- infertilidad masculina, ovarios poliquísticos
- comportamiento anormal, hiperactividad psicomotora*, trastornos del aprendizaje* (* observados sobre todo en niños)

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

- trastornos del espectro autista, malformaciones congénitas y trastornos del desarrollo
- pueden aparecer falsos positivos en la prueba de eliminación de cetonas en orina en pacientes diabéticos

Informe a su médico inmediatamente si aparece cualquiera de las siguientes reacciones adversas graves, ya que es posible que usted necesite atención médica urgente:

- Comportamiento extraño asociado o no a una mayor frecuencia o gravedad de los ataques convulsivos, pérdida de energía, particularmente si está tomando fenobarbital o topiramato al mismo tiempo o si la dosis de DPA se ha aumentado repentinamente
- Vómitos repetidos, fatiga extrema, dolor de abdomen, somnolencia, debilidad, pérdida de apetito, dolor intenso en la parte superior del estómago, náuseas, ictericia (coloración amarilla de la piel u ojos), hinchazón de las piernas o empeoramiento de la epilepsia o sensación de malestar generalizado
- Problemas de coagulación de la sangre

- Aparición espontánea de moretones o sangrado
- Ampollas con desprendimiento de la piel
- Escenazo grave de los glóbulos blancos de la sangre o insuficiencia de la médula ósea, que se manifiesta a veces con fiebre y dificultad respiratoria
- Síndrome que implica erupción medicamentosa, fiebre, aumento de tamaño de los nódulos linfáticos y posible fallo de otros órganos
- Hipotiroidismo
- Lupus eritematoso
- Trastorno extrapiramidal
- Dificultad para respirar y dolor (podría ser derrame pleural)
- Dolor muscular y debilidad muscular (rabdomiolisis)
- Enfermedad del riñón
- Confusión que puede estar causada por una disminución en los niveles de sodio de la sangre
- Inflamación de origen alérgico con presencia de ronchas dolorosas que causan picazón (frecuentemente alrededor de los labios, la garganta y en alguna ocasiones en manos y pies)
- Aumento en el número y la gravedad de las convulsiones
- La frecuencia de episodios adversos, particularmente enzimas hepáticas elevadas y trombocitopenia pueden estar relacionadas a la dosis. Por lo tanto, deberá evaluarse el beneficio de un mayor efecto terapéutico con dosis más elevadas frente a la posibilidad de una mayor incidencia de los efectos adversos.

Cómo tomar DPA

Siga exactamente las instrucciones de administración de DPA indicadas por su médico. Recuerde tomar su medicamento.

El tratamiento con DPA se debe iniciar y supervisar por un médico especializado. Su médico le indicará la duración de su tratamiento con DPA. No suspenda el tratamiento antes. Asegúrese de realizar las revisiones periódicas con su médico. Esto es muy importante, ya que la dosis que usted está tomando puede necesitar modificaciones a lo largo del tiempo. DPA se prescribe de forma individual y para una situación concreta. Debe seguir estrictamente el tratamiento, nunca pararlo sin consultar a su médico.

DPA es para administración por vía oral. Los comprimidos de DPA deben tragarse enteros, sin fraccionarlos, masticarlos ni triturarlos con ayuda de un poco de agua, en ayunas preferentemente 1 o 2 horas antes de las comidas. DPA (arabe puede tomarse con agua azucarada, pero ninguna formulación se puede tomar con bebidas carbonatadas (gaseosas).

Procure tomar DPA todos los días a la misma hora. Las dosis recomendadas en este prospecto son orientativas. Las dosis de DPA se establecen de acuerdo con la edad, el peso corporal, la situación concreta y el criterio del médico prescriptor. Se debe tener en cuenta la amplia variabilidad individual de la sensibilidad a Valproato. Las dosis medias recomendadas se pueden indicar en 2 tomas diarias, reservando las tres tomas para dosificaciones elevadas.

En caso de ser necesario se recomienda realizar las modificaciones de las dosis, cada 4 a 7 días. En vista de que se han reportado algunos casos de hepatotoxicidad, se sugiere realizar pruebas de función hepática antes de comenzar el tratamiento y luego cada 6 meses mientras dure mismo.

EPILEPSIA

Lactantes y niños (28 días a 11 años): 30 mg/kg de peso corporal
Adolescentes (≥12 años) y adultos: 20-30 mg/kg de peso corporal
Pacientes de edad avanzada (≥65 años): 15-20 mg/kg de peso corporal
Pacientes con insuficiencia hepática: DPA no debe administrarse a pacientes con enfermedades graves del hígado.

Pacientes con insuficiencia renal: Es posible que su médico le haya recomendado dosis inferiores a las indicadas en este prospecto. Esto se debe a que las personas que padecen enfermedades renales pueden necesitar disminuir la dosis de DPA.

La dosis óptima debe determinarse básicamente con arreglo a la respuesta clínica. Cuando no se consigue un control suficiente de las crisis o se sospecha la presencia de efectos adversos, además de la monitorización clínica puede considerarse la determinación de las concentraciones plasmáticas de ácido valproico. El rango de eficacia comunicado fluctúa habitualmente entre 50 – 125 µg/ml.

PROFILAXIS DE LA MIGRANA

La dosis inicial recomendada es de 400 mg una vez por día durante una semana, aumentándola luego a 400 mg dos veces al día. Para mantener un rango de valproemia de 50 µg/ml.

Si toma usa más DPA del que debiera

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente al centro de asistencia médica más cercano o al C.I.A.T. Entre los signos clínicos de intoxicación destacan confusión, sedación o incluso, coma, miastenia e hipo o arreflexia. En algunos casos también se ha observado hipertensión, miosis, alteraciones cardiovasculares y respiratorias, acidosis metabólica, hipocalcemia e hipertermia. Se han descrito fallecimientos tras una sobredosis masiva.

En adultos y niños, los altos niveles plasmáticos provocan reacciones neurológicas anormales y cambios de comportamiento. No obstante, los síntomas pueden ser variables y se han descrito convulsiones en presencia de niveles plasmáticos muy elevados. Se han comunicado casos de hipertensión intracraneal asociada a edema cerebral.

Presentaciones

DPA 200 comprimidos recubiertos: Envases conteniendo 50 y 120 comprimidos recubiertos.
DPA 400 comprimidos recubiertos: Envases conteniendo 20 comprimidos recubiertos.
DPA jarabe: Envase conteniendo 100 ml.

Producto medicinal

Manténgase fuera del alcance de los niños
Conservar a temperatura ambiente inferior a 30 °C

En caso de cualquier inconveniente con el uso de nuestro producto (falta de eficacia, efecto adverso, uso durante el embarazo, sospecha de falsificación o error en la dispensación), póngase en contacto con nosotros en nuestra página: www.cimlatam.com o envíenos un correo electrónico a contacto@cimlatam.com o comuníquese directamente al Centro Nacional de Farmacovigilancia de su país.

Toda la información enviada a través de este sitio respetará la confidencialidad según estándares internacionales y será evaluada minuciosamente por nuestros expertos.

Nota: Todo medicamento es potencialmente tóxico.
En caso de intoxicación llamar al C.I.A.T. - Tel.: 1722.

Industria Uruguaya
Control medico recomendado
Elaborado en **ROEMMERS S.A.**
Cno. Maldonado 5634, Montevideo, Uruguay

Atención Personalizada a Profesionales y Usuarios
0800-3000 Lunes a Viernes de 9 a 17 hs.
www.roemmers.com.uy



ROEMMERS
CONCIENCIA POR LA VIDA

1137201840-21/06/18

DPA - 1137201840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO	
1137201840	145x210	21/06/18	20/07/18	PAP	1º) 210 mm al medio	2º) 105 mm en tres partes iguales

Diseño Gráfico hM Digital

Negro

