



# MÁS QUE UNA NOCHE, UNA VIDA PLENA

## INFORMACIÓN PARA PRESCRIBIR AMPLIA (IPP-A)

**I. Denominación Distintiva:** IMPAZA®

**II. Denominación Genérica:** Anticuerpo policlonal anti-NO sintasa endotelial

### III. Forma Farmacéutica y Formulación

Cada tableta contiene:

Anticuerpos policlonales anti-NO sintasa endotelial (1) 12 C,  
Anticuerpos policlonales anti-NO sintasa endotelial (1) 30 C,  
Anticuerpos policlonales anti-NO sintasa endotelial (1) 200 C  
Excipiente cbp 1 tableta

(1) Anticuerpo IgG policlonal de conejo anti-óxido nítrico sintasa endotelial (eNOS) **IV. Indicaciones terapéuticas:** Auxiliar en la disfunción eréctil de leve a moderada en los casos de carácter psicogénicos. **V. Patogenesia:** IMPAZA®, aumenta la actividad de la sintasa NO endotelial, regenera la liberación de óxido nítrico de las células endoteliales, en repuesta al estímulo sexual, incrementando el contenido de la guanosina monofosfato cíclica (GMPc) en el músculo liso y contribuye a su relajación dando como resultado la irrigación de sangre en los cuerpos cavernosos. Los efectos citados proporcionan una erección suficientemente fuerte y duradera. **VI. Contraindicaciones:** Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, pacientes con problemas hereditarios de intolerancia a la galactosa, deficiencia o mala absorción de glucosa-galactosa, mujeres, menores de 18 años. **VII. Precauciones generales:** IMPAZA® contiene lactosa por ello no es recomendable usar en pacientes con galactosemia congénita, síndrome de mala absorción de glucosa o de galactosa. **VIII. Precauciones o restricciones de uso durante el embarazo y la lactancia:** IMPAZA® No está indicado en mujeres, no se administre durante el embarazo y la lactancia. **IX. Reacciones secundarias y adversas:** El uso del fármaco según las indicaciones especificadas y a la dosificación indicada no ha informado ningún efecto adverso. En raros casos son posibles las reacciones alérgicas. **X. Interacciones medicamentosas y de otro género** IMPAZA® puede ser utilizado por pacientes que sufren de enfermedades coronarias (angina de pecho de la clase funcional 1-2) y que toman nitratos. IMPAZA® puede ser co-administrado con beta-adrenérgicos, diuréticos, inhibidores de la ECA, bloqueadores de los canales de calcio. **XI. Alteraciones de en los resultados de pruebas de laboratorio:** A la fecha no se han reportado **XII. Precauciones en relación con efecto de carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis y sobre la fertilidad:** Basado en los resultados de estudios realizados en ratones de tipo CBA con un peso de entre 18 – 22 g, con una dosis simple y por administración intragástrica de IMPAZA® de 0.5 y 0.2 mL x 5 veces/ 20 g no causó elevación de daños citogenéticos en células óseas de la médula de ratones de línea CBA. El estudio de la influencia de IMPAZA® en la frecuencia de parches de mosaico de la Drosophila Melanogaster mostró que el medicamento a una media de 500 L/2mL no tuvo efecto genéticos tóxicos. Por tanto IMPAZA® es libre de efectos mutagénicos. **XIII. Dosis y vía de administración:** Vía de Administración: Oral. Disuélvase lentamente en la boca. No masticar ni tragar. IMPAZA® no tiene relación con el consumo de alimento. Dosis: Administración

Periódica: Para estimular la erección IMPAZA® se administra previo a la actividad sexual. 1 tableta 2 horas antes del coito y 1 tableta 1 hora previa al coito. Administración Regular: Para estabilizar la potencia sexual (capacidad de mantener la erección durante el coito) debido a la presencia de factores orgánicos de enfermedades es recomendado el uso durante 12 semanas preferentemente durante la tarde, administrando 1 tableta cada 2 días o 2 veces al día según la severidad de la disfunción. En caso de ser necesario continuar con la terapia, repetir el tratamiento después de 3 a 6 meses. **XIV. Manifestaciones y manejo de la sobredosificación o ingesta accidental** En caso de sobredosis son posibles los eventos dispépticos debidos a la presencia de los excipientes que forman parte de la fórmula de IMPAZA®. **XV. Presentación** Caja de cartón con blíster de aluminio y película de PVC. Conteniendo 20 tabletas e instructivo anexo. **XVI. Recomendaciones sobre el almacenamiento** Consérvese a no más de 25°C, Consérvese en lugar seco y protegido de la luz **XVII. Leyendas de protección** Manténgase fuera del alcance de los niños No consumir después de la fecha de caducidad No consuma si el producto presenta signos de violación. No deben tomar este medicamento pacientes con problemas hereditarios de intolerancia a la galactosa, deficiencia o mal absorción a la glucosa-galactosa. IMPAZA®, no está indicado para uso en mujeres y menores de 18 años Consérvese la caja bien cerrada. Reporte las sospechas de reacción adversa al correo: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx **XVIII. Nombre y domicilio del laboratorio** Hecho en Rusia por: 000 "NPF "Materia Medica Holding" 454139, ciudad de Chelyabinsk, calle Buguruslanskaya, edificio 54, Rusia. Bajo licencia de: 000 "NPF "Materia Medica Holding" 9bld.,3rd Samotyochny per., Moscow,127473 Rusia. Importado y distribuido por: Laboratorios Alpha, S.A. de C.V. Poniente 150 No. 764, int. 2, Col. Industrial Vallejo, C.P. 02300 Deleg. Azcapotzalco, Distrito Federal, México. **XIX. Número de registro del medicamento** REG No. 003H2013 SSA IV



Capital  
100%  
mexicano



Salud  
Cardio  
Metabólica