

PROYECTO INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Eripal 10-20 Clobazam 10-20 mg Comprimidos

EXPENDIO BAJO RECETA ARCHIVADA (Psi.IV)



Este Medicamento es Libre de Gluten.

Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

Contenido de la información para el paciente

- 1. QUÉ ES ERIPAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA**
- 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR ERIPAL**
- 3. CÓMO USAR ERIPAL**
- 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**
- 5. CONSERVACIÓN DE ERIPAL**
- 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

1. QUÉ ES ERIPAL Y PARA QUÉ SE UTILIZA

El principio activo es Clobazam, pertenece a un grupo de medicamentos denominados benzodiazepinas, utilizados para reducir la ansiedad, para combatir las convulsiones, y por sus escasos efectos sedantes y relajantes musculares.

Eripal está indicado para el tratamiento a corto plazo de los trastornos de ansiedad (según DSM IV).

También está indicado como tratamiento coadyuvante de la epilepsia, especialmente en formas parciales, con o sin generalización secundaria, que no son controladas completamente por el tratamiento convencional.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR ERIPAL

No tome Eripal si Usted o su hijo

- si es alérgico (hipersensible) al Clobazam, o al grupo de las benzodiazepinas en general o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento
- si tiene dificultades respiratorias
- si sufre problemas musculares graves (miastenia gravis)
- si sufre aumento de la presión intraocular (glaucoma)
- si padece insuficiencia respiratoria grave

- si padece deterioro de la función hepática grave
- si padece apnea del sueño
- durante el embarazo
- si está amamantando

-No debe utilizarse en niños menores de 6 años excepto que su médico lo haya indicado

No tome Clobazam si usted o su hijo padecen cualquiera de los trastornos anteriores. Si no está seguro, hable con su médico antes de tomar Clobazam, ya que este medicamento puede empeorar dichos problemas.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar **Eripal** y además:

- Antes de tomar cualquier producto que no sea medicamento y que contenga cannabidiol, ya que puede aumentar los efectos adversos de clobazam
- Si está consumiendo algún medicamento que contenga cannabidiol, ya que puede aumentar los efectos adversos de clobazam.

Antes de comenzar el tratamiento, comunique a su médico si padece otras enfermedades o tiene alergias.

Alcohol

Se recomienda que los pacientes se abstengan de beber alcohol durante el tratamiento con clobazam (aumento del riesgo de sedación y de otros efectos adversos)

Uso con opioides

No tome **Eripal** al mismo tiempo con fármacos denominados opioides (medicamentos utilizados para aliviar el dolor intenso, como por ejemplo la morfina o la codeína) al menos que su médico así lo prescriba, debido al posible riesgo de sufrir sedación, depresión respiratoria, coma o incluso muerte.

Dependencia

El uso de benzodiazepinas puede conducir a una dependencia. Esto ocurre, principalmente, tras la toma de forma ininterrumpida del medicamento durante largo tiempo. Para reducir al máximo el riesgo de dependencia deben tenerse en cuenta estas precauciones

- . el uso de benzodiazepinas se hará sólo bajo prescripción médica (nunca porque hayan dado resultado en otros pacientes) y nunca se aconsejará a otras personas.
- . no aumentar en absoluto las dosis prescritas por el médico, ni prolongar el tratamiento más tiempo del recomendado.
- . consultar al médico regularmente para que decida si debe continuar el tratamiento.

En pacientes con antecedentes de dependencia a drogas o alcohol, puede haber un riesgo elevado de desarrollo de dependencia.

Cuando se retiran las benzodiazepinas, especialmente si sucede de forma brusca, puede producirse un fenómeno de rebote o un síndrome de discontinuación. Este fenómeno de rebote se caracteriza por la aparición de forma acentuada de los síntomas que originariamente condujeron al tratamiento con clobazam (por ejemplo ansiedad, convulsiones). Esto puede estar acompañado por otras reacciones incluyendo cambios de humor, ansiedad o trastornos del sueño e intranquilidad.

Una vez que se ha desarrollado la dependencia física, la finalización brusca del tratamiento con clobazam puede acompañarse de síntomas de discontinuación, o cuando se cambia de forma abrupta de una benzodiazepina de larga duración de acción (por ejemplo **Eripal**) a una de corta duración de acción.

Pérdida de memoria (amnesia)

El uso de Clobazam puede causar amnesia anterógrada, es decir, que no recuerde lo sucedido después de haber tomado el medicamento. Por ello, es recomendable que el paciente pueda dormir de forma ininterrumpida durante 7-8 horas después de la toma.

Reacciones psicóticas y “paradójicas”

Se sabe que con el uso de Clobazam puede presentarse intranquilidad, agitación, irritabilidad, agresividad, delirios, ataques de ira, pesadillas, alucinaciones, ideas engañosas (psicosis), comportamiento inadecuado y otros efectos desfavorables sobre la conducta.

Si esto sucede, debe dejar de tomar **Eripal** y contactar con su médico. Estas reacciones son más frecuentes en niños y en pacientes de edad avanzada.

Tolerancia en epilepsia

Cuando utilice **Eripal** para tratar la epilepsia, informe a su médico si nota que después de un uso continuado durante algunas semanas disminuye la eficacia del tratamiento.

Reacciones graves en la piel

Se han comunicado casos de reacciones graves en la piel incluyendo el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y la necrólisis epidérmica tóxica (NET), tanto en niños como en adultos. La mayoría de los casos comunicados implicaban el uso simultáneo de otros medicamentos, incluyendo medicamentos antiepilépticos (para tratar la epilepsia), que se asocian con reacciones cutáneas graves.

Estas reacciones cutáneas pueden asociarse con un desenlace mortal. Debe consultar con su médico cuando aparezca algún signo de estas reacciones cutáneas.

Se debe interrumpir el tratamiento si se sospecha de la existencia de alguna de estas reacciones cutáneas graves y su médico deberá considerar un tratamiento alternativo.

Depresión respiratoria

Clobazam puede provocar depresión respiratoria, especialmente cuando se administra a dosis altas. Informe a su médico si padece insuficiencia respiratoria, para que pueda controlarlo. Su médico decidirá si es necesario reducir la dosis de Clobazam

Insuficiencia renal y hepática

Informe a su médico si sufre insuficiencia renal o hepática para que pueda evaluar el estado de dicha deficiencia funcional. Su médico decidirá si es necesario reducir la dosis de **Eripal**.

Debilidad muscular

Clobazam puede producir debilidad muscular. Informe a su médico si padece debilidad muscular antes de empezar el tratamiento con **Eripal** o si padece ataxia espinal o cerebelosa (un tipo de atrofia de la médula o del cerebro que se caracteriza por la falta de coordinación de movimientos).

Clobazam está contraindicado en pacientes con miastenia gravis.

Riesgo de ideas de suicidio

Algunos estudios han mostrado un aumento del riesgo de idea de suicidio, intento de suicidio y suicidio en pacientes que están tomando ciertos sedantes e hipnóticos, incluyendo este medicamento. Sin embargo, no se ha establecido una reacción causal si esto está causado por el medicamento o si puede haber otras razones. Si tiene pensamientos suicidas, contacte lo antes posible con su médico para obtener más consejos médicos.

Niños

Las benzodiazepinas no deben administrarse a niños sin una evaluación cuidadosa del médico.

Pacientes de edad avanzada

Los pacientes de edad avanzada deben tener precaución debido al aumento de sensibilidad a reacciones adversas como somnolencia, mareo, debilidad muscular, aumento del riesgo de

caída que puede resultar en lesiones graves. Si usted es de edad avanzada, su médico le puede recetar una dosis inferior y comprobar su respuesta al tratamiento. Por favor, siga cuidadosamente las instrucciones de su médico.

Pacientes metabolizadores del CYP2C19

En el caso de los pacientes metabolizadores pobres del CYP2C19 puede ser necesario ajustar la dosis.

Uso de Eripal 10-20 con otros medicamentos

Comuníquese a su médico que está utilizando, ha utilizado recientemente o puede tener que utilizar cualquier otro medicamento. Esto es extremadamente importante porque el uso simultáneo de más de un medicamento puede aumentar o disminuir su efecto.

Por lo tanto, no debe tomar otros medicamentos al mismo tiempo que **Eripal** a menos que su médico esté informado y lo apruebe previamente.

Medicamentos depresores del sistema nervioso central

Puede producirse un aumento del efecto de **Eripal** sobre el cerebro y los nervios cuando se administra junto con antipsicóticos (para tratar la psicosis, un tipo de enfermedad mental), hipnóticos (para facilitar el sueño), analgésicos narcóticos (para tratar el dolor intenso), ansiolíticos (para tratar la ansiedad), ciertos agentes antidepresivos, anticonvulsivantes (para tratar las convulsiones), anestésicos, antihistamínicos sedantes (que producen sedación) u otros sedantes.

Medicamentos opioides

El uso conjunto de **Eripal** con fármacos opioides (medicamentos utilizados para aliviar el dolor intenso, como por ejemplo la morfina o la codeína) podría aumentar el riesgo de sufrir sedación, depresión respiratoria, coma o incluso muerte. Su médico decidirá si puede utilizarlos o no a la vez.

Medicamentos anticonvulsivantes

Si **Eripal** se administra al mismo tiempo con otros anticonvulsivantes en el tratamiento de la epilepsia (Carbamazepina, Ácido valproico, Fenitoína), su médico podrá ajustar su dosis, en función de su respuesta al tratamiento.

Analgésicos narcóticos

Cuando se administra **Eripal** conjuntamente con analgésicos (para tratar el dolor) de tipo narcótico, puede aumentar la posible euforia, lo que puede conducir a una mayor dependencia psicológica.

Relajantes musculares

Cuando se administra **Eripal** junto a relajantes musculares u óxido nitroso, puede aumentar los efectos relajantes.

Habría que realizar un ajuste de la dosis cuando **Eripal** se administra junto con los siguientes medicamentos:

- . Productos que contienen cannabidiol (medicamentos o productos que no sean medicamentos)
- . Ticlopidina: medicamento antiagregante para evitar la formación de trombos
- . Fluconazol - para tratar las infecciones producidas por hongos
- . Fluvoxamina - para tratar la depresión
- . Omeprazol - para tratar problemas de estómago
- . Dextrometorfano - para tratar la tos
- . Pimozida - para tratar la psicosis, la ansiedad y la esquizofrenia
- . Paroxetina - para tratar la depresión y la ansiedad

. Nebivolol - para tratar la presión arterial elevada y las arritmias - cambios en el ritmo - del corazón.

Toma de Eripal con alimentos, bebidas y alcohol

No beba alcohol mientras toma este medicamento, ya que el alcohol puede potenciar la sedación y esto puede afectar la capacidad de conducir o utilizar maquinaria. Recuerde que algunos alimentos y medicamentos contienen alcohol. Se recomienda no tomar alcohol durante el tratamiento.

Embarazo, lactancia y fertilidad

No se recomienda el uso de este medicamento durante el embarazo y en mujeres en edad fértil que no usan anticonceptivos. Si descubre que está embarazada o planea quedarse embarazada, consulte inmediatamente con su médico para reevaluar la necesidad del tratamiento. No interrumpa el tratamiento con **Eripal** sin consultarlo con su médico.

Una gran cantidad de datos no han mostrado evidencia de malformaciones asociadas al uso de benzodiazepinas. Sin embargo, algunos estudios han mostrado un riesgo potencialmente elevado de labio y paladar hendido en recién nacidos en comparación con el de la población en general.

El labio y el paladar hendido (a veces llamado “labio leporino”) es una malformación que se presenta al nacer causada por una fusión incompleta del paladar y del labio superior.

La reducción del movimiento fetal y la variabilidad de la frecuencia cardíaca fetal pueden ocurrir después de tomar clobazam durante el segundo y/o tercer trimestre de embarazo.

Si se toma Clobazam al final del embarazo o durante el parto, su bebé puede mostrar somnolencia (sedación), debilidad muscular (hipotonía o síndrome hipotónico del recién nacido), descenso de la temperatura corporal (hipotermia), dificultad para alimentarse (problemas en la lactancia que pueden resultar en una ganancia de peso escasa) y problemas respiratorios (depresión respiratoria algunas veces grave).

Si se toma este medicamento regularmente al final del embarazo, su bebé recién nacido puede presentar síntomas de abstinencia como agitación o temblor. En este caso se debe monitorizar estrechamente al recién nacido en el periodo postnatal.

Información importante sobre los componentes de Eripal

Este medicamento contiene lactosa (azúcar de la leche). Si conoce que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con su médico antes de tomar **Eripal**.

Efecto sobre la capacidad para conducir y emplear maquinarias Clobazam puede alterar su capacidad para conducir o manejar maquinaria, ya que puede producir somnolencia, disminuir su atención o disminuir su capacidad de reacción. La aparición de estos efectos es más probable al inicio del tratamiento o cuando se aumenta la dosis. No conduzca ni utilice maquinarias si experimenta alguno de estos efectos.

3. CÓMO TOMAR ERIPAL

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico. Dependiendo de la naturaleza de su enfermedad, su edad y peso, su médico le recetará la dosis adecuada

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **Eripal**, no lo suspenda antes. En la mayoría de los casos sólo se necesita un tratamiento de corta duración. Su médico le controlará con la frecuencia conveniente en cada caso. El tratamiento de la ansiedad, generalmente, no debe superar las 8 semanas.

El tratamiento debe comenzarse con la dosis más baja. No debe excederse la dosis máxima.

En los pacientes de edad avanzada o que padezcan algún problema de hígado o riñón, debilidad muscular, o falta de coordinación de movimientos, el médico prescribirá una dosis inferior.

Dosis en el tratamiento de los estados de ansiedad

En **adultos**, la dosis inicial es usualmente de 20 mg de Clobazam al día. En caso de ser necesario su médico puede aumentar la dosis a 30 mg de Clobazam al día.

En pacientes con enfermedad de hígado o riñón, y pacientes de edad avanzada se requieren dosis iniciales bajas, con aumentos graduales, bajo la observación cuidadosa de su médico.

En pacientes ancianos suele ser suficiente una dosis de mantenimiento que puede ir de 10 mg a 15 mg de Clobazam al día.

Una vez los síntomas hayan mejorado, su médico podrá ir reduciendo la dosis.

Dosis en el tratamiento de la epilepsia en combinación con uno o más convulsivantes

En adultos la dosis inicial es de 5 a 15 mg diarios. Su médico podrá ir aumentando lentamente la dosificación en función de su respuesta al tratamiento, hasta llegar a una dosis máxima de 80 mg diarios. Respecto a la duración del tratamiento, su médico le valorará después de un tiempo que no exceda las 4 semanas y a partir de entonces frecuentemente, para evaluar si usted debe continuar o no con el tratamiento. Al finalizar el tratamiento, incluso en caso de resultados insuficientes, debe reducirse gradualmente la dosis, dado que de lo contrario puede dar lugar a una mayor predisposición a una crisis.

En pacientes con enfermedad del hígado o riñón, y en pacientes de edad avanzada se requieren dosis iniciales bajas, con aumentos graduales, bajo la observación cuidadosa de su médico.

En niños mayores de 6 años se recomienda que la dosis inicial sea de 5 mg por día. La dosis de mantenimiento debe ser de 0,3-1,0 mg/kg de peso al día. No se puede recomendar la administración a niños menores de 6 años debido a que no existen comprimidos con la dosis requerida para ellos.

Nunca cambie usted mismo la dosis que se le ha recetado. Si cree que el efecto del medicamento es demasiado fuerte o excesivamente débil consulte con su médico. Para evitar síntomas de abstinencia, no debe dejar de tomar **Eripal** bruscamente, sobre todo si lo ha estado tomando durante largo tiempo.

Modo de administración

Los comprimidos de **Eripal** pueden tomarse enteros o triturados, con o sin alimentos y con una cantidad suficiente de líquido (aproximadamente un vaso). Si la dosis se va a dividir en varias tomas diarias, deberá administrarse la mayor de ellas por la noche.

Si usted o su hijo toman más Eripal del que debe

Consulte inmediatamente a su médico o acuda a algún centro de emergencias ya que puede necesitar un tratamiento médico.

La sobredosis puede dar lugar a depresión del sistema nervioso central, asociado con somnolencia, confusión y letargia, que posiblemente progresen a falta de coordinación de movimientos, depresión respiratoria, hipotensión y raramente, coma. El riesgo de muerte aumenta en casos de intoxicación combinada con otros depresores del sistema nervioso central, incluyendo alcohol. Al igual que ocurre con otras benzodiazepinas, la sobredosis no representa una amenaza vital a no ser que su administración se combine con otros depresores centrales (incluyendo alcohol)

Ante la eventualidad de haber tomado una dosis mayor de la que debiera de **Eripal** contacte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología, en especial:

- *Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247;*

- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115;
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Si usted o su hijo olvidaron tomar Eripal

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Debe continuar con la dosis normal de la siguiente toma.

Si interrumpe el tratamiento con Eripal

Al cesar su administración pueden aparecer inquietud, ansiedad, insomnio, falta de concentración, dolor de cabeza y sofocos. No se recomienda, en general, interrumpir bruscamente la medicación sino reducir gradualmente la dosis de acuerdo con las instrucciones del médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos aunque no todas las personas lo sufran. Los efectos adversos se clasifican en función de su frecuencia de aparición como: Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes; Frecuentes: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 100 paciente; Poco frecuentes: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 1000 pacientes; Raros: pueden afectar a entre 1 y 10 de cada 10000 paciente; Muy raros: pueden afectar a menos de 1 por 10000 pacientes; Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Frecuentes: disminución del apetito.

Trastornos psiquiátricos

Frecuentes: irritabilidad, agresión, inquietud, depresión (la utilización de benzodiazepinas puede desenmascarar una depresión preexistente), tolerancia al medicamento (sobre todo en tratamientos largos), agitación.

Poco frecuentes: comportamiento anormal, estado de confusión, ansiedad, delirio, pesadilla, pérdida de la libido (deseo sexual) sobre todo cuando se toman dosis altas o en tratamientos largos, siendo reversibles.

Frecuencia no conocida: dependencia al medicamento (especialmente en tratamientos largos), insomnio (sobre todo al inicio del tratamiento), ataques de ira, alucinación, trastornos psicóticos (trastornos mentales), sueño deficiente, tendencias suicidas.

Trastornos del sistema nervioso

Muy frecuentes: somnolencia (sueño) especialmente al inicio del tratamiento y cuando se utilizan dosis altas.

Frecuentes: sedación, mareo, alteraciones en la atención, trastornos en la articulación de palabras (enlentecimiento o dificultad para articular palabras) sobre todo cuando se toman dosis altas o en tratamientos largos siendo reversibles, dolor de cabeza, temblor, ataxia (falta de coordinación de movimientos).

Poco frecuentes: incapacidad para emocionarse, amnesia (que puede estar asociada a conducta inadecuada), alteración de la memoria, amnesia retrógrada (es decir, que no recuerde lo sucedido, a dosis normales pero sobre todo a dosis altas).

Frecuencia no conocida: trastornos cognitivos (trastornos de la memoria, del aprendizaje, juicio, atención, lenguaje), alteración del estado de conciencia (particularmente en pacientes de edad avanzada, puede combinarse con trastornos respiratorios), *nistagmus* (espasmos en los músculos de los ojos) particularmente con dosis altas o en tratamientos largos, inestabilidad de la marcha (especialmente con dosis altas o en tratamientos largos, siendo reversibles).

Trastornos oculares

Poco frecuentes: diplopía (visión doble), con dosis altas o en tratamientos largos, siendo reversible.

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Frecuencia no conocida: depresión respiratoria, insuficiencia respiratoria (particularmente en pacientes con problemas en la función respiratoria, por ejemplo en pacientes con asma bronquial o daño cerebral).

Trastornos gastrointestinales

Frecuentes: boca seca, náuseas, estreñimiento.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Poco frecuentes: erupción.

Frecuencia no conocida: urticaria, Síndrome de Stevens-Johnson (reacciones vesiculosas graves de la piel y las membranas mucosas), necrólisis epidérmica tóxica (enfermedad grave de la piel que se caracteriza por la aparición de erupciones, ampollas, incluyendo algunos casos con desenlace mortal).

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo

Frecuencia no conocida: espasmos musculares, debilidad muscular.

Trastornos generales

Muy frecuentes: fatiga, especialmente al inicio del tratamiento y cuando se utilizan dosis altas.

Frecuencia no conocida: respuesta lenta a los estímulos, hipotermia (temperatura corporal baja).

Exploraciones complementarias

Poco frecuentes: aumento de peso (particularmente con dosis altas o en tratamientos largos).

Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos

Poco frecuentes: caídas.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

5. CONSERVACIÓN DE ERIPAL

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30° C. Mantener en su envase original. No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Eripal

El principio activo es Clobazam.

Eripal 10: Cada comprimido contiene Clobazam 10 mg. Los demás componentes son Almidón de Maíz Pregelatinizado; Anhídrido Silícico Coloidal; Estearato de Magnesio; Lactosa.

Eripal 20: Cada comprimido contiene Clobazam 20 mg. Los demás componentes son Almidón de Maíz Pregelatinizado; Anhídrido Silícico Coloidal; Estearato de Magnesio; Lactosa.

Este medicamento es Libre de Gluten.

Aspecto del producto y contenido del envase

Eripal 10: Envases conteniendo 30, 60 y 500 Comprimidos redondos ranurados de color blanco, el último para Uso Hospitalario Exclusivo

Eripal 20: Envases conteniendo 15, 30, 60 y 500 Comprimidos redondos ranurados de color blanco, el último para Uso Hospitalario Exclusivo.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **ERIPAL** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con el Servicio de Orientación Integral Bagó al 0800-666-2454 / soibago@bago.com.ar.

Este medicamento debe ser usado bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 35.448.
Información para el paciente autorizada por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.



Ética al servicio de la salud

LABORATORIOS BAGÓ S.A.

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.



Ética al servicio de la salud



HRYCIUK Nadina Mariana
CUIL 27205366208