

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

CARBAMAZEPINA 200 mg

Comprimidos

Industria Argentina

Venta Bajo Receta

Su médico ha decidido que usted necesita este medicamento para ayudar a tratar su enfermedad.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento. Contiene información importante. Mantenga el prospecto en un lugar seguro, porque es posible que desee volver a leerlo.

Si usted tiene cualquier otra pregunta, o si hay algo que no entiende, pregunte a su médico o farmacéutico.

Este medicamento se le ha recetado a usted, nunca se lo dé a otra persona, puede que no sea la medicina adecuada para ella, incluso si sus síntomas parecen ser los mismos que los suyos.

Si alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si observa cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Qué contiene CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Cada comprimido de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA contiene:

Carbamazepina 200 mg.

Excipientes: Celulosa microcristalina; Almidón glicolato de sodio; Estearato de magnesio, c.s.

Contenido del prospecto:

1. Qué es CARBAMAZEPINA DENVER FARMA y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA
3. Cómo tomar los comprimidos de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA
6. Contenido del envase de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

1. Qué es CARBAMAZEPINA DENVER FARMA y para que se utiliza

La Carbamazepina es el ingrediente activo contenido de los comprimidos de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA. La Carbamazepina pertenece al grupo de medicamentos denominados antiepilépticos. También puede actuar sobre algunos tipos de dolor y puede ayudar a controlar algunos trastornos del estado de ánimo.

CARBAMAZEPINA DENVER FARMA se usa en las siguientes condiciones:

- Para el tratamiento de algunas formas de epilepsia.
- Para el tratamiento de una afección dolorosa de la cara llamada neuralgia del nervio trigémino y en la neuralgia esencial del nervio glosofaríngeo.
- Para el tratamiento de la migraja y en la prevención de los trastornos maniaco-depresivos (bipolares).

En general, la Carbamazepina no actúa en el pequeño mal (ausencias) y convulsiones mioclónicas; en algunos casos se ha informado una ocasional exacerbación de la crisis en pacientes afectados por formas de ausencia atípica.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Siga las instrucciones que le ha dado su médico. Estas pueden ser diferentes de la información contenida en este prospecto. Lea las siguientes instrucciones antes de tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA.

El riesgo de reacciones cutáneas graves en pacientes de origen chinos Han o tailandés vinculadas con Carbamazepina o compuestos químicamente relacionados puede predecirse por medio de un análisis de sangre de estos pacientes. En estos pacientes el médico les indicará si necesitan hacer estos análisis antes de tomar Carbamazepina.

No tome CARBAMAZEPINA DENVER FARMA:

-Si es alérgico a Carbamazepina o a alguno de los demás componentes de este medicamento, así como a algún fármaco de estructura parecida a Carbamazepina (algunos antidepresivos).

-Si padece una enfermedad grave de corazón.

-Si sufre o ha sufrido en el pasado alguna enfermedad grave de la sangre.

- Si tiene problemas en la formación de porfirina, un pigmento importante para la función hepática y la formación de sangre (también llamada porfiria hepática).

- Si está tomando medicamentos pertenecientes a un grupo especial de antidepresivos llamados inhibidores de la monoamino-oxidasa (IMAOs).

Si se encuentra en alguna de estas situaciones, consulte a su médico antes de tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA. Si piensa que puede ser alérgico, consulte a su médico.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA, especialmente en las siguientes situaciones:

- Si ha sufrido en el pasado o sufre enfermedades de corazón, de hígado o de riñón.

- Si padece o ha padecido alguna enfermedad de la sangre (incluidas las causadas por otros medicamentos).

- Si tiene la presión intraocular elevada (glaucoma).

- Si nota una disminución de cantidad de orina o tiene dificultad para orinar.

- Si padece una enfermedad psiquiátrica llamada psicosis, y también si usted padece confusión o agitación.

- Si aparecen signos que sugieran una enfermedad grave de la piel.

- Si tiene antecedentes de erupción cutánea u otros signos de alergia vinculados con el uso de oxcarbazepina u otros medicamentos antiepilépticos como fenitoína. Es importante mencionar que, si es alérgico a la Carbamazepina, las posibilidades son de 1 entre 4 (25%) de que también presente una reacción alérgica a la oxcarbazepina.

- Existe un riesgo de daño para el feto si se usa Carbamazepina durante el embarazo. Si utiliza anticonceptivos hormonales (píldoras, parches, inyectables o implantes), la Carbamazepina puede hacer que estos anticonceptivos sean menos eficaces. Consulte a su médico para decidir con él, cual es el método anticonceptivo seguro alternativo a los anticonceptivos hormonales que puede utilizar mientras tome Carbamazepina. Consulte a su médico si presenta sangrados menstruales irregulares mientras esté tomando Carbamazepina.

- Informe a su médico si usted está embarazada o tiene intención de quedarse embarazada. Su médico le informará sobre el riesgo potencial de tomar Carbamazepina durante el embarazo ya que puede producir daños o anomalías en el feto (ver sección embarazo, lactancia).

Si se encuentra con alguna de las siguientes situaciones, consulte inmediatamente con su médico:

-En caso de aparición de fiebre, dolor de garganta, erupción en la piel, úlceras en la boca, moretones producidos de forma fácil y sin motivo aparente o manchas violáceas en la piel (ver "Posibles efectos adversos").

Es muy importante que el médico controle el tratamiento en visitas periódicas y le haga análisis de sangre y orina al principio del tratamiento y de forma regular a lo largo del mismo para descartar la aparición de alteraciones de la sangre y de la función de su hígado y riñón, y también en algunas ocasiones para indicarle controlar la dosis más adecuada de Carbamazepina.

-Se han descrito erupciones cutáneas que pueden amenazar la vida del paciente (síndrome de Stevens Johnson y necrólisis epidérmica tóxica, síndrome de DRESS) con el uso de Carbamazepina. Inicialmente pueden aparecer puntos o machas circulares rojizas, a menudo con una ampolla central. Otros signos adicionales que son llagas en la boca, garganta, nariz, genitales y conjuntivitis (ojos hinchados y rojos). Estas erupciones en la piel, que pueden amenazar la vida del paciente, a menudo van acompañadas de síntomas similares a la gripe. La erupción puede progresar a la formación de ampollas generalizadas o descamación de la piel. El periodo de mayor riesgo de aparición de reacciones cutáneas graves es durante los primeros meses de tratamiento con Carbamazepina. Si aparece una reacción en la piel como erupción, enrojecimiento, ampollas en labios, ojos o boca o descamación acompañada de fiebre, deje de tomar Carbamazepina e informe inmediatamente a su médico. Estas reacciones pueden ser más frecuentes en pacientes de países asiáticos (p. ej. Taiwán, Malasia y Filipinas). Si usted ha desarrollado síndrome de Stevens Johnson o necrólisis epidérmica tóxica con el uso de Carbamazepina, no debe volver a utilizarla de nuevo en ninguna circunstancia.

- Si aparece una reacción alérgica como fiebre con hinchazón de ganglios linfáticos, erupción o ampollas en la piel, consulte con su médico inmediatamente o acuda al hospital más cercano (ver "Posibles efectos adversos").

- Si experimenta un aumento del número de crisis epilépticas, consulte a su médico inmediatamente.

- Si nota síntomas sugestivos de hepatitis, como ictericia (piel y blanco de los ojos amarillentos), consulte a su médico inmediatamente.

-Un pequeño número de personas en tratamiento con antiepilépticos como la Carbamazepina han tenido pensamientos de autodestrucción o suicidio. Si en algún momento tiene estos pensamientos, contacte inmediatamente a su médico.

-Si tiene problemas de riñón asociados con bajos niveles de sodio en sangre o si tiene problemas de riñón y está tomando medicinas que le bajen los niveles de sodio en sangre (diuréticos como hidroclorotiazida, furosemda).

-Si experimenta mareos, somnolencia, disminución de la presión sanguínea, confusión, sedación y movimientos anormales o descoordinados durante el tratamiento con Carbamazepina, ya que puede producir caídas desde el plano de sustentación.

No interrumpa el tratamiento con Carbamazepina sin antes consultar con su médico ni discontinúe el tratamiento bruscamente porque podría ocurrir un empeoramiento de las crisis epilépticas. Antes de cualquier intervención quirúrgica, incluso dental, o en un tratamiento de emergencia, comunique al médico que le atiende que está tomando Carbamazepina.

Uso en ancianos

La Carbamazepina se puede emplear de forma segura en pacientes de edad avanzada atendiéndose a las instrucciones del médico. Para mayor información sobre dosificación y medidas a tener en cuenta ver "Cómo tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA" y "Posibles efectos adversos".

Uso en niños

La Carbamazepina se puede emplear de forma segura en niños ateniéndose a las instrucciones del médico. Para mayor información sobre dosificación y medidas a tener en cuenta ver "Cómo tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA" y "Posibles efectos adversos".

Uso de otros medicamentos junto con Carbamazepina

La Carbamazepina puede presentar múltiples interacciones con un gran número de medicamentos. Esta advertencia es válida para el caso de vitaminas (como el ácido fólico), anticonceptivos orales, analgésicos como el paracetamol y preparados que contengan hierba de San Juan.

Usted debe informar a su médico todos los medicamentos que está tomando, incluyendo aquellos de venta libre, vitaminas o suplementos dietarios. Esto es importante ya que Carbamazepina puede afectar la acción y depuración de otros medicamentos, y/o éstos pueden afectar la acción del producto, en especial informe si esta bajo tratamiento con alguno de estos medicamentos:

-Otros medicamentos para tratar la epilepsia.

-Medicamentos para la depresión o la ansiedad.

-Corticosteroides.

-Anticoagulantes para evitar la coagulación de la sangre.

-Antibióticos, incluyendo aquellos utilizados para las infecciones de la piel y la tuberculosis.

-Antifúngicos para tratar infecciones producidas por hongos.

-Analgésicos que contienen paracetamol, dextropropoxifeno, tramadol, metadona o buprenorfina.

-Medicamentos para la presión arterial alta o problemas del corazón.

-Antihistamínicos (medicamentos para tratar las alergias).

-Diuréticos (comprimidos para orinar).

-Cimetidina u omeprazol (medicamentos para tratar las úlceras gástricas).

-Isotretinoína (un medicamento para el tratamiento del acné).

-Metoclopramida o aprepitant (medicamentos para evitar las náuseas y vómitos).

-Acetazolamida (un medicamento para tratar el aumento de la presión en el ojo).

-Danazol o gestrinona (tratamientos para la endometriosis).

-Teofilina o aminofilina (utilizados en el tratamiento del asma).

-Ciclosporina, tacrolimus o sirolimus (inmunosupresores utilizados después de las operaciones de trasplante, y a veces para el tratamiento de la artritis o la psoriasis).

-Medicamentos para el tratamiento de la esquizofrenia.

-Medicamentos para el cáncer.

-Medicamento contra la malaria.

-Medicamentos para tratar el virus de la inmunodeficiencia humana VIH.

-Levotiroxina (utilizado para tratar el hipotiroidismo).

-Medicamentos relajantes musculares.

-Tadalafil (utilizado para tratar la impotencia).

-Albendazol (utilizado para tratar infecciones por parásitos).

-Bupropion (utilizado para ayudar a dejar de fumar).

Debido a una inducción enzimática, la Carbamazepina puede resultar en una falla del efecto terapéutico de los anticonceptivos hormonales; por lo tanto, se debería asesorar con respecto al uso de otros métodos anticonceptivos.

Uso de Carbamazepina con alimentos y bebidas

Puede tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA con o sin alimentos.

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento con Carbamazepina ya que el alcohol puede aumentar el riesgo de efectos adversos. No beba zumo de pomelo ni coma pomelo ya que puede incrementar el efecto de la Carbamazepina. Otros jugos como el de naranja o de manzana no tienen este efecto.

Embarazo y lactancia

La Carbamazepina puede causar malformaciones de nacimiento importantes. Si toma Carbamazepina durante el embarazo, su bebé tiene hasta 3 veces más riesgo de tener un defecto congénito que las mujeres que no toman un medicamento antiepiléptico. Su bebé debe ser monitoreado estrechamente si usted ha tomado Carbamazepina durante el embarazo.

Se han informado problemas con el desarrollo neurológico (desarrollo del cerebro) en bebés nacidos de madres que usaron Carbamazepina durante el embarazo. No se puede descartar la posibilidad de un efecto sobre el desarrollo neurológico. La Carbamazepina puede afectar la forma en que los anticonceptivos hormonales actúan, tales como la píldora anticonceptiva (para el control de la natalidad), y hacerlos menos eficaces para prevenir el embarazo. El médico evaluará con usted el tipo de anticonceptivo más adecuado para usar mientras esté tomando CARBAMAZEPINA DENVER FARMA. Si se suspende el tratamiento con Carbamazepina debe continuar usando un método anticonceptivo eficaz durante las dos semanas siguientes después de la interrupción.

Si está embarazada o cree que podría estarlo, informe a su médico inmediatamente. No debe dejar de tomar su medicamento antiepiléptico hasta que lo haya comentado con su médico. Dejar de tomar el medicamento sin consultar a su médico puede causar convulsiones que podrían ser peligrosas para usted y su bebé. Si toma Carbamazepina durante el embarazo, su bebé también corre el riesgo de tener problemas de sangrado inmediatamente después del nacimiento. Es posible que su médico les dé a usted y a su bebé un medicamento para prevenir este problema.

La Carbamazepina pasa a la leche materna (aproximadamente 25-60% de la concentración plasmática). Deberá evaluar cuidadosamente con su médico el beneficio del amamantamiento contra el riesgo de posibles efectos adversos en el lactante (por ejemplo, somnolencia excesiva o reacciones alérgicas).

Conducción y uso de máquinas

La Carbamazepina puede provocar somnolencia, mareos o visión borrosa, visión doble o falta de coordinación muscular, especialmente al iniciar el tratamiento o al aumentar la dosis, así como disminuir la capacidad de reacción. Estos efectos, así como la propia enfermedad, pueden dificultar su capacidad para conducir vehículos o manejar máquinas. Por lo tanto, no conduzca, ni maneje máquinas, ni practique otras actividades que requieran especial atención, hasta que su médico valore su respuesta a este medicamento.

3. Cómo tomar los comprimidos de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico cuidadosamente. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico. No exceda la dosis recomendada.

No tome dosis adicionales de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA, no lo tome con más frecuencia que la indicada, y no lo tome durante más tiempo que el que le han indicado.

No interrumpa el tratamiento bruscamente antes de consultarlo con su médico, ya que podría empeorar su enfermedad. El médico le indicará lo que debe hacer (ver Sección “Advertencias y precauciones”).

Usualmente su médico comenzará con una dosis bastante baja de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA que posteriormente puede ser aumentada de acuerdo a su necesidad individual. La dosis necesaria varía entre los pacientes. Usted puede tomar comprimidos CARBAMAZEPINA DENVER FARMA durante, después o entre las comidas. Ingera los comprimidos con un vaso de agua. Por lo general, se indica tomar una dosis dos o tres veces al día.

Dosis para tratar la epilepsia

Adultos: la dosis inicial en adultos para el tratamiento de la epilepsia es de 100 a 200 mg una o dos veces al día; esta dosis se va aumentando gradualmente hasta 800-1200 mg al día (en algunos pacientes puede ser necesaria una dosis de 1600 mg al día), dividida en 2 o 3 tomas fraccionadas.

Niños: El tratamiento en niños suele iniciarse con una dosis de 100 a 200 mg al día (10-20 mg/kg/día) y se aumenta progresivamente hasta 400-600 mg. Los adolescentes pueden recibir entre 600 y 1000 mg al día.

Los comprimidos CARBAMAZEPINA DENVER FARMA no se recomiendan para los niños menores de 5 años.

Dosis para tratar la neuralgia del nervio trigémino y del nervio glosofaríngeo

La dosis inicial es de 200 a 400 mg diarios aumentándose lentamente hasta que desaparece el dolor, generalmente 200 mg 3-4 veces al día. La dosis máxima es de 1200 mg al día. En pacientes de edad avanzada se recomienda una dosis inicial más baja (100 mg dos veces al día).

Dosis para el tratamiento de la manía y para la prevención de los trastornos afectivos bipolares

La dosis habitual es de 400 a 600 mg al día (la dosis puede oscilar entre 400 y 1600 mg diarios).

Si toma más CARBAMAZEPINA DENVER FARMA de la que debe

En caso de sobredosis comuníquelo inmediatamente a su médico. Puede necesitar atención médica. Si experimenta dificultad respiratoria, ritmo cardíaco rápido e irregular, pérdida de consciencia, temblores, mareos, náuseas y/o vómitos puede que esté tomando una dosis demasiado alta de Carbamazepina.

Ante la eventualidad de una sobredosis concurrir al hospital más cercano o comunicarse a los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/4962-2247

Hospital A. Posadas (011) 4658-7777/4654-6648

Si olvidó tomar CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Si olvidara una dosis, tómela tan pronto como pueda, excepto si ya casi es hora de la siguiente; en este caso espere y vuelva a la pauta de administración habitual. No doble la dosis. Si olvidara varias dosis consulte con su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Carbamazepina puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Son más frecuentes especialmente al inicio del tratamiento, cuando la dosis es demasiado elevada o en algunas personas susceptibles como los ancianos, y suelen desaparecer al cabo de unos días de tratamiento o tras un ajuste de la dosis.

Consulte inmediatamente a su médico o asegúrese de que alguien pueda hacerlo por usted si aparece alguno de los siguientes efectos adversos, ya que pueden ser los primeros signos de lesión grave de la sangre, de la piel, del hígado, del corazón, de los riñones o de otros órganos y pueden requerir tratamiento médico urgente:

- Si tiene fiebre, dolor de garganta, erupción, llagas en la boca, glándulas inflamadas o tiene facilidad para adquirir infecciones (signo de falta de glóbulos blancos).
- Si se siente cansado, tiene dolor de cabeza, se queda sin aire al hacer ejercicio, está mareado, pálido, presenta infecciones frecuentes con fiebre, escalofríos, si sangra o tiene más hematomas de lo normal (signos de falta de células de la sangre).
- Si presenta erupción de la piel con manchas rojizas normalmente en la cara, acompañada de fatiga, náuseas, pérdida de apetito (signo de lupus eritematoso sistémico).

- Si presenta un color amarillo del blanco de los ojos o de la piel (signo de hepatitis).
- Si presenta oscurecimiento de la orina (signos de porfiria o hepatitis).
- Si presenta disminución de la cantidad de orina o sangre en la orina (signos de alteraciones en el riñón).
- Si padece dolor intenso en la parte alta del abdomen, vómitos, pérdida de apetito (signos de pancreatitis).
- Si presenta erupción cutánea, enrojecimiento de la piel, ampollas en los labios, boca u ojos, descamación de piel, acompañado de fiebre, escalofríos, dolor de cabeza, tos o dolor en el cuerpo (signos de reacciones graves en la piel).
- Si padece hinchazón en la cara, ojos, o lengua, dificultad para tragar, urticaria y picazón generalizado, erupción cutánea, fiebre, calambres abdominales, molestias u opresión en el pecho, dificultad para respirar (signos de angioedema y de reacciones alérgicas graves).
- Si presenta letargia, confusión, tics musculares o empeoramiento significativo de las convulsiones (signos que pueden estar asociados a niveles bajos de sodio en la sangre).
- Si presenta fiebre, náuseas, vómitos, dolor de cabeza, rigidez del cuello o sensibilidad extrema a la luz brillante (signos de meningitis).
- Si padece rigidez muscular, fiebre alta, alteraciones de la consciencia, aumento de la presión sanguínea, exceso de salivación (signos de síndrome neuroléptico maligno).
- Si presenta ritmo cardíaco irregular, dolor de pecho.
- Si presenta alteración de la consciencia, desvanecimiento.
- Si presenta diarrea, dolor abdominal y fiebre (signos de una inflamación de colon).
- Si experimenta una caída por mareos, somnolencia, descenso de la presión arterial,

confusión.

Otros efectos adversos

Consulte con su médico lo antes posible si aparece alguno de los siguientes efectos adversos, ya que puede requerir atención médica:

Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes):

Pérdida de la coordinación muscular, inflamación de la piel con erupción cutánea con picazón y enrojecimiento, erupción cutánea con picazón, vómitos, náuseas, mareos, somnolencia, inestabilidad, aumento de peso.

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes):

Hinchazón de tobillos, pies y piernas (edema), cambios en el comportamiento, confusión, debilidad, aumento de las crisis epilépticas (brotos, debido a una cantidad insuficiente de sodio en el cuerpo), dolor de cabeza, sequedad de boca.

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes):

Temblores, movimientos incontrolados anormales, espasmos musculares.

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes):

Picazón, hinchazón de las glándulas, agitación u hostilidad (especialmente en los ancianos), dificultad para hablar, depresión con inquietud, nerviosismo u otros cambios de humor, alucinaciones, visión borrosa, visión doble, picazón con enrojecimiento e hinchazón en los ojos (conjuntivitis), sensación de presión/dolor en los ojos (signo de aumento de presión en los ojos), movimientos involuntarios de los ojos, zumbidos, descenso de la audición, ritmo cardíaco rápido o inusualmente lento, adormecimiento u hormigueo en las manos y pies, debilidad, aumento de la frecuencia urinaria, disminución repentina de la cantidad de orina, trastornos del gusto, secreción inusual de leche, aumento del tamaño del pecho en los hombres, hinchazón y enrojecimiento a lo largo de una vena muy sensible al tacto y frecuentemente dolorosa (tromboflebitis), aumento de la sensibilidad de la piel al sol, debilitamiento de los huesos y aumento del riesgo de fractura (falta de vitamina D, osteoporosis), estreñimiento, diarrea, dolor abdominal, dolor en las articulaciones o músculos, aumento de la sudoración, pérdida de apetito, pérdida de pelo, vello corporal y facial excesivo, alteraciones sexuales, infertilidad masculina, enrojecimiento e irritación de la lengua, llagas en la boca, alteraciones en la pigmentación de la piel, acné.

Efectos adversos de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):

Reactivación de la infección del virus del herpes (puede ser grave con el sistema inmunitario deprimido), pérdida completa de las uñas, fractura de huesos, disminución de la densidad ósea, sedación, pérdida de memoria, pápulas de color morado o granate que pueden producir picazón.

Niveles elevados de amoniaco en sangre (hiperamoniemia). Los síntomas de la hiperamoniemia pueden incluir irritabilidad, confusión, vómitos, pérdida de apetito y somnolencia.

Notificación de los efectos adversos:

Ante cualquier inconveniente con el producto Usted puede:

- comunicarse al 4756-5436 o a la Página Web de DENVER FARMA:

www.denverfarma.com.ar

- llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234

5. Conservación de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Conservar en su envase original, a temperatura ambiente menor a 30°C.

No tome comprimidos CARBAMAZEPINA DENVER FARMA después de la fecha de caducidad del producto.

“MANTENER FUERA DEL ALCANCE DEL LOS NIÑOS”

6. Contenido del envase de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA

Los comprimidos de CARBAMAZEPINA DENVER FARMA se expenden en envases con 30, 60 y 1000 comprimidos, siendo los dos últimos para uso exclusivo de hospitales.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 42.900

DENVER FARMA S.A.

Mozart S/N, Centro Industrial Garín, Escobar, Provincia de Buenos Aires.

Director Técnico: José Luis Tombazzi – Farmacéutico

Fecha de la última revisión: Febrero 2023

Rv 08/23

Cód. 7362