

**ALPRANEST® 0,5 ALPRANEST® 1**  
**COMPRIMIDOS RANURADOS con 0,5 y 1 mg de ALPRAZOLAM**  
**TRANQUILIZANTE (ANSIOLÍTICO)**



**Lea toda la información del prospecto antes de usar este medicamento.**

**Cada comprimido de ALPRANEST® 0,5 mg contiene:** Alprazolam 0,50 mg, Lactosa 131,25 mg, y otros excipientes c.s.

**Cada comprimido de ALPRANEST® 1 mg contiene:** Alprazolam 1,00 mg, Lactosa 131,25 mg, colorante amarillo FD&C No. 6 laca 0,10 mg y otros excipientes c.s.

**ALPRANEST® esta indicado para el tratamiento de:**

- Estados de ansiedad generalizada y ansiedad asociada a síntomas de depresión.
- Trastornos por angustia con o sin miedo de hallarse solo en grandes espacios abiertos.

**No tome ALPRANEST® comprimidos en las siguientes situaciones:**

Si es alérgico a Alprazolam, a las benzodiazepinas en general o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento. Si padece una insuficiencia respiratoria grave o enfermedades del pulmón. Si padece una insuficiencia hepática grave. Si padece miastenia gravis. Si tiene despertares nocturnos a consecuencia de una interrupción de la respiración. Si padece glaucoma.

**Antes de tomar ALPRANEST® informe a su médico en los siguientes casos:**

Si padece o ha padecido alguna enfermedad del hígado o del riñón, o se encuentra afecto de una insuficiencia respiratoria crónica. Si padece depresión o ansiedad asociada a depresión. Si nota cualquier cambio en su personalidad. Si toma o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento.

**Embarazo y lactancia:** Si esta embarazada o en periodo de lactancia, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Salvo criterio médico, no se recomienda la administración de Alprazolam durante el embarazo o durante el parto. Alprazolam pasa a la leche materna por lo que no se recomienda su uso en mujeres durante la lactancia.

**Conducción y uso de maquinas:** ALPRANEST® puede producir síntomas tales como somnolencia, mareo o alteraciones en la vista y disminuir la capacidad de reacción, dificultando su capacidad para conducir vehículos o manejar máquinas.

**Información importante sobre algunos de los componentes:** ALPRANEST® 0,5 contiene lactosa como excipiente. Alpranest® 1 contiene además colorante amarillo FD&C No. 6 que puede producir reacciones alérgicas y asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

**No se recomienda el empleo de Alprazolam en niños y adolescentes menores de 18 años.**

**Las dosis recomendadas para adultos son las siguientes:**

Tratamiento de trastornos por ansiedad generalizada: La dosis inicial recomendada es de 0,25 a 0,5 mg de Alprazolam tres veces al día. La dosis habitual oscila entre 0,5 y 4 mg al día repartidos en 3 ó 4 tomas.

Tratamiento de trastornos por angustia: La dosis inicial recomendada es de 0,5 a 1 mg de Alprazolam al acostarse o bien 0,5 mg de Alprazolam dos veces al día.

En pacientes de edad avanzada, con insuficiencia respiratoria crónica, y/o Hepática se recomienda iniciar el tratamiento con 0,25 mg de Alprazolam dos o tres veces al día.

**Tome los comprimidos con agua u otra bebida no alcohólica.** Los comprimidos ranurados se pueden partir para ajustar la dosis. Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico.

**Duración del tratamiento:** No suprima el tratamiento bruscamente. Su médico le indicará cuándo debe finalizar el tratamiento y cómo hacerlo.

**Si olvidó tomar ALPRANEST®, no tome una dosis doble, simplemente continúe con la dosis habitual en la próxima administración del medicamento.**

**El uso prolongado de Alprazolam puede producir tolerancia. Si cree que el medicamento no le hace el mismo efecto, no aumente la dosis. Informe a su médico.**

**Ante la eventualidad de una sobredosis o ingestión accidental,** comuníquese inmediatamente con su médico o concurra con el medicamento y con este prospecto al Hospital más Cercano, ó al Centro Nacional de Toxicología,

(Emergencias Médicas), sito en Avda. Gral. Santos y T. Mongelos. Tel. 220 418 Asunción – Paraguay.

Los síntomas de sobredosificación o intoxicación varían sensiblemente de una persona a otra, según la edad, el peso y la respuesta individual al medicamento. Dependiendo de la sobredosis, los síntomas pueden ir desde cansancio y mareo hasta descoordinación de los movimientos voluntarios, somnolencia, falta de respiración, ausencia de reflejos, tensión baja y baja respuesta a estímulos y por último, con depresión respiratoria e insuficiencia circulatoria. El tratamiento de la intoxicación consistirá en vigilancia estrecha de la respiración, de la frecuencia cardíaca y la presión arterial; lavado gástrico, hidratación intravenosa, medidas generales de apoyo y medidas de urgencia en caso de obstrucción de las vías respiratorias.

**Posibles efectos adversos:** *Muy frecuentes:* Sueño o somnolencia. *Frecuentes:* Visión borrosa, estreñimiento, náuseas, confusión, depresión, irritabilidad, disminución del apetito, dificultad para controlar los movimientos, pérdida de la coordinación, pérdida de fuerza, dificultad para recordar, dificultad para hablar, falta de concentración sensación de mareo, dolores de cabeza, vértigos y cansancio. *Poco frecuentes:* Niveles elevados de prolactina en sangre, vómitos, alucinaciones, comportamiento hostil o agresivo, ansiedad, agitación, cambio en el deseo sexual (hombres y mujeres), dificultad para dormir, pensamientos anormales, nerviosismo, debilidad muscular, pérdida de memoria, movimientos involuntarios, temblores, disfunción sexual, periodos irregulares en la mujer, incontinencia urinaria, dificultad para orinar, inflamación de la piel, tensión arterial baja, palpitaciones, sequedad de boca, función hepática anormal, piel y ojos amarillos, variaciones de peso, congestión nasal, aumento de la presión intraocular. *Raros:* Trastornos sanguíneos.

**Conserve ALPRANEST® comprimidos a temperatura ambiente inferior a 30°C, protegido de la luz y fuera del alcance y de la vista de los niños.**

Registro Sanitario en Bolivia: Alpranest 0,5: II-61959/2017

Alpranest 1: II-64052/2017

**ALPRANEST® comprimidos es fabricado por:**

Laboratorio Pharma Industries S.A. D.T.: Rosarito Paredes – Reg. Prof. No 4.584 Calle 1 e/Avda Pastora Céspedes y San Antonio – San Lorenzo, Asunción Paraguay

**Para:** Laboratorios Alfa S.A. Dir. Tec. Fco. Juan J. Ferrer M. Prof. No F-57  
Avda. Busch N° 1970 Tel.: 2227910 La Paz – Bolivia  
[WWW.alfabolivia.com](http://WWW.alfabolivia.com)

**Para:** Pharmanest S.A. Reg. Q.F. Ada Graciela Alderete Reg. Prof. No. 2854.  
C. Tte. Rigoberto Da Ponte esquina Siria.  
Tel.: (595-21)214 530/214 625 Asunción – Paraguay.

**Distribuido por:** Logrex S.A. Reg. Q.F. Gustavo Adolfo Almada. Reg. Prof. No. 2708  
Osvaldo Kallsen 7828 Asunción – Paraguay

