

## LEVOMEPRMAZINA 25 mg WHELP®

*Antipsicótico, Neuroléptico, Tranquilizante.*



### Composición

Levomepromazina 25 mg comprimidos

Cada comprimido contiene:

Levomepromazina base..... 25 mg.

Excipientes..... c.s.p.

Levomepromazina 25 mg inyectable

Cada ampolla de 1 mL contiene:

Levomepromazina base..... 25 mg.

Excipientes..... c.s.p.

### Acción Terapéutica:

LEVOMEPRMAZINA WHELP® es un neuroléptico fenotiazínico indicado en condiciones asociadas con ansiedad y tensión; alteraciones autonómicas, alteraciones de la personalidad, alteraciones emocionales secundarias a condiciones físicas tales como prurito resistente, etc. Como sedante: para el manejo del insomnio resistente. Alteraciones psicóticas: esquizofrenia aguda y crónica, psicosis senil, síndrome maníaco-depresivo, psicosis alcohólica, estados delirantes y paranoides y aterosclerosis cerebral.

### Posología:

Dosis media: 25 mg (1 comprimido o una ampolla x 1 ml) 3 veces por día. Dosis máxima: 60 a 100 mg 4 veces por día (2 comprimidos o 2 ampollas x 1 ml a 4 comprimidos o 4 ampollas x 1 ml).

### Efectos Colaterales:

Somnolencia, laxitud, astenia, hipotensión, galactorrea, disquinesias, pseudo - parkinsonismo, amenorrea, frigidez, impotencia, lesiones hepatocelulares, convulsiones, arritmias, cambios en el EEG, insuficiencia cardíaca, anemia aplásica, accidentes coronarios.

### Contraindicaciones:

Levomepromazina Whelp está contraindicado en el caso de coma o depresión central debido a alcohol, hipnóticos, analgésicos o narcóticos. También está contraindicado en pacientes con discrasias sanguíneas, alteraciones hepáticas o

hipersensibilidad a las fenotiazinas.

### Advertencias:

**Riesgo ocupacional:** La Levomepromazina puede reducir la actividad psicomotora, especialmente durante los primeros días de tratamiento, por lo tanto los pacientes deben ser advertidos de no manejar vehículos.

**Mujeres embarazadas:** Usar con precaución en y solo después del tercer mes de embarazo. **Madres Lactantes:** Se ignora si la Levomepromazina se excreta con la leche materna, no obstante, otras Fenotiazinas sí se excretan por lo que puede esperarse el paso de Levomepromazina a la leche materna.

### Precauciones:

Cuando LEVOMEPRMAZINA WHELP® se administra a altas dosis, al inicio del tratamiento puede aparecer hipotensión ortostática. La terapia con Levomepromazina debe iniciarse a dosis bajas en pacientes con aterosclerosis o con alteraciones cardiovasculares. Levomepromazina potencia la acción de otros fenotiazínicos y depresores del SNC (barbitúricos, analgésicos, narcóticos y antihistamínicos). Las dosis usuales de estos agentes deben reducirse a la mitad si se usan en forma concomitante con Levomepromazina, hasta que la dosis de esta última se haya establecido. Debido a su efecto anticolinérgico, la Levomepromazina debe ser administrada con precaución en pacientes con glaucoma o hipertrofia prostática. Durante el tratamiento de largo plazo, deben realizarse periódicamente pruebas de función hepática. Además, debe realizarse regularmente recuento sanguíneo, particularmente durante los primeros 2 ó 3 meses de tratamiento; el médico debe estar atento a cualquier signo o síntoma de discrasia sanguínea. La Levomepromazina no altera la actividad EEG; sin embargo, ya que las Fenotiazinas pueden disminuir el umbral de excitación cortical, en pacientes epilépticos que reciben terapia con LEVOMEPRMAZINA WHELP® es aconsejable administrar un tratamiento anticonvulsivante apropiado.

### Interacción con Medicamentos y Alimentos:

Con Anticolinérgicos-antiparkinsonianos precipita el cuadro de discinesias tardías. Con Antiácidos orales Disminución de los efectos de

Levomepromazina. Con Anticonceptivos orales disminuyen la excreción de Levomepromazina. Con Antihipertensivos potenciación de los efectos antihipertensivos. Con Antidepresivos tricíclicos aumenta los efectos antipsicóticos y/o antidepresivos. Potenciación de sus efectos con incremento de los niveles plasmáticos de ambos. Con Antihistamínicos potenciación de su efecto. Con Alcohol potenciación del efecto depresor del alcohol. Con Barbitúricos prolongación de los efectos anestésicos. Con Dipirona y Fenacetina aumento del efecto analgésico de la Dipirona.

#### **Sobredosificación**

Síntomas: los síntomas de intoxicación aguda pueden incluir: simple depresión del SNC, espasmos, tremor o convulsiones tonico-clónicas, coma acompañado por hipotensión y depresión respiratoria. Tratamiento: no hay antídoto específico. Después del lavado gástrico el tratamiento es sintomático. Los antieméticos de acción central no son efectivos debido a la acción antiemética de la Levomepromazina. Hipotensión: puede administrarse un suero glucosado al 5%. Si se requiere de agentes hipertensores, puede usarse Norepinefrina o Fenilefrina, pero no Epinefrina que puede agravar la hipotensión. Depresión respiratoria: oxígeno por inhalación o respiración asistida después de la intubación endotraqueal. Reacciones extrapiramidales: un agente antiparkinsoniano o hidrato de cloral, sin embargo el último debe ser administrado con precaución debido a su efecto depresor en la respiración. Cualquier estimulante del SNC debe ser usado con precaución.

**En caso de ingesta accidental o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Emergencia Medica Prof. Luis María Argaña. Dirección: Avda. Gral. Santos y Manuel Domínguez. TEL. 204-800.**

#### **Conservación:**

Almacenar en lugar fresco y seco.  
Proteger de la luz.

#### **Presentaciones:**

Caja conteniendo 20 comprimidos.  
Caja conteniendo 60 comprimidos.  
Caja conteniendo 3 ampollas x 1 mL.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MEDICA.**

**VENTA BAJO RECETA SIMPLE ARCHIVADA.**



Elaborado por CORPEXIM S.A. Para su Div. Whelp Paraguay. Avda. Molas López 1991 c/ Sacramento  
Tel: (595 21) 297 208. D.T.: Farm. Hugo Saldivar G. Reg. N° 2828. Asunción - Paraguay  
**INDUSTRIA PARAGUAYA**