



Efeito na capacidade de dirigir e operar máquinas: Somente a tontura ocorrem em alguns pacientes. É recomendada precaução ao dirigir ou operar máquinas até que a resposta inicial ao tratamento seja determinada.

Exatidão em animais:

A espirolactona tem demonstrado produzir tumores em ratos quando administrada em altas doses durante longo período de tratamento. Estes tumores não foram observados em macacos quando administradas altas doses diárias durante mais de 52 semanas. Não há certeza do significado desses achados com respeito ao uso clínico. No entanto, parece que os efeitos nos ratos são secundários à indução do P-450 hepático metabólicamente enzimas nessas espécies. Tem se demonstrado que a disponibilidade e metabolismo da espirolactona em ratos são marcadamente diferentes do ser humano. Diacqua (espirolactona) não apresentou efeitos teratogênicos em camundongos. Os coelhos que receberam Diacqua (espirolactona) foram observados com nenhum efeito embriótico em ratos quando administradas altas doses de Diacqua (espirolactona). Nos machos foram reportadas hipoprolactinemia dose relacionada, diminuição ventral da próstata e do peso da vesícula seminal em machos e aumento da secreção do hormônio luteinizante, peso uterino e ovariano, em fêmeas. Feminização da genitália externa de fetos machos foram relatadas em outros estudos com ratos.

Em animais, incidência de eucose miéldica/dose dependente (acima de 20 mg/kg peso) foi observada em ratos alimentados com doses diárias de canrenoato de potássio (Solutione) por um período de um ano. A espirolactona é também metabolizada em canrenoato. Não foi observado aumento da incidência de leucose em estudos de toxicidade crônica em ratos com Diacqua (espirolactona) em doses superiores a 500 mg/kg/dia. A dose de espirolactona recomendada em humanos é de 1,4 - 5,7 mg/kg/dia. Estudos de toxicidade aguda em ratos por via oral a longo prazo (até 90 dias) de canrenoato de potássio, foram observados no rato. Eucemia miéldica, tumores hepáticos, fociosidades testiculares e mamarais. O canrenoato de potássio não produziu efeito mutagênico nos testes que empregaram bactérias e leveduras. Produziu efeito mutagênico positivo em várias lesões "in vitro" em células de mamíferos após ativação do metabolismo. Em uma experimentação "in vivo" efetuada em sistema de mamíferos, o canrenoato de potássio não foi mutagênico.

USO EM IDOSOS, CRIANÇAS E OUTROS GRUPOS DE RISCO

PACIENTES IDOSOS

Aos pacientes idosos aplicam-se todas as recomendações acima descritas.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Têm sido relatados casos de hipotensão grave em pacientes que fazem uso de diuréticos poupadores de potássio, incluindo Diacqua (espirolactona) inibidores da ECA. Diacqua (espirolactona) potencializa o efeito de outros diuréticos e anti-hipertensivos quando administrados concomitantemente. A dose dessas drogas deverá ser reduzida quando espirolactona for incluído ao tratamento. Diacqua (espirolactona) reduz a resposta vascular da norepinefrina. Devem ser tomados cuidados com a administração em pacientes submetidos à anestesia enquanto estes estiverem sendo tratados com espirolactona. Foi demonstrado que Diacqua (espirolactona) aumenta a meia-vida da digoxina.

Foi demonstrado que ácido acetilsalicílico, indometacina e ácido mefenâmico afetam o efeito diurético da Diacqua (espirolactona) aumenta o metabolismo da anfiprina. Diacqua (espirolactona) pode interferir na análise dos exames de concentração plasmática de digoxina. Acidose metabólica hipercalcêmica foi relatada em pacientes que receberam Diacqua (espirolactona) concomitantemente a cloreto de amônio ou colestiramina.

Co-administração de Diacqua (espirolactona) e carbenoxolona pode resultar em eficácia reduzida de qualquer uma dessas medicações.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS

As seguintes reações adversas foram relatadas em tratamento com Diacqua (espirolactona):

Genit.: mal-estar.

Endócrino: neoplásia benigno de mama, dor mamária.

Gastrointestinal: distúrbios gastrintestinais; náusea. Em alguns casos, vômitos, opressão (incluindo agranulocitose), tromboцитopenia.

Hematológico e Nutricional: distúrbios eletrolíticos, hipopotassemia.

Musculoesquelético: câbras nas pernas.

Sistema Nervoso: tontura.

Psiquiátrico: alterações na libido, confusão.

Sistema Reprodutivo: distúrbios menstruais.

Pele e Anexos: alopecia, hipertricose (crescimento de cabelo anormal), prurido, rash (erupção cutânea), urticária.

Sistema Urinário: insuficiência renal aguda.

Outras reações também relatadas foram: sonolência, cansaço, dor de cabeça, confusão mental, febre, ataxia, impotência.

Foi observado carcinoma mamário em pacientes tomando espirolactona, todavia uma relação de causa e efeito não pode ser estabelecida.

Ginecomastia pode se desenvolver em associação com o uso de Diacqua (espirolactona) e o médico deve estar alerta para sua possível instalação. O desenvolvimento da ginecomastia parece ser relacionado tanto à dosagem quanto à duração da terapêutica, e é normalmente reversível quando o uso de Diacqua (espirolactona) é descontinuado.

Em raras ocasiões, algum aumento das mamas pode persistir.

POSOLOGIA

HIPERTENSÃO ESSENCIAL
Dose usual: 50 a 100 mg por dia, que nos casos resistentes ou graves pode ser gradualmente aumentada em intervalos de duas semanas até 200 mg/dia. A dose diária pode ser administrada em doses fracionadas ou em dose única. Quando a hipertensão não for controlada após 2 a 4 semanas de tratamento, a dose pode ser aumentada. Não ocorrer antes deste período de tempo. A dose deverá ser, posteriormente, reajustada de acordo com a resposta do paciente.

DOENÇAS ACOMPANHADAS POR EDEMA

A dose diária pode ser administrada tanto em doses fracionadas como em dose única.

INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA

Dose usual: 100 mg/dia. Em casos resistentes ou graves, a dosagem pode ser gradualmente aumentada até 200 mg/dia. Quando o edema estiver controlado, a dose habitual de manutenção deve ser determinada para cada paciente.

CIRROSE HEPÁTICA

Se a relação urínaria sódio/potássio (Na⁺/K⁺) for maior que 1 (um), a dose usual é de 100 mg/dia. Se esta relação for menor do que 1 (um), a dose recomendada é de 200 a 400 mg/dia. A dose de manutenção deve ser determinada para cada paciente.

SÍNDROME NEFRÍTICA

Habitualmente 100 a 200 mg/dia. A espirolactona não é medicamento antinfamatório, não tendo sido demonstrado aliviar o processo patológico básico e seu uso é aconselhado somente se os glicosícorídios isoladamente administrados não forem suficientemente eficazes.

EDEMA IDIOPÁTICO

A dose habitual é de 100 mg por dia.

EDEMA EM CRIANÇAS

A dose diária inicial é de aproximadamente 3,3 mg por Kg de peso administrada em dose fracionada. A dosagem deverá ser ajustada com base na resposta e tolerabilidade do paciente. Se necessário, pode ser preparada uma suspensão triturando os comprimidos de Diacqua (espirolactona) com algumas gotas de glicéris e acrescentando líquido com sabor. Tal suspensão é estável por um mês quando mantida em local refrigerado.

DIAGNÓSTICO E TRATAMENTO DO ALDOSTERONISMO PRIMÁRIO

Diacqua (espirolactona) pode ser empregado como uma medida diagnóstica inicial para estabelecer evidência de hiperaldosteronismo primário enquanto o paciente estiver em dieta normal.

TESTE A LONGO PRAZO

Diacqua (espirolactona) é administrada em uma dosagem diária de 400 mg por 3 ou 4 semanas. Correção da hipopotassemia e da hipertensão revela evidência presuntiva para o diagnóstico de hiperaldosteronismo primário.

TESTE A CURTO PRAZO

Diacqua (espirolactona) é administrada em uma dosagem diária de 400 mg por 4 dias. Se o potássio sérico se eleva temporariamente, a hipopotassemia (incluindo agranulocitose), tromboцитopenia, hiperaldosteronismo primário, hipertensão, hiperaldosteronismo primário deve ser considerado. Quando o diagnóstico de hiperaldosteronismo primário, bem estabelecido por testes mais definitivos, Diacqua (espirolactona) pode ser administrado em doses diárias de 100 a 400 mg com preparação para cirurgia. Para pacientes considerados não aptos para cirurgia, Diacqua (espirolactona) pode ser empregado como terapia de manutenção a longo prazo, com o uso da menor dose efetiva individualizada para cada paciente.

HIPERTENSÃO MALIGNA

Somente como terapia auxiliar e quando houver excesso de secreção de aldosterona, hipopotassemia e alcalose metabólica. A dose inicial é de 100 mg/dia, aumentada quando necessário a intervalos de duas semanas para até 400 mg/dia. A terapia inicial pode incluir também a combinação de outros fármacos anti-hipertensivos à espirolactona. Não reduzir automaticamente a dose dos outros medicamentos como recomendado na hipertensão essencial.

HIPOTENSÃO/ALCALOSE METABÓLICA

A dosagem de 25 mg a 100 mg por dia é útil no tratamento da hipopotassemia e/ou hipomagnesemia induzida por diuréticos, quando suplementos orais de potássio ou magnésio forem considerados inadequados.

SUPERDOSE

Superdosagem aguda poderá ser manifestada por náusea, vômitos, sonolência, confusão mental, erupção cutânea maculopapular ou eritematosa ou diarreia. Podem ocorrer desequilíbrios eletrolíticos e desidratação. Deverão ser tomadas medidas sintomáticas e de suporte. Induzir o vômito ou realizar esvaziamento gástrico por lavagem. Não existe nenhum antídoto específico. Tratar a depleção dos fluidos, o desequilíbrio eletrolítico e a hipotensão através de procedimentos estabelecidos. Hipopotassemia pode ser tratada pela rápida administração de glicose (20 a 50%) e insulina regular, usando 0,25 a 0,5 unidades de insulina por grama de glicose. Diuréticos osmóticos de potássio e resinas de troca iônica podem ser administrados, de forma repetida, caso necessário. O uso de Diacqua (espirolactona) deve ser descontinuado e a ingestão de potássio (incluindo fontes alimentares) restrita.

ARMAZENAGEM

Conservar o medicamento em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Proteger da umidade.

Prazo de Validade

24 meses, contados a partir da data de fabricação impressa em sua embalagem externa.

MS - 1.004.03.0653

Farm. Resp. Dra. Sônia Albano Baduró - CRF-SP 19.258

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.



Eurofarma

EUROFARMA LABORATÓRIOS LTDA.
Rua Sônia Albano Baduró, 530 - São Paulo - SP
CNPJ: 61.190.036/0001-92
Indústria Brasileira