



FOR.DT.03

Firma

Fecha

Revista

- Asignación de códigos.
- Textos legibles y Ortografía
- Sentido de impresión

Diseño Gráfico

Registro Sanitario

Desarrollo Farmacéutico

Planeación

ENTREGA DE COPIAS
Control de Calidad

Asign. de la Calidad



APROBACIÓN

- Marca
- Registro Sanitario
- Textos legibles y Ortografía
- Formati y composiciones
- Textos legibles

- Cantidad (producto nuevo)
- Unidades y Equipos de acuerdo a la información otorgada en el sistema
- Codificación (LMAT (Axapi))

- Material: Papel Bond
- Tipo: Blanco
- Grosor: 80 g
- Troquel: No
- Equipo: AV

08 - Ago - 2017
Negro

Linea de troquel
Reserva de barniz



INS39910
V.7

Medida Abierta: 210 X 135 mm
Medida Cerrada: 135 X 35 mm

ATLANSIL lns

Material: Papel Bond

Tipo: Blanco
Grosor: 80 g
Troquel: No
Equipo: AV

08 - Ago - 2017
Negro

Linea de troquel
Reserva de barniz

XXX-2017 declarar que el producto contiene lactosa

VERSIÓN INGRESADA AL SISTEMA

Atlansil

Amiodarona Clorhidrato

Vía oral Vía intravenosa

Comprimidos Solución inyectable

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.

FÓRMULA:
Cada comprimido, de ATLANSIL contiene: Amiodarona clorhidrato: 200 mg. Excipientes: Lactosa 94 mg, otros c.s.

Cada ampolla de ATLANSIL de 3 mL contiene: Amiodarona: 150 mg. Excipientes: c.s

¿Qué es ATLANSIL y para qué se utiliza?
ATLANSIL contiene un principio activo llamado amiodarona clorhidrato. Pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como agentes antiaritmicos. Este funciona controlando el latido irregular de su corazón (arritmias). Tomando los comprimidos, ayuda a su latido cardíaco a volver a la normalidad. ATLANSIL se puede utilizar para:
- Tratar ritmos cardíacos irregulares cuando no haya funcionado ningún otro medicamento ni pueda utilizarse otro medicamento.
- Tratar una enfermedad en la que su corazón late inusualmente rápido (síndrome de Wolff-Parkinson-White), cuando ningún otro medicamento puede utilizarse o no ha funcionado.
- Tratar otros tipos de ritmos cardíacos rápidos o irregulares conocidos como "flutter auricular" o "fibrilación auricular". ATLANSIL se utiliza sólo cuando no pueden utilizarse otros medicamentos.
- Tratar los latidos rápidos del corazón que aparecen de repente y pueden ser irregulares (taquiarritmias de naturaleza paroxística) incluyendo: taquicardias supraventricular, nodal y ventricular, fibrilación ventricular. ATLANSIL se utiliza sólo cuando no pueden utilizarse otros medicamentos.
- Prevención de la reaparición de la fibrilación y flutter auricular. La vía intravenosa se empleará cuando sea necesaria una respuesta rápida. Debe utilizarse en unidades con medios adecuados para la monitorización cardíaca y la reanimación cardiopulmonar.

No tome este medicamento:
- Si es alérgico a la amiodarona, al yodo, o algún otro de los componentes de este medicamento.
- Si posee una frecuencia cardíaca más baja de lo normal (bradicardia sinusal) o padece otra enfermedad llamada bloqueo sino-auricular.
- Si posee una frecuencia cardíaca baja (bradicardia sinusal) o padece otras alteraciones del ritmo o de la conducción cardíaca (bloqueo sino-auricular, enfermedad del nodo sinusal, alteraciones graves de la conducción aurículo-ventricular), a menos de que un marcapasos sea implantado.
- Si padece o alguna vez ha padecido problemas de tiroides. Su médico debe controlar su tiroides antes de darle este medicamento.
- Si está tomando otros medicamentos que pueden afectar a su ritmo cardíaco.
- Si está embarazada o en periodo de lactancia.
- Si padece hepatitis aguda o insuficiencia hepática severa.
- En asociación con medicamentos que puedan producir "torsades de pointes" (problemas graves del ritmo cardíaco).
Debido a la presencia de alcohol bencilico, ATLANSIL INYECTABLE no debe administrarse a niños prematuros, neonatos (menores de 1 mes de edad) o a niños menores de 3 años de edad.
La administración intravenosa está contraindicada en caso de hipotensión (presión arterial baja), insuficiencia respiratoria grave, miocardiopatía, insuficiencia cardíaca o paro cardíaco.

Todas las contraindicaciones arriba mencionadas no aplican cuando el médico utilice amiodarona para la resuscitación cardiopulmonar (situación en la que el paciente ha sufrido una parada cardio-respiratoria) en el tratamiento de fibrilación ventricular resistente a la desfibrilación.

Tenga precaución:
Amiodarona por vía inyectable debe ser empleada únicamente en medio hospitalario especializado y bajo control permanente (electrocardiograma, presión arterial). La administración intravenosa (directa) debe limitarse a las situaciones de urgencia cuando las demás alternativas terapéuticas fracasan.

Consulte a su médico antes de empezar a tomar ATLANSIL:
- si tiene insuficiencia cardíaca
- si tiene problemas de hígado
- si tiene algún problema con sus pulmones o padece asma
- si tiene alguna enfermedad llamada neuritis óptica
- si tiene problemas en la glándula tiroides
- si va a someterse a cirugía, comuníquese al anestesista que está recibiendo amiodarona
- si tiene edad avanzada (más de 65 años). El médico necesitará controlarle cuidadosamente.
- se han dado casos muy raros de erupciones cutáneas potencialmente mortales (Síndrome de Stevens-Johnson, Necrólisis Epidérmica Tóxica) con el uso de amiodarona. Los síntomas pueden incluir: síntomas parecidos a los de la gripe seguidos de una erupción dolorosa extensa, coque o mocha, y ampollas.
- se han dado casos de bradicardia grave potencialmente mortal (ritmo cardíaco lento), con el uso de amiodarona con medicamentos para la hepatitis C como sofosbuvir, daclatasvir, simeprevir, ledipasvir. Los síntomas de bradicardia incluyen mareo, debilidad, falta de aire, confusión. Si desarrolla cualquiera de los síntomas anteriores informe inmediatamente a su médico.
- Durante el tratamiento, su médico puede indicar la realización de pruebas: radiografía de tórax (para descartar que se produzcan complicaciones respiratorias), determinación de las transaminasas mediante análisis de sangre (antes de iniciar el tratamiento y regularmente mientras dure el tratamiento, para controlar que su hígado funcione correctamente) y niveles en sangre de potasio.
- Consulte a su médico en el caso de que aparezcan alteraciones de la vista: visión borrosa, disminución de la visión, visión de halos de color, sensación de niebla. Si apareciera alguno de estos problemas debe practicarse un examen completo de la vista.
- Antes de iniciar el tratamiento con amiodarona, en el caso de que los niveles en sangre de potasio sean bajos, éstos deben corregirse

La disminución del ritmo cardíaco puede ser más pronunciada en pacientes mayores de 65 años. Hay casos en los que se pueden producir nuevas arritmias o agravarse las arritmias tratadas. Esto suele suceder cuando se asocia con otros medicamentos o con alteraciones de los electrolitos (como por ejemplo las alteraciones de los niveles de calcio en sangre). En estos casos debe valorarse la retirada del tratamiento con este medicamento.
En caso de inicio de bloqueo cardíaco el tratamiento con amiodarona debe suspenderse y en caso de aparición de Síndrome de Stevens-Johnson o Necrólisis Epidérmica Tóxica se debe interrumpir el tratamiento de inmediato. Debe tomarse especial precaución en caso de hipotensión, insuficiencia respiratoria grave, insuficiencia cardíaca grave o miocardiopatía descompensada. Se han comunicado casos de toxicidad en hígado tras su administración.

Embarazo y lactancia
Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene la intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Normalmente, la amiodarona no se administra durante el embarazo. Es categoría D del embarazo. Ha mostrado efectos embriotóxicos en estudios con animales. Atraviesa la placenta y afecta la glándula tiroides del feto. Su uso durante el embarazo sólo debe realizarse cuando no existan otras alternativas terapéuticas más seguras y cuando el beneficio supere los riesgos para el feto. No tomar si está en periodo de lactancia o planea estarlo. Esto es debido a que pequeñas cantidades del medicamento pasan a leche materna.

Población pediátrica
No se ha establecido la seguridad y eficacia de amiodarona en niños, por lo que no se recomienda la administración de amiodarona en esta población, y en caso de hacerlo, deberá realizarse con precaución.

Población geriátrica
No se han realizado estudios apropiados en población geriátrica. Los ancianos tienden a ser más sensibles a los efectos amiodarona sobre la función tiroidea. La monitorización de la función tiroidea es particularmente importante en esta población. Adicionalmente, pueden presentar incidencia marcada de ataxia y otros efectos neurotóxicos.

Proteja su piel de la luz solar
Evite exponerse a la luz solar directa mientras esté tomando este medicamento y durante unos pocos meses después de que haya terminado de tomarlo. Esto se debe a que su piel se volverá mucho más sensible al sol y puede quemarse, hormiguear o formar ampollas graves si no toma las siguientes precauciones:
- Asegúrese de que utiliza filtro solar factor alto.
- Use gorro y ropa que cubran sus brazos y piernas del sol

Conducción y uso de máquinas
ATLANSIL puede producir visión borrosa u otros síntomas que pueden alterar la capacidad de conducción. Si nota alguno de estos efectos evite conducir vehículos o utilizar máquinas.

Información importante sobre algunos de los componentes de ATLANSIL
ATLANSIL 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.
ATLANSIL inyectable contiene alcohol bencilico.

Uso de otros medicamentos
Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica.

Toma de ATLANSIL con otros medicamentos
Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica y los medicamentos en base de plantas. Esto se debe a que amiodarona puede alterar la respuesta de otros medicamentos. Así mismo, algunos medicamentos pueden alterar el funcionamiento de amiodarona.

En particular, no tome este medicamento y consulte a su médico si está tomando:
- otros antiaritmicos como: sotalol, quinidina, procainamida, disopiramida, bepridil o bretillo
- antiinfeciosos como: eritromicina intravenosa, cotrimoxazol, moxifloxacino o pentamida
- antipsicóticos como: clorpromazina, levomepromazina, tioridazina, flufenazina, tiaprida, pimozida, haloperidol, amisulpirida, sulpirida, o sertindol
- otros psicofármacos como: litio, doxepina, maprotilina o amitriptilina
- medicamentos para la malaria como: quinina, mefloquina, cloroquina y halofantrina
- antihistamínicos como: terfenadina, astemizol o mizolastina

Consulte a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos:
- medicamentos que prolongan sus latidos (intervalo QT) como son algunos antiinfeciosos como claritromicina, ciprofloxacino, oxofloxacino o levofloxacino
- beta-bloqueantes, como propranolol
- medicamentos para tratar la hepatitis C como: sofosbuvir, daclatasvir, simeprevir, ledipasvir
- bloqueantes de los canales de calcio – para el dolor de pecho (angina) o la presión arterial alta como: diltiazem o verapamil
- laxantes
- estatinas como simvastatina o atorvastatina

Los siguientes medicamentos pueden aumentar la posibilidad de padecer efectos adversos cuando se toman con ATLANSIL:
- anfotericina, cuando ésta se administra por vía intravenosa (antifúngico)
- corticosteroides como: hidrocortisona, betametasona o prednisona
- diuréticos
- anestésicos generales o altas dosis de oxígeno (utilizados en cirugía)
- tetracosácido (utilizado para analizar algunos problemas hormonales)

ATLANSIL puede aumentar el efecto de los siguientes medicamentos:
- ciclosporina y tacrolimus (utilizados para prevenir el rechazo de trasplantes)
- sildenafil, tadalafil o vardenafilo
- fentanilo
- ergotamina, dihidroergotamina (utilizados para las migrañas)
- midazolam, triazolam (ansiolíticos)
- colchicina (utilizado para el tratamiento de la gota)

- flecaínida (antiarrítmico)
- lidocaína
- warfarina, acenocumarol (anticoagulantes orales)
- digitálicos, como digoxina
- dabigatán

Toma de ATLANSIL con los alimentos y bebidas
No tome jugo de pomelo mientras esté tomando este medicamento. Esto se debe a que tomar jugo de pomelo mientras toma ATLANSIL puede aumentar la posibilidad de padecer efectos adversos. Limite la cantidad de alcohol que bebe mientras esté tomando este medicamento. Esto se debe a que beber alcohol mientras lo toma aumentará las probabilidades de tener problemas de hígado. Consulte a su médico sobre la cantidad de alcohol que puede beber.

Posibles efectos adversos
Al igual que todos los medicamentos, ATLANSIL puede producir efectos no deseados. La amiodarona puede permanecer en su sangre hasta un mes después de interrumpir el tratamiento, por lo que podrían aparecer efectos adversos en ese momento.

Deje de tomar ATLANSIL y acuda inmediatamente al médico o al hospital si:
- Tiene una reacción alérgica. Los signos pueden incluir: erupción, hinchazón de párpados, cara, labios, garganta o lengua, y/ o problemas de respiración

- **Muy frecuentes** (afectan a más de 1 de cada 10 personas):
- Visión borrosa o visión de un halo de color en la luz resplandeciente.
- **Frecuentes** (afectan a menos de 1 de cada 10 personas):
- Fiel o ojos amarillentos (ictericia), sentirse enfermo o cansado, pérdida de apetito, dolor de estómago o temperatura alta. Estos pueden ser signos de daño o problemas de hígado, lo que puede ser muy peligroso.
- Dificultad para respirar o tirantez en el pecho, tos que no desaparece, jadeo, pérdida de peso y fiebre. Esto puede ser debido a inflamación de los pulmones, que puede ser muy peligroso.
- Sentirse extremadamente cansado, débil o agotado, aumento de peso, ser incapaz de soportar el frío, estreñimiento y dolor muscular. Estos pueden ser signos de "hipotiroidismo".
- Picaizón, erupción roja (eczema).
- Sentirse adormecido o débil, con hormigueo o cosquilleo en cualquier parte del cuerpo.
- Sentirse extremadamente inquieto o agitado, pérdida de peso, aumento en la sudoración y ser incapaz de soportar el calor. Estos pueden ser signos de "hipertiroidismo".
- Sentirse extremadamente cansado, débil o agotado, aumento de peso, ser incapaz de soportar el frío, estreñimiento y dolor muscular. Estos pueden ser signos de "hipotiroidismo".
- Temblor al mover los brazos o piernas.
- Moverse agudamente o tambaleándose, balbuceo y habla lenta.
- **Poco frecuentes** (afectan a menos de 1 de cada 100 personas):
- Latidos que se vuelven más irregulares o erráticos. Esto puede conducir a un paro cardíaco, por lo que debe ir a un hospital inmediatamente.
- Boca seca.
- Calambres musculares, rigidez o espasmos.
- **Muy raros** (afectan a menos de 1 de cada 10.000 personas):
- Pérdida de visión en un ojo o visión tenue y sin color. Los ojos pueden sentirse doloridos o sensibles y sentir dolor al moverlos. Esto puede ser una enfermedad llamada "neuropatía óptica" o "neuritis".
- Latido cardíaco que se vuelve muy lento o para. Si esto ocurre, acuda al hospital inmediatamente.
- Erupción cutánea causada por vasos sanguíneos estrechos o bloqueados (vasculitis).
- Puede presentar dolor de cabeza (que normalmente es peor por la mañana y aparece después de toser o hacer un esfuerzo), sentir malestar (náuseas), convulsiones, debilidad, problemas de visión o confusión pueden ocurrir. Estos síntomas pueden ser signos de problemas en el cerebro.
- Moverse agudamente o tambaleándose, balbuceo y habla lenta.
- Sentirse débil, mareado, inusualmente cansado y con falta de aire. Estos pueden ser signos de un ritmo cardíaco muy lento (especialmente en personas mayores de 65 años) u otros problemas con el latido natural del corazón.
- Se han notificado algunos casos de sangrado en los pulmones en los pacientes tomando amiodarona. Informe a su médico inmediatamente si sangra al toser.
- "Inflamación de los testículos.
- Áreas de la piel rojas, escamosas, pérdida de pelo o pérdida de las uñas (denominados "dermatitis exfoliativa").
- Sentirse cansado, débil, mareado o tener la piel pálida. Estos pueden ser signos de anemia.
- Sangrado o tener más moretones de lo normal. Esto puede deberse a una alteración sanguínea (llamada "trombocitopenia").
- Malestar, sentirse confundido o débil, mareado (náuseas), pérdida de apetito, sentimiento irascible. Esto puede deberse a una alteración sanguínea llamada "síndrome de secreción inadecuada de la hormona antidiurética" (SIADH).

- **Frecuencia no conocida** (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
- Reacción alérgica grave (reacción anafiláctica, shock anafiláctico); inflamación repentina del páncreas (pancreatitis aguda); disminución del apetito; movimientos musculares inusuales, rigidez, temblor y agitación (parkinsonismo); sentido del olfato anormal (parosmia); confusión (delirio); reacciones de la piel potencialmente mortales por erupción, ampollas, descamación de la piel y dolor (necrólisis epidérmica tóxica –NET, síndrome de Stevens-Johnson –SJS-, dermatitis bullosa, reacción al medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos -DRESS-); sangrado agudo de los pulmones.
- Dolor de pecho, falta de aire y latido irregular. Estos pueden ser signos de una alteración llamada "Torsades de pointes".
- Disminución del número de células blancas en sangre.

Informe a su médico si alguno de los siguientes efectos adversos se vuelve grave o dura más de unos pocos días:
Muy frecuentes (afectan a más de 1 de cada 10 personas):
- Náuseas y vómitos.
- Cambios en el sabor de las cosas.
- Cambios en la cantidad de enzimas hepáticas al inicio del tratamiento. Esto puede observarse en un análisis de sangre.
- Quemarse más fácilmente al exponerse al sol
Frecuentes (afectan a menos de 1 de cada 10 personas):
- Latido cardíaco ligeramente más lento.
- Pesadillas.
- Problemas de sueño.
Muy raros (afectan a menos de 1 de cada 10.000 personas):
- Dolor de cabeza.
- Problemas de equilibrio, sentirse mareado (vértigo).
- Dificultad para mantener una erección o eyacular.
- Pérdida de pelo, calvicie.
- Erupción cutánea.
- Fiel enrojecida durante radioterapia.
- Aumento en la creatinina en sangre, que puede aparecer en un análisis de sangre. Esto puede ser un signo de daño en el riñón renal.

- **Frecuencia no conocida** (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles):
- Urticaria (picaizón, erupción).
- Granulomas, pequeños grumos rojos en la piel o dentro del cuerpo que se ven por rayos X.
- Pancreatitis / pancreatitis aguda.
- Boca seca.
- Reacciones anafilácticas.
- Apetito disminuido.
- Parkinsonismo.
- Parosmia (alteración en el sentido del olfato).
- Confusión, alucinaciones.
- Disminución de la libido.
- Dermatitis bullosa.

Cómo tomar/usar ATLANSIL
Siga exactamente las instrucciones de administración de ATLANSIL indicadas por su médico. La vía intravenosa se empleará cuando sea necesaria una respuesta rápida. Debe

utilizarse en unidades con medios adecuados para la monitorización cardíaca y la reanimación cardiopulmonar.

El médico debe indicar la posología de acuerdo a cada caso particular no obstante las dosis recomendadas son las siguientes:

VÍA INTRAVENOSA:
Administración i/v directa:
La administración i/v directa en bolo está generalmente desaconsejada a causa de los riesgos hemodinámicos (hipotensión grave, colapso cardiovascular); por tanto, siempre que sea posible es preferible la administración mediante perfusión i/v. La administración intravenosa directa debe limitarse a situaciones de urgencia. No añadir ningún otro producto en la misma jeringa. No administrar otras preparaciones en la misma línea. En caso de que el tratamiento deba prolongarse, iniciar una perfusión continua.
La dosis es de 5 mg/kg de peso (o 300 mg), administrada en forma lenta, nunca inferior a 3 minutos. La administración de una dosis complementaria no debe realizarse antes de los 15 minutos. No debe mezclarse con otras preparaciones en la misma jeringa.
Buscación cardiopulmonar en el tratamiento de fibrilación ventricular resistente a la desfibrilación:
La dosis inicial i/v es de 300 mg (o 5 mg/kg de peso) diluidos en 20 ml de dextrosa al 5%, e inyectados rápidamente. Se debe tener en cuenta una dosis i/v adicional de 150 mg (o 2,5 mg/kg de peso) si la fibrilación ventricular persiste.

Infusión i/v lenta o perfusión:
- **Dosis inicial de ataque:** la dosis habitual es de 5 mg/kg de peso administrada en 250 ml de dextrosa al 5 % exclusivamente, administrado en un periodo de 20 minutos a 2 horas. La perfusión puede repetirse de 2 a 3 veces en 24 horas. Se debe ajustar la velocidad de administración según la respuesta clínica. La acción se manifiesta desde los primeros minutos y va disminuyendo paulatinamente, por lo que debe instaurarse una perfusión de mantenimiento.
- **Dosis de mantenimiento:** de 10 a 20 mg/kg / día (generalmente de 600 a 800 mg/24 horas, límite 1200 mg/24 horas) en 250 ml de dextrosa al 5% durante varios días. Tomar el relevo de la administración oral desde el primer día de perfusión.

Instrucciones de administración
No se recomienda la administración i/v rápida o en un periodo menor a 3 minutos, excepto en resuscitación cardiopulmonar en el tratamiento de desfibrilación ventricular resistente a la desfibrilación.
La velocidad de administración i/v rápida de ATLANSIL puede acompañarse de signos y síntomas de caída del gasto cardíaco, hipoperfusión, bradicardia, alteraciones del ritmo cardíaco y síncope.
Para su administración por vía i/v lenta, ATLANSIL debe diluirse en un volumen no menor de 250 ml de dextrosa al 5%, exclusivamente. Una vez diluido deberá administrarse en un periodo aconsejable de 45 minutos y con estrecha supervisión cardiovascular y/o hemodinámica.
La velocidad de administración i/v deberá ralentizarse si aparecen elementos de hipoperfusión o alteraciones del ritmo cardíaco. Si tales manifestaciones persisten o se agudizan entonces se deberá interrumpir la administración i/v y re-evaluar al paciente. El reemplazo por la vía oral puede realizarse desde 24 a 48 horas, progresivamente, antes de la suspensión del inyectable.
No se aconseja el uso de soluciones con lactato o bicarbonato de sodio para la dilución.

VÍA ORAL
Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico. Esto le ayudará a conseguir los mejores resultados y el mínimo riesgo de efectos adversos.
La dosis recomendada son 200 mg de amiodarona tres veces al día (600 mg al día en total) durante 8 a 10 días.
Dosis de mantenimiento
Cuando se haya alcanzado el efecto deseado, la dosis puede reducirse a 100-400 mg (de medio comprimido a 2 comprimidos de ATLANSIL) al día. En determinados casos, ATLANSIL puede administrarse una vez cada dos días (200 mg cada dos días equivalen a 100 mg una vez al día) o bien se aconseja realizar periodos de descanso (2 días a la semana).
Los comprimidos de ATLANSIL deben tomarse con o inmediatamente después de las comidas con agua (por ejemplo, un vaso).

Uso en niños
Los datos sobre la seguridad y eficacia en niños son limitados. Su médico decidirá la dosis apropiada.

Si olvidó tomar ATLANSIL
Es importante tomar ATLANSIL como fue indicado por el médico. Si olvida una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde. Si esto sucede cuando es casi la hora para su próxima dosis, tome solamente la dosis habitual en ese momento. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con ATLANSIL
Tome ATLANSIL hasta que su médico le diga que pare. No deje de tomar ATLANSIL sólo porque se sienta mejor. Si deja de tomar este medicamento, los latidos rápidos e irregulares pueden volver. Esto puede ser peligroso.

Si toma más ATLANSIL del que debiera
En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente al centro de asistencia médica más cercano o al CIAT. Pueden darse los siguientes síntomas: sentirse mareado, débil o cansado, confusión, ritmo cardíaco lento, daño al hígado o sentirse enfermo.

Presentación de ATLANSIL
ATLANSIL comprimidos: Cajas conteniendo 20 y 30 comprimidos
ATLANSIL solución inyectable: Cajas conteniendo 6 y 100 ampollas de 3 mL.

PRODUCTO MEDICINAL MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS CONTIENE ALCOHOL BENCILICO PROTEGER DE LA LUZ

No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase. No repetir el tratamiento sin consultar antes con el médico. No recomiendo este medicamento a otra persona. Venta bajo receta profesional.
NOTA: Todo medicamento es potencialmente tóxico. En caso de intoxicación llamar al C.I.A.T. – Tel.: 1722. Elaborado por Acromax Laboratorio Químico Farmacéutico S.A. Guayaquil - Ecuador Para **Roemmers S.A.** Cno. Maldonado 5634, Montevideo, Uruguay. Información a profesionales y usuarios: 0800-3000 Lunes a viernes de 9 a 17 hs



ROEMMERS
CONCIENCIA POR LA VIDA
INS39910
v.7