

FTO. 100 X 120

**STOP LIP****ATORVASTATINA**  
**Comprimidos Recubiertos****FORMULA:****STOP LIP 10**

Cada comprimido contiene:

Atorvastatina (como atorvastatina cálcica).....10 mg.

Excip. Cs

**STOP LIP 20**

Atorvastatina (como atorvastatina cálcica).....20 mg.

Excip. Cs

**INDICACIONES TERAPEUTICAS.** Coadyuvante a la dieta en hipercolesterolemia primaria incluyendo hipercolesterolemia familiar (variante heterocigótica) o hiperlipidemia combinada (mixta) (correspondiente a los tipos IIa y IIb de la clasificación de Fredrickson) cuando la dieta u otras medidas farmacológicas fracasan. Hipercolesterolemia familiar homocigótica en terapia combinada con otros productos hipolipemiantes o si no se dispone de estos productos. Prevención de acontecimientos cardiovasculares en pacientes de alto riesgo de sufrir un primer evento cardiovascular, como producto adyuvante a la corrección de otros factores de riesgo.

**POSOLOGIA.** Oral. Adultos. Inicial: 10 mg/día; máx 80 mg/día. Ajuste de dosis a intervalos de 4 o más semanas. Niños > 10 años: 10 mg/día, con ajuste de dosis hasta 20 mg/día.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.** Antecedentes de insuficiencia hepática, alcoholismo, hipersensibilidad a las estatinas. Precaución en pacientes con alteraciones del sistema muscular, dolores, miopatías, rhabdomiólisis, antecedentes personales o familiares de enfermedades musculares hereditarias. Previo al inicio realizar determinación de valores de transaminasas hepáticas, CPK y control de dichos valores en forma frecuente. La elevación de transaminasas y CPK ceden al suspender el fármaco. El riesgo de rhabdomiólisis aumenta con concomitancia de ezetimibe, ciclosporina, eritromicina, claritromicina, itraconazol, ketoconazol, nefazodona, niacina, gemfibrozilo o inhibidores de la proteasa del VIH.

**CONTRAINDICACIONES.** Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes. Insuficiencia hepática. Hepatopatía. Miopatías. Embarazo. Lactancia.

**INTERACCIONES .** Véase Advertencias y precauciones. Además: Niveles plasmáticos aumentados por: jugo de pomelo. Aumenta concentraciones plasmáticas de: noretindrona y etinilestradiol. Con digoxina, warfarina, monitorización de forma adecuada. Riesgo de rhabdomiólisis con: ác. fusídico.

**EMBARAZO.** Contraindicado. Las mujeres en edad fértil deben emplear medidas adecuadas anticonceptivas. Estudios en animales han evidenciado que los inhibidores de la HMG-CoA reductasa pueden influir en el desarrollo de los embriones o fetos.

**LACTANCIA.** Contraindicado durante la lactancia. En ratas, las concentraciones plasmáticas de atorvastatina y sus metabolitos activos eran similares a las encontradas en la leche. Se desconoce si este fármaco o sus metabolitos se excretan en la leche humana.

**REACCIONES ADVERSAS.** Nasofaringitis; dolor faringolaríngeo, epistaxis; estreñimiento, flatulencia, dispepsia, náuseas, diarrea; reacciones alérgicas; hiperglucemia; dolor de cabeza; migrañas, artralgias; dolor en las extremidades, dolor musculoesquelético, espasmos musculares, hinchazón en las articulaciones; dolor de espalda; test de la función hepática anormal, aumento de CPK sanguínea.

Industria Uruguaya



Laboratorios  
Caillon & Hamonet S.A.C.I.  
Av. Italia 5630 - Tel.: 2601 3037  
Montevideo

6565-01 V0318

imprensa mercur s.a.