

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	METFORMINA-500 mg
<b>Forma farmacéutica:</b>	Tableta revestida
<b>Fortaleza:</b>	500 mg
<b>Presentación:</b>	Estuche por un frasco de PEAD con 30 tabletas revestidas. Estuche por un frasco de PEAD con 50 tabletas revestidas. Estuche por 3 blísteres de PVC/AL con 10 tabletas revestidas cada uno.
<b>Titular del Registro Sanitario, país:</b>	EMPRESA LABORATORIOS MEDSOL, LA HABANA, CUBA.
<b>Fabricante, país:</b>	EMPRESA LABORATORIOS MEDSOL. UNIDAD EMPRESARIAL DE BASE (UEB) NOVATEC, LA HABANA, CUBA.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	M-15-214-A10
<b>Fecha de Inscripción:</b>	22 de diciembre de 2015
<b>Composición:</b>	
Cada tableta revestida contiene:	
Clorhidrato de metformina	500,00 mg
<b>Plazo de validez:</b>	36 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	No requiere condiciones especiales de almacenamiento.

### Indicaciones terapéuticas:

Está indicada en el tratamiento de pacientes con diabetes mellitus tipo 2, especialmente en los pacientes obesos, en quienes la restricción calórica y la actividad física no son suficientes para controlar los niveles de glucosa. También está indicado en fallas primarias y/o secundarias a otros hipoglucemiantes orales. En pacientes diabéticos que no se controlan con sulfonilureas. En combinación con insulina o con sulfonilureas cuando fracasa el tratamiento combinado de dieta estricta y metformina. En los pacientes con diabetes mellitus tipo 1 (dependiente de insulina), puede desempeñar el papel de coadyuvante, mejorando el control metabólico, principalmente en los casos que requieren dosis de insulina mayores de 1.5 U/kg/día. Debido a su efecto benéfico sobre la resistencia a la insulina, la metformina ha sido utilizada en pacientes con síndrome de ovario poliquístico.

### Contraindicaciones:

Pacientes con hipersensibilidad a la metformina. Diabetes gestacional. Complicaciones agudas de la diabetes, como cetoacidosis o coma diabético. Edad avanzada con deterioro

de la función renal. Desnutrición importante con compromiso del estado general. Insuficiencia renal, hepática, respiratoria o cardíaca severas. Ingesta concomitante de alcohol. Complicaciones agudas como infecciones severas, cirugía mayor y trauma severo. Diabetes mellitus con complicaciones tardías severas (nefropatía, retinopatía). Periodos previos a urografías o aortografías. Deficiencia de vitamina B12, hierro y ácido fólico. Embarazo y lactancia. Insuficiencia adrenal.

#### **Precauciones:**

Embarazo: Categoría de riesgo para el embarazo: B.

Lactancia materna: Se excreta por la leche materna.

Niño: Seguridad y eficacia no establecidas.

Adulto mayor: Se recomienda iniciar tratamiento con dosis bajas.

Puede contribuir a disminuir la absorción de la vitamina B12. Administración de contrastes yodados en estudios radiológicos: suspender el fármaco antes del procedimiento e instaurar 48 h después (luego de reevaluar la función renal). Cirugía electiva que precisa anestesia general: suspender 48 h antes y reintroducir 48 h después. Condiciones que predispongan a hipoxia o pobre control de la enfermedad, cetosis o alcoholismo: se incrementa el riesgo de acidosis láctica. Antes de iniciar el tratamiento es necesario determinar los niveles séricos de creatinina y luego, al menos una vez al año en pacientes con función renal normal y de 2 a 4 veces en aquellos con valores en el límite máximo permitido o en ancianos. Uso concomitante de insulina o hipoglucemiantes: riesgo de hipoglucemia.

#### **Advertencias especiales y precauciones de uso:**

Se debe monitorear la concentración de vitamina B12 cuando se usan tratamientos prolongados con metformina.

No debe discontinuarse el tratamiento dietético ni los ejercicios.

No consumir bebidas alcohólicas.

#### **Efectos indeseables:**

Frecuentes: náusea, vómito, diarrea, anorexia, gastralgia, pérdida de peso, sabor metálico o trastornos del gusto (son más comunes al inicio del tratamiento y casi siempre reversible).

Raras: anemia megaloblástica (disminución de la absorción de vitamina B12), acidosis láctica (especialmente en pacientes con insuficiencia renal o en pacientes que hayan ingerido sobredosis y en menor grado en pacientes con insuficiencia hepática, cardíaca y abuso de alcohol), reacciones dermatológicas (eritema, prurito, urticaria) e ictericia.

#### **Posología y método de administración:**

Diabetes mellitus: inicialmente 500 mg con el desayuno por una semana. En la segunda semana, 500 mg con el desayuno y con la comida; y a partir de la tercera semana, 500 mg 3 veces por día (con las comidas) e ir incrementando la dosis gradualmente hasta un máximo de 3 g diarios. Si la actividad física es limitada sólo incrementar hasta 2 g diarios.

#### **Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:**

Anticoagulantes y fibrinolíticos: Se potencializa el efecto anticoagulante.

Vitamina B12: inhibe la absorción de esta vitamina en casos aislados.

Alcohol y contrastes yodados: incrementan el riesgo de acidosis láctica.

Cimetidina: reduce la excreción renal de metformina.

Ketotifeno: se ha descrito trombocitopenia cuando se usa junto con metformina.

Inhibidores de la monoaminoxidasa, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, disopiradimina, esteroides anabólicos: se incrementa el riesgo de hipoglucemia.

Corticosteroides, diazóxido, diuréticos de asa, diuréticos tiazida, estrógenos y progestógenos: antagonizan el efecto hipoglucémico de la metformina.

$\beta$  bloqueadores: enmascaran signos de hipoglucemia.

#### **Uso en Embarazo y lactancia:**

Embarazo: Categoría de riesgo para el embarazo: B.  
Lactancia materna: Se excreta por la leche materna.

**Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:**

No procede.

**Sobredosis:**

Tratamiento de sobredosis y de efectos adversos graves:  
Medidas generales. La hemodiálisis es efectiva en casos severos.

**Propiedades farmacodinámicas:**

El clorhidrato de metformina es un derivado de la biguanida usado en la diabetes mellitus tipo 2, reduce la concentración de glucosa sanguínea sin incrementar la secreción de insulina, por lo que se considera como un agente antihiper glucemiante y no un fármaco hipoglucemiante.

Mecanismo de acción:

La metformina mejora la tolerancia a la glucosa en pacientes con diabetes de tipo 2 disminuyendo los niveles de glucosa basales y postprandial en plasma. El mecanismo de acción es diferente al de otros agentes antihiper glucemiante. La metformina disminuye la producción de glucosa hepática y la absorción intestinal de esta, además mejora la sensibilidad a la insulina por incremento de la recaptación y utilización de la glucosa periférica. A diferencia de las sulfonilureas, la metformina no produce hipoglucemia ni en los pacientes que presentan diabetes tipo 2, ni en pacientes normales y no causa hiperinsulinemia. Con la terapia de la metformina, la secreción de insulina permanece inalterada mientras que los niveles de insulina en ayuna y la respuesta de la insulina en plasma de todo el día realmente disminuye.

**Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):**

Absorción: La metformina se absorbe (principalmente en intestino delgado) lenta e incompletamente desde el tracto gastrointestinal.

Biodisponibilidad: Para una tableta de 500 mg es aproximadamente 50-60%, aunque se reduce cuando se administra con alimentos.

Distribución: La unión a proteínas plasmáticas es casi nula.

Vida media de eliminación: 2-6 hrs.

Excreción: Se excreta por la orina en forma inalterada, no presenta metabolismo hepático.

**Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:**

No hay requerimientos específicos.

**Fecha de aprobación/ revisión del texto:** 22 de diciembre de 2015.