

Asprim®

Ácido acetilsalicílico
Tableta (Corableta)



COMPOSICIÓN

Asprim®81

Cada tableta (corableta) contiene:

Ácido acetilsalicílico.....81 mg

Excipientes, c.s.p.....1 Tableta (Corableta).

Asprim®325

Cada tableta contiene:

Ácido acetilsalicílico.....325 mg

Excipientes, c.s.p.....1 Tableta

ACCIÓN TERAPÉUTICA

El ácido acetilsalicílico se absorbe rápidamente en el estómago e intestino delgado. Se alcanzan concentraciones significativas 30 minutos después de la ingestión, el valor máximo se alcanza en 2 horas. La absorción puede ser influenciada por varios factores: El tiempo de desintegración y disolución de las tabletas, el pH presente en el momento en el estómago e intestino delgado y el tiempo de vaciamiento gástrico. Se distribuye ampliamente por todo el organismo. Se metaboliza en el hígado y se elimina por vía urinaria. La vida media plasmática es de aproximadamente 15 minutos. El ácido acetilsalicílico inhibe la liberación de ADP por plaquetas y la agregación plaquetaria mediante la modificación de las enzimas precursoras de prostaglandinas y tromboxano. A pesar de que el ácido acetilsalicílico desaparece rápidamente en el organismo sus efectos sobre las plaquetas se mantienen a lo largo de la vida de las mismas. El ácido acetilsalicílico inhibe directamente la actividad de la oxigenasa, reduciendo la formación de precursores de la prostaglandina y tromboxanos a partir del ácido araquidónico. Los salicilatos inhiben en forma competitiva la formación de prostaglandinas. Como antiagregante plaquetario el ácido acetilsalicílico actúa como donador de grupos acetyl a la membrana de las plaquetas. Los otros salicilatos no poseen esta actividad. También contribuye a este último efecto, la inhibición que produce el ácido acetilsalicílico de la ciclo oxigenasa de las plaquetas, previniendo la formación del agente estimulador de la agregación plaquetaria el tromboxano A2. Adicionalmente es posible que inhiba la formación del inhibidor de la agregación plaquetaria la prostaciclina (prostaglandina 12), esta última acción es reversible. Los efectos mencionados están relacionados con la dosis administrada.

INDICACIONES

Asprim® está indicado para disminuir la posibilidad de sufrir un ataque cardíaco, apoplejía u otra condición debida a la obstrucción de vasos sanguíneos por coágulos. Prevención de la formación de coágulos, prevención de la agregación plaquetaria en: Pacientes que presenten ataques isquémicos transitorios. Pacientes que se sospeche puedan presentar tromboembolismo que afecte cerebro o que lo hayan padecido. Pacientes que presenten ataque isquémicos transitorios asociados a prolapso de válvula mitral. Pacientes en los que se desea impedir que padezcan un infarto agudo del miocardio o la repetición del mismo. Prevención del tromboembolismo en: Pacientes que hayan sido intervenidos quirúrgicamente para corregir problemas ortopédicos de la cadera (particularmente después de reemplazo total de la cadera). Pacientes a los que se les ha hecho una anastomosis venosa.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los salicilatos. Úlcera péptica activa.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

POSOLOGÍA

Salvo criterio médico.

Las dosis deben tomarse durante o después de las comidas. Las dosis deben administrarse con abundante agua.

Para la prevención de un ataque cardíaco, apoplejía u otros problemas ocasionados por la formación de coágulos:

Adultos: 1 corableta de 81mg ó 1 tableta de 325mg al día.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Además de los efectos beneficiosos el medicamento puede producir efectos no deseados. El empleo durante cortos períodos de tiempo puede dar lugar a efectos indeseables tales como: Dolor abdominal o de estómago, cólicos o sensación de quemadura, náuseas o vómitos. Pueden aparecer molestias menores en el tubo digestivo que no requieren atención y por lo

general, desaparecen al continuar el tratamiento. Si por el contrario los síntomas persisten y se agudizan o se acompañan de tinnitus o pitidos en el oído, sensación de cansancio inusual, vómito conteniendo sangre o material semejante a borra de café consultar con el médico.

PRECAUCIONES

En caso de hemofilia u otros problemas de sangrado, podría incrementar la posibilidad de una hemorragia. Los pacientes que sufren de gota podrían empeorar y reducir el efecto de la medicación antigotosa. Es conveniente tomar precauciones si el paciente presenta anemia, hipertiroidismo, antecedentes de úlceras pépticas o gastritis, asma u otras reacciones alérgicas; en caso de antecedentes de pólipos nasales, carencia de glucosa o fosfato deshidrogenasa, alta presión arterial no medicada, enfermedades renales o hepáticas.

Usos durante el embarazo: Estudios realizados no han demostrado que los salicilatos producen efectos congénitos en humanos. Sin embargo si los producen en los animales de experimentación. El uso de salicilatos durante las dos últimas semanas de embarazo podrían causar problemas hemorrágicos en el recién nacido. Así mismo el empleo de mucho salicilato durante los últimos tres meses del embarazo podrían alargar la duración de la gestación, o alargar el trabajo de parto, causar otros problemas durante el parto o problemas hemorrágicos para la madre.

Usos durante la lactancia: Los salicilatos pasan a la leche materna. A pesar de que no se ha reportado que produzcan problemas en los lactantes, existe la posibilidad de que puedan ocasionar problemas cuando se consumen las dosis usuales para el manejo de las condiciones reumáticas (artríticas). Por lo que se recomienda suspender la lactancia mientras la paciente esté en tratamiento.

ADVERTENCIAS

La historia clínica del paciente permitirá hacer la decisión de utilizar **Asprim®**, tomando en cuenta que los riesgos de la formación de coágulos son mayores que los de un sangrado. Este medicamento deberá ser ingerido con alimentos o después de las comidas. Deberá ingerirse suficiente cantidad de agua al día. El no recostarse hasta pasados 15-30 minutos después de ingerida la medicación contribuye a prevenir problemas irritativos de las vías digestivas. No utilizar ácido acetilsalicílico durante el tercer trimestre del embarazo a menos que el médico lo haya prescrito.

INTERACCIONES

Muchos medicamentos pueden utilizarse conjuntamente con los salicilatos, sin embargo, es posible que puedan producirse interacciones, requiriendo el ajuste de la dosis de uno o ambos preparados, con los siguientes medicamentos: Anticoagulantes orales, heparina, ácido valproico, antiinflamatorios no esteroides, ketoconazol, norfloxacin, tetraciclinas, metotrexato, antiabéticos orales, vancomicina, probenecid, alcalinizantes urinarios.

EFFECTOS SOBRE PRUEBAS DEL LABORATORIO CLÍNICO

El uso de **Asprim®** puede modificar los resultados de las pruebas de sangrado y/o coagulación.

MANEJO DE SOBREDOSIFICACIÓN

La sintomatología de sobredosificación incluye cefalea, mareos, zumbidos de oídos, visión borrosa, somnolencia, sudoración, náuseas, vómitos y ocasionalmente diarrea. El tratamiento es sintomático, incluyendo emesis, lavado gástrico, administración de carbón activado. En casos graves, administración de cantidades adecuadas de líquidos intravenosos. Hemodiálisis en adultos y niños mayores y diálisis peritoneal

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Consérvese a temperatura no más de 30°C.

PRESENTACIÓN

Asprim® 81: Caja conteniendo 30 (tabletas) corabletas.

Asprim® 325: Caja conteniendo 30 tabletas.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Literatura exclusiva para médico.

Venta bajo receta médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Elaborado por:

Laboratorio Magnachem International, SRL.

República Dominicana

Información actualizada, febrero 2019.

A-400804 R.2