

# **DIERTINE FORTE (DIHIDROERGOCRISTINA)**

DIERTINE (metansulfonato de dihidroergocristina) es un medicamento que responde al nuevo concepto de agonista parcial, actuando a nivel de los vasos cuyo tono basal se desvía de la normalidad, y regulando la microcirculación cerebral en los trastornos circulatorios del anciano y en la edad madura.

## **FORMULA**

Cada 100 ml contienen:

Metansulfonato de dihidroergocristina.....0,200 g  
Excipiente: Propilenglicol.....100 ml  
1 ml (20 gotas) = 2 mg de metansulfonato de dihidroergocristina.

## **INDICACIONES**

Tratamiento sintomático de alteraciones cognitivas y neurosensoriales crónicas en el anciano debidas a enfermedad de Alzheimer y otros tipos de demencia  
Afecciones circulatorias en otorrinolaringología (vértigos, zumbidos, etc.).

## **CONTRAINDICACIONES, INCOMPATIBILIDADES**

Hipersensibilidad al fármaco.  
Tratamiento sintomático de alteraciones cognitivas y neurosensoriales crónicas en el anciano (excepto la enfermedad de Alzheimer y otros tipos de demencia)  
Tratamiento coadyuvante en la disminución de la agudeza visual y alteraciones del campo visual, presumiblemente de origen vascular  
Retinopatías agudas de origen vascular

## **EFECTOS SECUNDARIOS**

DIERTINE no produce efectos secundarios indeseables ni manifestaciones de toxicidad o intolerancia, aún con tratamientos prolongados.

## **INTOXICACIONES**

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

Debido a que la dosis tóxica aguda es muy superior a la dosis terapéutica humana, no ha sido posible demostrar la aparición de intoxicaciones agudas, subagudas o crónicas.

## **POSOLOGÍA**

De acuerdo al criterio médico:

15-20 gotas, tres veces al día (después de las comidas), o 30 gotas, dos veces al día (mañana y noche).

**PRESENTACIÓN**

Frasco conteniendo 50 ml

**CON RECETA MÉDICA**

Registrado en la D.G.F y P.S. con el número 55.942

---

TORA LABORATORIES S.L.

C/Ferraz 80 5º

Madrid 28008

Fabricado por:

Farmasierra Manufacturing, S.L.

Ctra. Irún Km 26,200

San Sebastián de los Reyes (MADRID)

**T O R A**

---

**Los medicamentos deben  
mantenerse fuera del alcance de los niños**

# Diemil<sup>®</sup> Solución

Diemil, producto elaborado por Almirall, S.A., representa un medicamento para el tratamiento de la insuficiencia vascular cerebral. El piracetam, 2-pirrolidon-acetamida, actúa mejorando y protegiendo la función de la neurona cortical, aumentando su resistencia a la hipoxia y facilitando la comunicación interhemisférica cerebral. La dihidroergocristina actúa disminuyendo la resistencia vascular cerebral, aumentando el flujo sanguíneo y aporte de O<sub>2</sub>, normalizando el tiempo circulatorio cerebral. Evidentemente, la combinación de ambas sustancias rompe el círculo vicioso de la insuficiencia vascular cerebral, que iniciada en una alteración del metabolismo de la neurona, disminuye el flujo sanguíneo al cerebro y produce una deficiente utilización de O<sub>2</sub> por el tejido nervioso.

## Composición cuantitativa

	por 100 ml	8 ml	4 ml
Piracetam (DCI).....	20 g.....	1,6 g.....	800 mg
Dihidroergocristina metansulfonato.....	0,0375 g.....	3 mg.....	1,5 mg

Excipientes (Glicerol (E-422), sorbitol, sacarina de sodio, glicirizato amónico, sorbato de potasio, edetato de disodio, butilhidroxianisol (E-320), esencia de limón, etanol (5% v/v), ácido tartárico, emulsión antiespumante de silicona y agua purificada).

## Indicaciones clínicas

- [Tratamiento sintomático de alteraciones cognitivas y neurosensoriales crónicas en el anciano debidas a enfermedad de Alzheimer y otros tipos de demencia](#)
- Alteraciones del equilibrio, vértigos, inestabilidad y acúfenos de origen vascular.
- Síndromes menieriformes.
- Secuelas post-apopléjicas y de los traumatismos craneales.

## Dosificación

### Adultos

Dosis de ataque durante las primeras semanas: Una dosis de 8 ml del vaso dosificador, 2 veces al día.  
Dosis terapéutica usual: Una dosis de 4 ml del vaso dosificador, 3 veces al día.  
Se aconseja emplear dosis más bien altas durante los primeros días de tratamiento. Se administrará preferentemente después de las comidas.

## Contraindicaciones

- Hipersensibilidad al fármaco.
- [Tratamiento sintomático de alteraciones cognitivas y neurosensoriales crónicas en el anciano \(excepto la enfermedad de Alzheimer y otros tipos de demencia\)](#)
- [Tratamiento coadyuvante en la disminución de la agudeza visual y alteraciones del campo visual, presumiblemente de origen vascular](#)
- [Retinopatías agudas de origen vascular](#)

## Precauciones

En pacientes con bradicardia o hipertensión esencial debe tenerse prevista la posibilidad de complicaciones por los efectos cardiovasculares del medicamento.

## Interacciones

Puede potenciar la acción de medicamentos antihipertensivos, o de aquellos que disminuyan el ritmo cardíaco (digitálicos, betabloqueantes, etc.).

## Incompatibilidades

No se han descrito hasta el momento.

## Advertencias

### Advertencias sobre excipientes

Este medicamento contiene 5% de etanol en volumen final. Cada 4 ml contiene 0,16 g de etanol lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas, y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos.

Este medicamento por contener glicerol como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

Este medicamento contiene 1,5 g de sorbitol (2,2 g de sorbitol al 70%) como excipiente por 4 ml de solución. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

Por contener sorbato de potasio como excipiente es perjudicial para pacientes con dietas pobres en potasio. El exceso de potasio puede producir, después de la administración oral, molestias de estómago y diarrea.

## Efectos secundarios

Son poco frecuentes, e incluyen congestión nasal, náuseas, vómitos, contracciones abdominales y anorexia. Pueden producirse también erupciones cutáneas de origen alérgico, dolor de cabeza, ruborización o visión borrosa. Se han descrito casos de hipotensión ortostática (especialmente en pacientes hipertensos) y bradicardia.

## Intoxicación y su tratamiento

En caso de sobredosificación accidental puede aparecer dolor de cabeza, ruborización facial y congestión nasal, y en casos más graves náuseas, vómitos, debilidad muscular, hipotensión acusada y coma en casos extremos. Se instaurará medicación sintomática tendente sobre todo a mantener las constantes hemodinámicas.

"En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 620 420".

## Normas para la correcta administración del preparado

Emplear únicamente el vaso dosificador contenido en el envase. El preparado se puede administrar directamente o mezclado con agua.

**Aviso importante**

Las especiales características de Diemil aconsejan conservar el frasco en un lugar templado. No debe guardarse en nevera ni en sitios fríos.

**Presentación**

Solución: Frasco con 180 ml.

Mod. P.03 (22/06/12)

Con receta médica  
Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños



Almirall, S.A. General Mitre, 151 - 08022 Barcelona (España)

## CLINADIL cápsulas

Es un fármaco específico y atóxico de gran eficacia en el tratamiento de los trastornos circulatorios, especialmente a nivel cerebral. Su acción la ejerce a nivel arterial y capilar de forma selectiva en las zonas isquémicas, sin inducir derivación sanguínea.

### COMPOSICION

Por cápsula:

Cinarizina (D.C.I.).....20,0 mg

Dihidroergocristina metansulfonato ..... 1,5 mg

Excipientes: Almidón de maíz, estearato de magnesio, celulosa microcristalina.

### INDICACIONES

Síndrome vertiginoso: vértigos, mareos, acúfenos, marcha insegura.

Vértigos de origen cervicoartrósico: Síndrome de Barré-Liéou. Vértigos posturales y funcionales.

Arteriosclerosis cerebral: cefaleas, pérdida de memoria, alteraciones del sueño, irritabilidad.

Afecciones de origen vascular en oftalmología: arteriosclerosis retiniana, glaucoma, retinopatía diabética e hipertensiva. Trastornos vasculares periféricos.

### POSOLOGIA

#### Inicial:

Dos cápsulas, dos o tres veces al día, antes o después de las comidas.

#### Mantenimiento:

Una cápsula, dos o tres veces al día, antes o después de las comidas.

### CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES

No se han descrito. Puede administrarse a hipotensos y diabéticos.

### INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

### INTERACCIONES

No se han descrito

### EFFECTOS SECUNDARIOS

En rarísimos casos puede presentarse una ligera somnolencia o molestias digestivas, que ceden al disminuir la dosis.

### INTOXICACION Y SU TRATAMIENTO

No se han descrito efectos tóxicos con este preparado. En caso de sobredosificación accidental, se tratará de la forma habitual.

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

### PRESENTACION

Envase con 45 cápsulas.

### IMPORTANTE

No dejar los medicamentos al alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25°.

CON RECETA MÉDICA

Fabricado por Laboratorios Medicamentos Internacionales, S.A.

Laboratorio STADA, S.L.  
C/ Frederic Mompou nº 5  
08960 Sant Just Desvern, Barcelona