

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

BUPREDOL®

Bupropión HCl 150 mg



COMPRESIDOS RECUBIERTOS DE LIBERACIÓN PROLONGADA 150 mg (BUPROPIÓN CLORHIDRATO)

Venta bajo receta retenida = RR

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

1. Qué es BUPREDOL® y para qué se utiliza.
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar BUPREDOL®.
3. Cómo tomar BUPREDOL®.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de BUPREDOL®.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. QUÉ ES BUPREDOL® Y PARA QUÉ SE UTILIZA.

BUPREDOL® es un medicamento prescrito por su médico para el tratamiento de enfermedades depresivas mayores. Después de haber tenido una respuesta satisfactoria, la continuación de la terapia con BUPREDOL® resulta eficaz para prevenir una recaída.

BUPREDOL® es también utilizado para la prevención de episodios depresivos mayores en pacientes con Trastorno Afectivo Estacional, un tipo de depresión dada por episodios depresivos fundamentalmente durante los meses de Otoño-Invierno, que remiten durante la primavera-verano.

Este medicamento debe ser usado bajo control médico.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR BUPREDOL®.

No tome BUPREDOL®:

- Si es alérgico a bupropión o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si está tomando otros medicamentos que contengan bupropión.
- Si le han diagnosticado epilepsia o tiene antecedentes de convulsiones.
- Si padece, o ha padecido, algún trastorno de la alimentación (por ejemplo, bulimia o anorexia nerviosa).
- Si tiene un tumor en el cerebro.
- Si toma grandes cantidades de alcohol y ha iniciado, o va a iniciar, una deshabituación de alcohol.
- Si tiene alguna enfermedad grave del hígado.
- Si ha dejado de tomar medicamentos sedantes o va a dejarlos mientras esté tomando BUPREDOL®.
- Si está tomando o ha tomado, en los últimos 14 días, otros medicamentos para la depresión denominados *inhibidores de la enzima monoaminoxidasa* (IMAOs).

Si está en alguna de estas situaciones, comuníquesele inmediatamente a su médico y **no tome BUPREDOL®.**

Advertencias y precauciones:

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar BUPREDOL®.

Convulsiones: Como un efecto adverso raro, BUPREDOL® puede causar convulsiones. Este efecto está relacionado con la dosificación y se ve aumentado en presencia de factores predisponentes tales como:

- **Historial de traumatismo encefálico.**
- **Tumores en el sistema nervioso central.**
- **Historial de convulsiones.**
- **Administración concomitante de otros medicamentos que se sabe pueden aumentar el riesgo de convulsiones (como por ejemplo: antimicóticos, antidepresivos, teofilina, esteroides sistémicos).**
- **Uso excesivo de alcohol o sedantes, diabetes tratada con hipoglucemiantes o insulina y el uso de estimulantes o productos anoréxicos.**

Reacciones de hipersensibilidad: El uso de BUPREDOL® debe suspenderse inmediatamente si el paciente presenta reacciones de hipersensibilidad durante el tratamiento.

Insuficiencia hepática y/o renal: Debido a que la Bupropión se metaboliza extensamente en el hígado y sus productos de degradación son excretados por los riñones, puede que su médico requiera ajustar una dosis adecuada para usted, por tanto, ante la presencia de algún grado de insuficiencia hepática y/o renal, debe comunicárselo a su médico antes de iniciar el tratamiento con BUPREDOL®.

Pacientes de edad avanzada: Es probable que se requiera una reducción en la frecuencia y/o dosis de BUPREDOL® en pacientes de edad avanzada.

Niños y adolescentes:

BUPREDOL® no está recomendado en el tratamiento de niños menores de 18 años de edad.

En pacientes menores de 18 años existe un mayor riesgo de pensamientos e intentos de suicidio cuando están en tratamiento con antidepresivos.

Los pacientes, familiares o quienes estén a cargo de los pacientes deben estar alerta ante la aparición de síntomas tales como: empeoramiento de la depresión, aparición de ideas suicidas, intento de suicidio, aparición o empeoramiento de ansiedad, agitación, intranquilidad, ataques de pánico, aparición o empeoramiento de irritabilidad, conducta agresiva, hiperactividad extrema en acciones y conversación, entre otros cambios conductuales. Tales síntomas deben ser inmediatamente informados al médico tratante, especialmente si son severos, abruptos en aparición, se acentúan o no fueron parte de los síntomas iniciales del cuadro depresivo.

Algunos pacientes pueden encontrarse en riesgo de conductas suicidas causadas por antidepresivos debido a:

- a) **Enfermedad bipolar. Llamada también maniaco-depresiva.**
- b) **Antecedentes familiares de enfermedad bipolar.**
- c) **Historia personal o familiar de intento de suicidio.**

Adultos:

Comuníquese a su médico antes de comenzar a tomar BUPREDOL®:

- Si toma mucho alcohol habitualmente.
- Si padece diabetes que está siendo tratada con insulina o comprimidos.
- Si ha sufrido una lesión grave en la cabeza o ha tenido en el pasado un traumatismo en la cabeza.

Se ha observado que BUPREDOL® (Anfetamina) puede producir crisis epilépticas (convulsiones) en aproximadamente 1 de cada 1.000 personas. Este efecto adverso es más probable que ocurra en personas que estén en las situaciones citadas anteriormente. Si sufre una crisis epiléptica mientras está tomando Bupropión, interrumpa su tratamiento. No tome más y visite a su médico.

- Si tiene trastorno bipolar (oscilaciones muy pronunciadas del estado de ánimo), BUPREDOL® puede producir episodios de esta enfermedad.
- Si está tomando otros medicamentos para la depresión, el uso de estos medicamentos junto con BUPREDOL® puede causar síndrome serotoninérgico, una condición potencialmente mortal (ver "Otros medicamentos y BUPREDOL®" en esta sección).
- Si tiene alguna enfermedad del hígado o del riñón, la probabilidad de sufrir efectos adversos es mayor.

Si usted está en alguna de las situaciones citadas anteriormente, consulte con su médico antes de tomar BUPREDOL®, quien podría decidir hacerle un seguimiento más estrecho o recomendarle otro tratamiento.

Pensamientos de suicidio y empeoramiento de su depresión.

Si usted está deprimido a veces puede tener pensamientos de hacerse daño o suicidarse. Estos pueden aumentar al principio del tratamiento con antidepresivos, ya que todos estos medicamentos tardan un tiempo en hacer efecto, que normalmente es de unas dos semanas, pero a veces puede ser más tiempo.

Es probable que le suceda esto:

- Si usted ya ha tenido previamente pensamientos de suicidio o de hacerse daño.
- Si es usted un adulto joven. Hay información de ensayos clínicos que muestra que existe un aumento del riesgo de conductas suicidas en adultos menores de 25 años con enfermedades psiquiátricas que estaban siendo tratados con algún antidepresivo.

Si tiene pensamientos de hacerse daño o suicidarse en cualquier momento, consulte a su médico o acuda al hospital inmediatamente.

Puede ser útil para usted explicarle a algún familiar o a un amigo cercano que está deprimido y pedirles que lean este prospecto. Puede pedirles también que le digan si piensan que su depresión está empeorando, o si están preocupados por cambios en su conducta.

Trastornos neuroquímicos: Antes de iniciar el tratamiento con algún antidepresivo, deben realizarse pruebas adecuadas de detección en los pacientes, con el fin de determinar si se encuentran en riesgo de presentar trastorno bipolar; estas pruebas de detección deben incluir un historial psiquiátrico detallado, incluyendo un historial familiar de suicidio, trastorno bipolar y depresión.

Enfermedad cardiovascular: Se debe tener cuidado al emplear BUPREDOL® en estos pacientes.

Presión arterial: Puede que en alguna ocasión, BUPREDOL® produzca un aumento en la presión arterial, sobretodo si además utiliza algún sistema transdérmico de nicotina, por lo que se debe tener precaución sobretodo en hipertensos.

Agitación, ansiedad e insomnio: usted podría sentirse un poco más ansioso, agitado o presentar insomnio durante el tratamiento con BUPREDOL®. Si estos síntomas se vuelven molestos, consulte con su médico tratante.

Alteración de peso y apetito: El tratamiento con BUPREDOL® puede estar más asociado a una pérdida que a una ganancia de peso. No obstante si cualquiera de estas situaciones ocurriera bruscamente, usted debería consultar con su médico tratante.

Otros medicamentos y BUPREDOL®

Si está tomando o ha tomado medicamentos antidepresivos denominados *inhibidores del enzima monoaminoxidasa* (IMAOs) durante los últimos 14 días, informe a su médico y no tome BUPREDOL® (vea también "No tome BUPREDOL®" en la sección 2).

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, plantas medicinales o vitaminas, incluso los adquiridos sin receta. El médico podría cambiarle la dosis de BUPREDOL® o sugerir un cambio en los otros medicamentos.

Algunos medicamentos no se deben dar junto con BUPREDOL®. Algunos de ellos pueden aumentar la probabilidad de sufrir crisis epilépticas o convulsiones. Otros pueden aumentar el riesgo de sufrir otros efectos adversos. A continuación se enumeran algunos ejemplos, aunque la lista no es completa.

Puede aumentar la posibilidad de sufrir convulsiones.

- Si toma otros medicamentos para la depresión u otras enfermedades mentales.
- Si toma teofilina usado para tratar el asma u otras enfermedades pulmonares.
- Si toma tramadol, un analgésico fuerte.
- Si ha estado tomando medicamentos sedantes, o si los va a dejar de tomar mientras está tomando BUPREDOL® (vea también "No tome BUPREDOL®" en la sección 2).
- Si toma medicamentos para tratar la malaria (como mefloquina o cloroquina).
- Si toma estimulantes u otros medicamentos para controlar su peso o apetito.
- Si toma esteroides (por vía oral o inyectable).
- Si usa antibióticos denominados quinolonas.
- Si usa ciertos antihistamínicos que pueden causar somnolencia.
- Si usa medicamentos para tratar la diabetes.

Si usted está en alguna de estas situaciones, informe inmediatamente a su médico antes de tomar BUPREDOL®. Su médico valorará los riesgos y beneficios de que tome BUPREDOL®.

Puede aumentar la posibilidad de tener otros efectos adversos.

- Si toma otros medicamentos para tratar la depresión (amitriptilina, fluoxetina, paroxetina, citalopram, escitalopram, venlafaxina, dosulepina, desipramina o imipramina) u otras enfermedades mentales (clozapina, risperidona, tioridazina u olanzapina). BUPREDOL® puede interactuar con algunos medicamentos usados para el tratamiento de la depresión y puede experimentar cambios en el estado mental (por ejemplo, agitación, alucinaciones, coma) y otros efectos adversos como temperatura corporal superior a 38°C, aumento del ritmo cardíaco, presión arterial inestable, reflejos exagerados, rigidez muscular, falta de coordinación y/o síntomas gastrointestinales (por ejemplo, náuseas, vómitos, diarrea).
- Si toma medicamentos para la enfermedad de Parkinson (levodopa, amantadina u orfenadrina).
- Si toma medicamentos que afectan la capacidad de su organismo de eliminar bupropión (carbamazepina, fenitoína, valproato).
- Si toma algunos medicamentos utilizados para el tratamiento del cáncer (como ciclofosfamida o ifosfamida).
- Si toma ticlopidina o clopidogrel, usados principalmente para prevenir el ictus.
- Si toma algún medicamento betabloqueante (como metoprolol).
- Si toma medicamentos para tratar arritmias del corazón (propafenona o flecainida).
- Si usa parches de nicotina para ayudarlo a dejar de fumar.

Si usted está en alguna de estas situaciones, informe inmediatamente a su médico antes de tomar BUPREDOL®.

BUPREDOL® puede ser menos eficaz.

- Si toma ritonavir o efavirenz, medicamentos para tratar la infección por VIH.

Informe a su médico si está en esta situación. Su médico comprobará si BUPREDOL® está funcionando de forma adecuada en usted. Puede ser necesario aumentar la dosis o cambiar a otro tratamiento para su depresión. No debe aumentar la dosis de BUPREDOL® si no se lo aconseja su médico, ya que esto puede aumentar el riesgo de tener efectos adversos, incluso convulsiones.

BUPREDOL® puede hacer que otros medicamentos sean menos efectivos

- Si toma tamoxifeno utilizado para el tratamiento del cáncer.

Informe a su médico si está en esta situación. Puede ser necesario cambiarle el tratamiento para su depresión.

- Si toma digoxina para el corazón.

Informe a su médico si está en esta situación. El médico puede considerar ajustar la dosis de digoxina.

Uso de BUPREDOL® y alcohol:

El alcohol puede afectar a la forma de actuar de BUPREDOL y, cuando se toman juntos, raramente puede afectar a sus nervios o a su estado mental. Algunas personas han notado que son más sensibles al alcohol durante el tratamiento con BUPREDOL®. El médico podría recomendarle que no beba alcohol (cerveza, vino, licores) o que beba cantidades muy pequeñas mientras esté tomando BUPREDOL®. Pero si actualmente consume mucho alcohol, no lo deje de forma brusca, ya que puede correr el riesgo de sufrir una crisis epiléptica.

Consulte al médico sobre el consumo de alcohol antes de iniciar su tratamiento con BUPREDOL®.

Efecto en los análisis de orina.

BUPREDOL® puede interferir con algunos análisis de orina utilizados para detectar otros fármacos o sustancias. Si necesita un análisis de orina, comunique a su médico o al hospital que está tomando BUPREDOL®.

Embarazo y lactancia:

No tome BUPREDOL® si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada a menos que el médico se lo prescriba. Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Algunos estudios, no todos, han notificado un aumento del riesgo de defectos de nacimiento, en particular defectos del corazón, de bebés cuyas madres estaban tomando BUPREDOL®. No se conoce si esto es debido al uso de BUPREDOL®.

Los componentes de BUPREDOL® pueden pasar a la leche materna. Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar BUPREDOL®.

Conducción y uso de máquinas:

No conduzca ni maneje herramientas o máquinas si BUPREDOL® le produce mareo o aturdimiento.

3. CÓMO TOMAR BUPREDOL®

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. A continuación se incluyen las dosis recomendadas, pero el médico le aconsejará la dosis adecuada para usted. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Puede ser necesario que transcurra un tiempo antes de que empiece a notar una mejoría. El medicamento tarda un tiempo en ejercer totalmente su acción, que puede ser semanas o meses. Cuando comience a sentirse mejor, su médico podrá aconsejarle continuar con su tratamiento de BUPREDOL® para prevenir que la depresión vuelva a aparecer.

Su médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

Dosis en adultos:

Trastorno depresivo Mayor:

La dosis única máxima de BUPREDOL® consiste en 450 mg.

Tratamiento inicial: 150 mg administrados como dosis única diaria en la mañana. Según la respuesta del paciente se puede aumentar la dosis para adultos a 300 mg/día, administrados una vez al día, a partir del cuarto día de dosificación. Se debe conservar un intervalo de al menos 24 horas entre dosis sucesivas.

Terapia de mantenimiento: No se sabe si la dosis necesaria de BUPREDOL® para el tratamiento de mantenimiento sea idéntica a la dosis requerida para alcanzar una respuesta inicial. En consecuencia, los pacientes deberán ser reevaluados para determinar la necesidad de un tratamiento de mantención y la dosis para tal efecto.

Aumento de la dosis por sobre los 300 mg/día: Un aumento en la dosificación de Bupropión hasta 450 mg/día, administrado como dosis única, puede ser beneficioso en pacientes quienes no han mostrado una mejoría clínica después de varias semanas de tratamiento con BUPREDOL® de 300 mg/día.

Trastorno Afectivo Estacional:

Para la prevención de los episodios de depresión mayor asociados con el Trastorno Afectivo Estacional, la dosificación de BUPREDOL® debe ser iniciada en otoño, antes del inicio de los síntomas depresivos. El tratamiento debe ser continuado durante la época de invierno y deberá ser gradualmente discontinuado a inicios de la primavera.

La dosificación con BUPREDOL® debe comenzar con 150 mg al día, dado en una dosis simple en la mañana. Si los 150 mg diarios en la mañana son tolerados adecuadamente, la dosis debe ser aumentada a 300 mg al día después de 1 semana. Si los 300 mg no fueron tolerados adecuadamente, podrían reducirse a 150 mg al día.

Las dosis de BUPREDOL® por sobre los 300 mg al día, no han sido estudiadas para la prevención de episodios de depresión mayor estacional.

Consejos de cómo administrar:

Los comprimidos de BUPREDOL® deben tragarse enteros, sin partirse ni masticarse, ya que esto podría incrementar el riesgo de que el paciente desarrolle efectos adversos, incluyendo convulsiones.

Los comprimidos de BUPREDOL® pueden ser tomados junto con los alimentos.

¿Qué hacer si olvido tomar una dosis?

Si usted olvida tomar una dosis, espere y tome el próximo comprimido cuando le corresponda. No tome una dosis doble para compensar la olvidada.

¿Qué hacer en caso de tomar una sobredosis de BUPREDOL®?

Si usted toma muchos comprimidos de BUPREDOL® puede aumentar el riesgo de convulsiones además de tener los siguientes síntomas: somnolencia, pérdida de la conciencia, arritmias, entre otros.

En estos casos se recomienda la hospitalización inmediata y la observación del ECG y signos vitales. A pesar de que no se conoce un antídoto específico contra el Bupropión, el uso de carbón activado puede ser de utilidad.

Si interrumpe el tratamiento con BUPREDOL®.

No interrumpa el tratamiento con BUPREDOL® o reduzca la dosis sin haberlo consultado previamente con el médico.

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

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos graves

Informe a su médico de inmediato si nota alguno de los siguientes efectos adversos graves.

• Crisis epilépticas o convulsiones

Aproximadamente 1 de cada 1.000 personas que toman BUPREDOL® tienen riesgo de sufrir un ataque epiléptico (una crisis o convulsión). Este riesgo es mayor si toma más comprimidos de los que debe, si está tomando determinados medicamentos o si tiene mayor riesgo de lo habitual de sufrir convulsiones. Si tiene alguna duda, pregunte a su médico.

Si sufre un ataque epiléptico consulte a su médico cuando se haya recuperado. No tome más comprimidos.

• Reacciones alérgicas

Algunas personas pueden tener reacciones alérgicas a BUPREDOL®, incluyendo:

- Enrojecimiento o erupción cutánea (urticaria), ampollas o habones en la piel. Algunas erupciones cutáneas pueden requerir tratamiento en un hospital, especialmente si van unidas a hinchazón de boca o de los ojos.
- Aparición anormal de "pitons" en el pecho o dificultad para respirar.
- Hinchazón de párpados, labios o lengua.
- Dolor en músculos o articulaciones.
- Síncope o desmayo.

• Erupción cutánea por lupus o empeoramiento de los síntomas del lupus

Frecuencia no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

El lupus es un trastorno del sistema inmunológico que afecta la piel y otros órganos. Si experimenta brotes de lupus, erupción cutánea o lesiones (especialmente en áreas expuestas al sol) mientras toma BUPREDOL, comuníquese con su médico de inmediato, ya que podría ser necesario interrumpir el tratamiento.

Otros efectos adversos

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas.

- Dificultad para dormir. Asegúrese de tomar BUPREDOL® por la mañana.
- Dolor de cabeza.
- Sequedad de boca.
- Náuseas, vómitos.

Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas.

- Fiebre, mareo, picor, sudoración y erupción cutánea (en ocasiones debido a reacciones alérgicas).
- Inestabilidad, temblor, debilidad, cansancio, dolor en el pecho.
- Sentirse ansioso o agitado.
- Dolor de estómago o molestias digestivas (estreñimiento), alteraciones del sentido del gusto, pérdida de apetito (anorexia).
- Aumento de la presión sanguínea a veces grave, rubor.
- Sensación de oír campanillas, alteración de la visión.

Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas.

- Sentirse deprimido (ver también la sección 2 "Tenga especial cuidado con BUPREDOL®, Pensamientos de suicidio y empeoramiento de su depresión").
- Sentirse confundido.
- Dificultad para concentrarse.
- Aceleración de los latidos del corazón.
- Pérdida de peso.

Raros: pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas.

- Convulsiones.

Muy raros: pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas.

- Palpitaciones, desmayo.
- Contracciones musculares, rigidez muscular, falta de coordinación de movimientos, problemas al caminar o de coordinación.
- Sensación de inquietud, irritabilidad, hostilidad, agresividad, sueños extraños, hormigueo o entumecimiento, pérdida de memoria.
- Coloración amarilla de la piel o del blanco de los ojos (ictericia) que puede estar asociada con un aumento de las enzimas hepáticas, hepatitis.
- Reacciones alérgicas graves; erupción cutánea junto con dolor en las articulaciones y músculos.
- Cambios en los niveles de azúcar en la sangre.
- Aumento o disminución de la frecuencia de orinar.
- Incontinencia urinaria (micción involuntaria, pérdida de orina).
- Erupciones cutáneas graves que pueden afectar a la boca u otras partes del cuerpo y pueden poner en peligro la vida.
- Empeoramiento de la psoriasis (placas engrosadas de piel enrojecida).
- Sensación de sentirse como irreal o extraño (despersonalización); ver u oír cosas que no existen (alucinaciones); sentir o creer cosas irreales (ideas delirantes); desconfianza grave (paranoia).

Frecuencia no conocida: no puede estimarse a partir de los datos disponibles

- Pensamientos de autolesionarse o suicidarse durante el tratamiento con BUPREDOL® o poco después de interrumpir el tratamiento (ver la sección 2, "Qué necesita saber antes de empezar a tomar BUPREDOL®"). Si usted tiene estos pensamientos, contacte con su médico o acuda inmediatamente a un hospital.
- Cambios en el estado mental (por ejemplo agitación, alucinaciones, coma) y otros efectos adversos como temperatura corporal superior a 38°C, aumento del ritmo cardíaco, presión arterial inestable, reflejos exagerados, rigidez muscular, falta de coordinación y/o síntomas gastrointestinales (por ejemplo, náuseas, vómitos, diarrea) mientras toma BUPREDOL® junto con otros medicamentos usados para el tratamiento de la depresión (como paroxetina, citalopram, escitalopram, fluoxetina y venlafaxina).
- Pérdida de contacto con la realidad e incapacidad de pensar o juzgar con claridad (psicosis); otros síntomas pueden incluir alucinaciones y/o delirios.
- Reducción del número de glóbulos rojos (anemia), glóbulos blancos (leucopenia) y plaquetas (trombocitopenia).
- Disminución de sodio en sangre (hiponatremia).

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.ispch.cl. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

También puede enviar sus consultas a contacto@sanitas.cl

5. CONSERVACIÓN DE BUPREDOL®

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de VENCIMIENTO, CAD o EXP. **Almacenar a no más de 25°C.**

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de BUPREDOL®

Cada comprimido recubierto de liberación prolongada contiene:

Bupropión Clorhidrato 150 mg

Excipientes (c.s.): Povidona, Cisteína clorhidrato monohidrato, Dióxido de silicio coloidal, Glicerol dibehenato, Estearato de magnesio, Etil celulosa, Macrogol, Dióxido de silicio coloidal hidratado, Trietilcitrate, Ácido metacrílico y Copolímero etil acrilato, Lauril sulfato de sodio, Polisorbato, Goma laca, Óxido de hierro negro

Reg. ISP N° F-27540

Escanear QR
para escuchar
Folleto Paciente



V1 / 072023

Sanitas®

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación:

Titular de la autorización de comercialización y distribuidor:

INSTITUTO SANITAS S.A., Avda. Américo Vespucio N° 01260 – Quilicura, Santiago-Chile

Responsable de la fabricación:

INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, Plot numbers 457, 458 & 191/218P Sarkhej-Bavla Highway, Matoda, Sanand, Ahmedabad, Gujarat IN382210, INDIA.

INP113
10 00000 0 000000