

DEPRAX® 100 mg

Trazodona

Deprax® está constituido por trazodona clorhidrato, molécula con potente acción antidepresiva, que difiere de los habituales fármacos antidepresivos tanto por su estructura química como por su mecanismo de acción.

Los datos bioquímicos y neurofisiológicos localizan el lugar de actuación de **Deprax®** a nivel de las estructuras diencefálicas que controlan y organizan la esfera emotivo-afectiva, cuya alteración primitiva o secundaria constituye un estadio patológico común de la depresión y de sus equivalentes somáticos.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

trazodona (DCI)
HCl.....100 mg

Excipientes: celulosa microcristalina, hidrógeno fosfato de calcio dihidrato, croscarmelosa sódica, povidona, rojo cochinilla A (E-124), amarillo anaranjado S (E-110), estearato magnésico, Eudragit E 12,5%, talco micronizado.

INDICACIONES

Psiquiátricas: Depresiones orgánicas, endógenas, psicógenas, sintomáticas e involutivas. Estados mixtos de depresión con ansiedad. Depresiones atípicas o enmascaradas (trastornos psicósomáticos).

Neurológicas: Temblores, disquinesias.

Geriátricas: Trastornos emotivo-afectivos y de la conducta: irritabilidad, agresividad, labilidad emotiva, tendencia al aislamiento, disminución en la duración del sueño.

Quirúrgicas: Medicación preanestésica, preendoscópica y postoperatoria.

POSOLOGÍA

La dosificación se adaptará a las necesidades y a la respuesta de cada paciente, empezándose por dosis bajas que se aumentarán progresivamente hasta los niveles adecuados y comenzando preferentemente por la noche.

En depresiones exógenas sintomáticas y psicógenas de mediana entidad, 150 a 300 mg/día.

En depresiones endógenas y psicógenas severas, 300 a 600 mg/día. Se recomienda que la dosis máxima ambulatoria no exceda de 400 mg/día, reservándose la dosis de hasta 600 mg/día para pacientes hospitalarios.

En depresiones orgánicas e involutivas, indicaciones neurológicas y trastornos psicósomáticos, 75 a 150 mg/día.

En geriatría, 50 a 75 mg/día.

NORMAS DE ADMINISTRACIÓN

Se administrarán preferentemente después de las comidas.

Caso de dosificación fraccionada desigual, la más elevada deberá administrarse por la noche.

CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES

Se recomienda precaución en casos de insuficiencia cardiaca descompensada e hipotensión. Durante la primer semana de tratamiento puede influir en la capacidad para conducir vehículos o manejar maquinaria de precisión.

No utilizar durante los tres primeros meses de embarazo.

INCOMPATIBILIDADES

No existen incompatibilidades. No obstante es aconsejable vigilar al paciente en caso de que se asocie a otros psicofármacos, así como en los tratamientos con antihipertensivos.

ADVERTENCIAS

Advertencia sobre excipientes: Este medicamento contiene rojo cochinilla A (E-124) y amarillo anaranjado S (E-110) como excipientes. Pueden causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

EFFECTOS SECUNDARIOS

En algunos casos puede aparecer somnolencia, astenia, hipotensión, cefalea, vértigo, ligera excitación, sequedad de boca, trastornos psicomotores y trastornos gastrointestinales. En general, esos efectos son transitorios y no requieren la interrupción del tratamiento.

Como en otros fármacos dotados de actividad alfa-adrenolítica, se han señalado raros casos de priapismo asociados al tratamiento con trazodona. En este caso, el paciente debe interrumpir rápidamente el tratamiento.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de sobredosificación, debe instaurarse una terapia sintomática mediante analépticos, lavado de estómago y diuresis forzada.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

PRESENTACIÓN

Cajas con 30 y 60 comprimidos de 100 mg.

Envase clínico: cada con 1.000 comprimidos de 100 mg.

Otras presentaciones

Comprimidos

Caja con 30 comprimidos de 50 mg.

Inyectables

Caja con 10 inyectables de 50 mg.

Envase clínico: caja con 100 inyectables de 50 mg.

CON RECETA MÉDICA

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños



FARMA-LEPORI, S.A.
C. Osi, 7 - 08034 Barcelona