

Reagin Vascular

Reagin Vascular 250

Citicolina sódica 100 / 250 mg
Dihidroergotoxina mesilato
4,5 mg



Baliarda

Expendio bajo receta
Industria Argentina

Comprimidos recubiertos ranurados

FORMULA:

Reagin Vascular:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:
Citicolina (como Citicolina sódica) 100,00 mg, Dihidroergotoxina mesilato 4,50 mg.

Excipientes: lactosa, almidón de maíz, povidona, polietilenglicol 6000, talco, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, dióxido de titanio, propilenglicol, c.s.p. 1 comprimido.

Reagin Vascular 250:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:
Citicolina (como Citicolina sódica) 250,00 mg, Dihidroergotoxina mesilato 4,50 mg.

Excipientes: lactosa, almidón de maíz, povidona, polietilenglicol 6000, talco, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, dióxido de titanio, propilenglicol, metilcelulosa K4M, c.s.p. 1 comprimido.

ACCION TERAPEUTICA:

Nootrópico en combinación con un vasodilatador cerebral (Código ATC: N06BX-C04AE).

INDICACIONES:

Tratamiento de la Enfermedad de Alzheimer y otras demencias.

CARACTERISTICAS FARMACOLOGICAS / PROPIEDADES:

ACCION FARMACOLOGICA:

Citicolina: La citicolina estimula la biosíntesis de fosfolípidos estructurales de la membrana neural. Mediante esta acción mejora el funcionamiento de los procesos de membrana tales como el funcionamiento de las bombas de intercambio iónico y de los receptores de

membrana, cuya modulación es imprescindible para la correcta neurotransmisión.

En modelos animales, donde se provocó experimentalmente la isquemia cerebral, se encontró que la citicolina:

- Es incorporada a la membrana celular neuronal y acelera la biosíntesis de lecitina (fosfolípido integrante de la membrana celular).
- Mejora la función y el metabolismo cerebral promoviendo la recaptación de glucosa, inhibiendo la acumulación de ácido láctico a nivel cerebral, mejorando la función respiratoria mitocondrial, acelerando la biosíntesis de acetilcolina y favoreciendo la producción de dopamina, e inhibiendo la radicalización de los ácidos grasos a nivel del cerebro isquémico.
- Aumenta el flujo sanguíneo cerebral y disminuye la resistencia vascular.
- Estimula el sistema activador reticular ascendente elevando el nivel de conciencia y la función motora.
- Posee propiedades antiinflamatorias cerebrales por su acción estabilizante de membrana.

Dihidroergotoxina: La dihidroergotoxina actúa sobre los neurotransmisores cerebrales; tiene afinidad por varios receptores monoaminérgicos en el SNC: es bloqueante de receptores α_1 y α_2 , y agonista parcial de receptores D2 y 5-HT2. A nivel cerebral produce una acción estimuladora que se manifiesta por la activación del ritmo EEG y el incremento de la utilización de la glucosa en núcleos de la base.

FARMACOCINETICA:

Citicolina: La citicolina se absorbe lenta y completamente por vía oral, siendo la biodisponibilidad relativa a la vía parenteral próxima a la unidad. La C_{max} se alcanza a las 5 hs 30 min. La citicolina y sus metabolitos se distribuyen ampliamente en los distintos órganos. Mediante estudios con citicolina marcada radiactivamente se observó la incorporación de la droga en tejido cerebral en una alta proporción, con un 62,8% de la radiactividad total formando parte de fosfolípidos cerebrales. La eliminación por vía urinaria y fecal es muy baja, dando origen a niveles sanguíneos altos y sostenidos. Una proporción importante es eliminada por vía respiratoria como CO_2 . La vida media aparente es de 23.1 horas.

Dihidroergotoxina: La absorción de la dihidroergotoxina es rápida, obteniéndose el pico plasmático a la hora de administrado. A nivel del sistema nervioso central, se localiza esencialmente en las estructuras sinápticas. La vida media de distribución alfa es de 2-4 horas, y la de eliminación beta es de 15-20 horas. Un pequeño porcentaje del producto es recuperado en orina (2%), siendo la eliminación principalmente por vía biliar y materia fecal.



POSOLOGIA Y MODO DE ADMINISTRACION:

Dosis habitual: 1 comprimido por día con el desayuno.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad conocida a cualquier componente de la fórmula. Pacientes con hipertonia del parasimpático y que presenten crisis convulsivas. Psicosis aguda o crónica. Enfermedades coronarias (angina de pecho, isquemia silente). Accidente cerebrovascular. Arteritis temporal. Trastornos hepáticos graves. Septicemia. Embarazo. Lactancia.

ADVERTENCIAS:

Debe utilizarse con precaución en pacientes con bradicardia severa.

La administración conjunta de citicolina y aspirina en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico puede provocar broncoespasmo.

PRECAUCIONES:

No administrar en ayunas a fin de prevenir alguna clase de malestar digestivo.

No se recomienda administrar en tratamientos crónicos.

Tener precaución en pacientes con insuficiencia hepática o con insuficiencia renal severa.

Embarazo y lactancia: Al no existir datos pertinentes, su uso está desaconsejado en embarazo y lactancia (Véase CONTRAINDICACIONES).

Pacientes pediátricos: No se dispone de información suficiente sobre el uso del producto en niños.

Interacciones medicamentosas:

Citicolina: La Citicolina potencia los efectos de L-Dopa, lo que puede requerir ajuste de la dosis de esta droga.

Se recomienda no administrar con productos que contengan Meclofenoxato.

Dihidroergotoxina: La Dihidroergotoxina puede potenciar las acciones de los agentes antihipertensivos y de medicamentos que contienen nitratos.

La administración concomitante de fármacos que inhiben el citocromo P450 (claritromicina, eritromicina, ketoconazol, itraconazol, cimetidina, indinavir, ritonavir, etc) debe evitarse, dado que aumentan las concentraciones plasmáticas de dihidroergotoxina y con ello el riesgo de vasoconstricción periférica.

REACCIONES ADVERSAS:

Citicolina: Ocasionalmente pueden presentarse dispepsia, epigastralgia, náuseas, hipotensión y leve acción estimulante del parasimpático. Raramente puede observarse excitación o insomnio, diplopía, alucinaciones, cefalea, vértigo, disnea, vómitos, diarrea, rash, rubor, urticaria, exantema, púrpura,

escalofríos, edema. Todas estas manifestaciones son reversibles y ceden al suspender la medicación.

Dihidroergotoxina: Ocasionalmente se han reportado trastornos gastrointestinales, náuseas, vómitos, diarrea, vértigo, cefalea, visión borrosa, rash cutáneo, congestión nasal, enrojecimiento de la piel, bradicardia, e hipotensión ortostática. Raramente puede observarse fibrosis retroperitoneal.

SOBREDOSIFICACION:

Aun no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o consultar a los centros toxicológicos del:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez:

(011) 4962-2247/4962-6666.

Hospital Posadas:

(011) 4654-6648 / 4658-7777.

PRESENTACION:

Reagin Vascular: Envases con 20 y 30 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, color blanco, ranurados.

Reagin Vascular 250: Envases con 20 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, color blanco, ranurados.

CONSERVACION:

Mantener a temperatura no superior a 30° C. Proteger de la humedad.

Mantener los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 35.701.

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.

Todo tratamiento exige un control periódico, debiendo consultarse al médico ante la menor duda o efecto indeseable del medicamento. Siguiendo los criterios de la OMS se aconseja no administrar medicamentos durante el primer trimestre del embarazo y aún durante todo el transcurso del mismo, excepto cuando sean indicados por el médico. Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

Última revisión: Mayo 2015.



Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

4208620