

Lecart[®]

L-Carnitina 1 g / 10 mL

Solución Oral

Vía de administración: Oral.

Indicaciones: Deficiencia congénita de Levocarnitina. Deficiencia de Levocarnitina en pacientes sometidos a diálisis repetidas. Fibroelastosis endocárdica.

Posología: Adultos: 1-2 g/día en dosis divididas cada 8 horas. Dosis máxima: 3 g/día.

Niños: 50-100 mg/kg/día en dosis divididas cada 8 horas. Dosis máxima: 3 g/día.

Forma de administración: Administrar por vía oral, preferiblemente acompañado con alguna comida.

Reacciones Adversas: vómitos, náuseas, diarrea, dolor abdominal tipo cólico. Olor corporal. Se han descrito trastornos gastrointestinales leves después de la administración oral. En pacientes urémicos se han observado síntomas miasténicos leves. Se han descrito algunos casos de convulsiones en pacientes con o sin precedentes de actividad convulsiva, que habían recibido L-carnitina por vía oral o intravenosa.

Interacciones: Se han notificado de forma aislada casos de incrementos en el Cociente Internacional Normalizado (International Normalised Ratio) (INR) en pacientes tratados de forma concomitante con L-carnitina y fármacos cumarínicos. Debe controlarse el INR (o los test de coagulación apropiados) semanalmente hasta que se establezcan, y mensualmente después, en los pacientes que tomen dichos fármacos anticoagulantes junto con L-carnitina.

Advertencias: No se recomienda la administración de dosis altas de L-carnitina por vía oral durante periodos largos de tiempo en pacientes con disfunción renal grave o enfermedad renal en fase terminal (ESRD) y sometidos a diálisis, ya que puede producirse una acumulación en la sangre de los principales metabolitos, potencialmente tóxicos, como son trimetilamina (TMA) y trimetilamina N-óxido (TMAO), produce como consecuencia trimetilaminuria, condición patológica que se caracteriza por un fuerte "olor a pescado" en orina, aliento y transpiración de estos pacientes. Como la Levocarnitina mejora la utilización de la glucosa por el organismo, su uso en pacientes diabéticos tratados con hipoglicemiantes orales o insulina podría ocasionar hipoglucemia. Dado que se han reportado incrementos del Cociente Internacional Normalizado (INR) en pacientes tratados

simultáneamente con Warfarina y Levocarnitina, se recomienda en tales casos usar con precaución, controlar semanalmente el INR hasta observar su estabilización y, a partir de entonces, realizar mensualmente el control. Pevio al uso del producto en pacientes con fibroelastosis endocárdica se debe establecer si la condición está asociada a una deficiencia de Levocarnitina (mediante determinación de Levocarnitina plasmática, biopsia de músculo-esquelético u otras técnicas apropiadas). No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia a menos que a criterio médico el balance riesgo-beneficio sea favorable. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica suspéndase la lactancia mientras dure el tratamiento.

Precauciones: Pacientes con insuficiencia renal grave, pacientes diabéticos, pacientes tratados con warfarina.

Contraindicaciones: Alergia a los componentes de la fórmula.

Conservación del producto: Consérvase en un lugar fresco y seco protegido de la luz a una temperatura inferior a 30 °C. No emplear el producto después de la fecha de expiración indicada en el empaque.

Presentaciones: Frasco con 60, 120 y 180 mL en estuche de cartón. N° E.F.: 40.013/20

Elaborado y Distribuido por **Meyer Producto Terapéuticos, S.A.**

RIF. J-00025208-4. Caracas-Venezuela

Para información y reclamos comunicarse al **0800-iguales / 0800-4482537.**