

FOLLETO PARA INFORMACION AL PACIENTE

VASTAREL® MR

Comprimidos recubiertos de liberación prolongada 35 mg

Lea atentamente este prospecto antes de tomar el medicamento.

Contiene informaciones importantes sobre su tratamiento. En caso de preguntas o dudas, solicite más información a su médico o farmacéutico. Conserve este prospecto. Usted podría necesitar leerlo nuevamente. Si los síntomas se agravan o persisten, consulte a su médico.

La sustancia activa es:

- Trimetazidina diclorhidrato 35 mg

Para cada comprimido recubierto de liberación prolongada

Los otros componentes son:

Fosfato dibásico de calcio dihidrato, hipromelosa, polividona, sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio, Recubrimiento: dióxido de titanio (E 171), glicerol, hipromelosa, macrogol 6000, óxido de hierro rojo (E 172), estearato de magnesio.

1. ¿Qué es el VASTAREL® 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada y en qué casos se utiliza?

Este medicamento se presenta como comprimidos recubiertos.
Cajas de 30 comprimidos.

OTRO MEDICAMENTO EN CARDIOLOGIA PARA EL TRATAMIENTO DEL ANGOR.

Este medicamento se recomienda en:

- El tratamiento de la angina de pecho en pacientes con angina crónica estable y que no toleran los tratamientos convencionales.

2. Informaciones necesarias antes de tomar VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada.

No tome VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada en caso de alergia a alguno de los componentes.

Este medicamento está generalmente desaconsejado durante la lactancia.

Tome precauciones especiales con VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada:

Este medicamento no es un tratamiento curativo de la angina de pecho ni un tratamiento inicial de la angina inestable. Tampoco constituye un tratamiento del infarto de miocardio.

En caso de producirse una crisis anginosa, deberá informárselo a su médico. Es posible que le pidan nuevos exámenes y que se modifique el tratamiento.

Embarazo

Es preferible no utilizar este medicamento durante el embarazo. Si durante el tratamiento, usted descubre que está embarazada, consulte a su médico ya que sólo él puede juzgar si es necesario continuarlo.

Lactancia

En ausencia de datos sobre el paso a la leche materna, se desaconseja la lactancia durante el período de tratamiento.

Pida consejo a su médico o a su farmacéutico antes de tomar cualquier medicamento.

Conducción de vehículos y uso de máquinas: sin objeto.

Lista de excipientes de efecto notorio: sin objeto

3. ¿Cómo tomar VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada?

Vía oral.

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es un comprimido en la mañana y otro en la tarde.

Los comprimidos deben ingerirse, con un vaso de agua, durante las comidas.

Si tiene la impresión de que el efecto de VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada es demasiado fuerte o demasiado suave, consulte a su médico o a su farmacéutico.

Si ha tomado más VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada de lo que debía: consulte *inmediatamente con un médico o con un farmacéutico.*

Si olvida tomar VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada: vuelva a empezar el tratamiento normalmente.

No tome doble dosis para compensar la simple dosis que ha olvidado tomar.

Efectos que pueden aparecer cuando se suspende el tratamiento con VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada: sin objeto.

4. ¿Cuáles son los efectos adversos eventuales?

Como todos los medicamentos, VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada puede tener efectos adversos:

- raros trastornos gastrointestinales (náuseas, vómitos)

Si observa efectos adversos que no estén mencionados en este prospecto, informe a su médico o a su farmacéutico.

5. ¿Cómo conservar VASTAREL® MR 35 mg, comprimido recubierto de liberación prolongada?

No dejar ni al alcance ni a la vista de los niños.

No utilizar después de la fecha de caducidad que figura en la caja

Almacenar a no más de 25°C