

Carvicord®

Carvedilol 6,25 - 12,5 - 25 - 50 mg

Comprimidos

Industria Argentina - Venta bajo receta



Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.

- Conserve este prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted personalmente y no debe dárselo a otras personas aunque tenga los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.

Índice de la información contenida en este prospecto:

1. ¿Qué es y qué contiene Carvicord®?
2. ¿Para qué se usa Carvicord®?
3. ¿Cuándo no debería tomar Carvicord®?
4. ¿Cómo tengo que tomar Carvicord®?
5. ¿Cuándo debería dejar de tomar Carvicord®?
6. ¿Cuáles son las posibles reacciones secundarias o cosas no deseadas que podrían pasarme con el uso de Carvicord®?
7. ¿Cómo debo guardar o almacenar Carvicord®?
8. ¿Qué debo hacer en caso de intoxicación o en caso de haber tomado una cantidad mayor a la indicada por el médico?

1. ¿Qué es y qué contiene Carvicord®?

Carvicord® pertenece al grupo de medicamentos conocidos como beta bloqueantes. Los beta bloqueantes hacen que los vasos sanguíneos se relajen y ensanchen y se desacelera el ritmo cardíaco, lo que provoca que el latido del corazón sea más lento y disminuya la presión sanguínea.

Cada comprimido contiene:

Carvedilol. Excipientes: Sacarosa, Crospovidona, Aerosil 200, Lactosa, Estearato de Magnesio, PVP.

Este producto contiene **LACTOSA**.

2. ¿Para qué se usa Carvicord®?

Carvicord® se utiliza para:

- Tratar la angina de pecho.
- Controlar la presión sanguínea elevada.
- Carvicord® puede utilizarse también en combinación con otras terapias para tratar la insuficiencia cardíaca.

3. ¿Cuándo no debería tomar Carvicord®?

No tome Carvicord®:

- Si es alérgico (Hipersensible) a Carvedilol o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si tiene antecedentes de asma u otras enfermedades pulmonares a menos que se lo haya consultado primero a su médico o farmacéutico.
- Si tiene problemas con su corazón (Por ejemplo, "bloqueo cardíaco" o insuficiencia cardíaca inestable), ya que Carvedilol no es adecuado para algunas personas con ciertos tipos de problemas de corazón.
- Si tiene un corazón con un ritmo inusualmente lento (< 50 lpm) o una presión sanguínea muy baja (presión arterial sistólica por debajo de 85 mmHg) que algunas veces causa mareos, desmayos o aturdimiento al levantarse.
- Si está tomando verapamilo o diltiazem mediante inyección o como una infusión (con un goteo).
- Si tiene problemas con los niveles de ácidos en su organismo (acidosis metabólica)
- Si tiene problemas de hígado.
- Si piensa que sufre alguna de estas situaciones, no tome este medicamento hasta que lo haya consultado con su médico.

Tenga especial cuidado:

- Si presenta alguna enfermedad pulmonar.
- Si es diabético (aumento de azúcar en sangre).
- Si presenta una enfermedad del corazón.
- Si toma otros medicamentos para el corazón, especialmente si está tomando alguno de los siguientes medicamentos, debe informar a su médico: digitálicos (aumentan la fuerza del latido del corazón), diuréticos (aumentan la cantidad de orina), inhibidor de la ECA (medicamento antihipertensivo), antagonistas del calcio (medicamento antihipertensivo) y antiarrítmicos (actúan sobre el ritmo del corazón).
- Si usted padece algún trastorno del tiroides.
- Si usted es alérgico y recibe algún tratamiento para su alergia.
- Si tiene problemas de circulación.
- Si usted va a someterse a una operación, debe advertir a su médico que está en tratamiento con carvedilol.
- Si tiene hipertensión.
- Si padece una enfermedad llamada feocromocitoma (alteración de las cápsulas suprarrenales).
- Si padece psoriasis (enfermedad de la piel que se puede producir por múltiples causas).
- Si tiene angina de Prinzmetal (dolor en el pecho que comienza durante el descanso sin causas obvias).
- Consulte a su médico incluso si alguna de las circunstancias mencionadas le hubieran ocurrido alguna vez.

4. ¿Cómo debo tomar Carvicord®?

Siga exactamente las instrucciones de administración de Carvicord® indicadas por su médico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

Los comprimidos deben tomarse preferiblemente con un vaso de agua.

Su médico puede controlarlo al inicio del tratamiento o si se incrementa su dosis. Esto puede afectar los análisis de orina y de sangre.

Hipertensión

Adultos: La dosis de inicio normal es 12,5 mg una vez al día durante los primeros días, después de esto, la dosis recomendada es 25 mg una vez al día. Si es necesario, después su médico puede aumentar gradualmente la dosis. La dosis máxima tomada de una vez es 25 mg y la dosis máxima al día es 50 mg.

Pacientes de edad avanzada: La dosis inicial normal es 12,5 mg una vez al día. Si es necesario, su médico le puede aumentar la dosis.

Angina de pecho

Adultos: La dosis de inicio normal es 12,5 mg dos veces al día durante dos días, después de esto, la dosis recomendada es 25 mg dos veces al día. Si es necesario, su médico puede aumentar la dosis de manera gradual. La dosis máxima diaria es de 50 mg dos veces al día.

Pacientes de edad avanzada: La dosis de inicio normal es de 12,5 mg dos veces al día durante dos días después de esto, la dosis recomendada es 25 mg dos veces al día que es la dosis diaria máxima.

Insuficiencia cardíaca

Los comprimidos deben tomarse con alimentos para reducir el riesgo de una bajada de tensión al levantarse, que puede causar mareos, desmayos o aturdimiento.

Adultos: La dosis inicial es 3,125 mg dos veces al día durante 2 semanas. Su médico puede aumentar gradualmente la dosis a 25 mg dos veces al día. La dosis máxima es 25 mg dos veces al día para pacientes con un peso inferior a 85 kg. Los pacientes con un peso superior a 85 kg, puede tomar una dosis máxima de 50 mg dos veces al día.

Problemas hepáticos o renales. Si tiene problemas hepáticos o renales su médico puede prescribirle dosis más bajas.

Pacientes de edad avanzada: Su médico podría controlarlo si es anciano.

Uso en niños y adolescentes (menores de 18 años): No se recomienda el uso de Carvedilol en niños y adolescentes menores de 18 años.

Si toma más Carvicord® de lo que debe:

Si usted (o alguien más) ingiere demasiados comprimidos o piensa que un niño ha ingerido algún comprimido, contacte inmediatamente con su médico o acuda al servicio de urgencias del hospital más cercano.

Una sobredosis puede causar una bajada de tensión arterial (dando lugar a sentirse débil y tembloroso), sibilancias, vómitos, ritmo cardíaco muy lento, insuficiencia cardíaca, problemas respiratorios y pérdida de conciencia.

También puede consultar al Servicio de Información Toxicológica.

Si olvidó tomar Carvicord®: Si olvida tomar una dosis, tome otra tan pronto como lo recuerde, siempre que no le corresponda tomar la próxima dosis pronto. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Carvicord®: No debe ser interrumpido bruscamente, ya que pueden ocurrir efectos adversos. Si tiene que interrumpirse, su médico reducirá gradualmente su dosis.

Si tiene cualquier duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

Embarazo

Carvedilol puede provocar la muerte del feto dentro del útero, así como partos prematuros.

Además, puede producir efectos adversos en el feto y en el recién nacido. Tras el nacimiento, el recién nacido tiene un mayor riesgo de sufrir problemas en el corazón y en los pulmones.

Lactancia

Carvedilol pasa a la leche materna, por lo que no se recomienda su uso durante la lactancia.

Uso en máquinas

En ocasiones Carvedilol puede dificultarle la capacidad de conducir o manipular máquinas. Esto sucede especialmente cuando comienza o cambia el tratamiento y cuando conjuntamente con alcohol.

5. ¿Cuándo debo dejar de tomar Carvicord®?

Usted debe dejar de tomar Carvicord®, si luego de iniciado el tratamiento, observa y/o siente alguno de los efectos adversos abajo mencionados. **Consulte inmediatamente con su médico.**

Es importante que deje de tomar el medicamento si usted nota o le parece que el medicamento le está produciendo alguna molestia.

Consulte inmediatamente con su médico.

6. ¿Cuáles son las posibles reacciones secundarias o cosas no deseadas que podrían pasarme con el uso de Carvicord®?

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos son menos probables si usted está siendo tratado por angina de pecho o hipertensión que si está siendo tratado por insuficiencia cardíaca.

Los posibles efectos adversos en pacientes tratados por insuficiencia cardíaca:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

Mareos, dolor de cabeza, trastornos cardíacos, sensación de cansancio o debilidad, hipotensión (sensación de mareo o aturdimiento), bradicardia, mareo, debilidad al levantarse (debido a la hipotensión postural).

Frecuentes (Pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

Infección de las vías respiratorias (bronquitis), pulmones (neumonía), nariz y garganta, infección urinaria, anemia, aumento de peso, aumento de colesterol en sangre, pérdida del control de la glucemia en personas con diabetes, depresión, problemas con la visión, dolor o sequedad de ojos, irritación de los ojos, bradicardia, edemas de manos, tobillos o pies, trastornos de la circulación, retención de líquidos, sensación de mareo al levantarse (debido a la hipotensión postural), empeoramiento del enfriamiento de las extremidades en los pacientes que tienen enfermedad de Raynaud o trastornos de la circulación, trastornos respiratorios, malestar general, malestar en el estómago, vómitos, diarrea, dolor en las manos, en los pies, problemas con el riñón, incluyendo cambios al orinar.

Poco frecuente (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

Problemas para dormir, sensación de debilidad, desmayo, hormigueo o entumecimiento, trastornos cardíacos, dolor en el pecho, trastornos de la piel (erupción, picazón, manchas en la piel, piel seca), pérdida de cabello, impotencia (dificultad para lograr o mantener una erección).

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

Plaquetopenia (con sangrado inusual o moretones sin explicación), Nariz congestionada.

Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):

Linfopenia, reacciones alérgicas, alteraciones hepáticas (detectado por las pruebas de laboratorio), incontinencia urinaria en las mujeres, Síndrome de Stevens- Johnson, Necrólisis epidérmica tóxica, Eritema multiforme.

Puede ocurrir cambios en los niveles de glucemia y un empeoramiento del control de la glucemia en pacientes con diabetes.

Debe informar a su médico si sus síntomas empeoran, ya que podría necesitar cambiar la dosis de otros medicamentos o de Carvicord®.

7. ¿Cómo debo guardar o almacenar Carvicord®?

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños. No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar a temperatura ambiente, preservar de la luz y la humedad, entre 15°C y 30°C.

8. ¿Qué debo hacer en caso de intoxicación o en caso de haber tomado una cantidad mayor a la indicada por el médico?

En cualquiera de los casos debe consultar inmediatamente con su médico o dirigirse a alguno de los centros especializados en el manejo de intoxicaciones que se mencionan a continuación:

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

Hospital de Niños Dr. Pedro de Elizalde: (011) 4300-2115.

Hospital Dr. Alejandro Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital Fernandez: (011) 4808-2655 / 4801-7767

Optativamente, otros Centros de Intoxicaciones.

PRESENTACIÓN: Envases conteniendo 14, 15, 28, 30, 56, 60, 500 y 1000 comprimidos. Estas dos últimas presentaciones para uso hospitalario exclusivamente.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS LEJOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

"Este medicamento debe ser administrado sólo bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta".

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede 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.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 55.643.

Fecha última actualización: Septiembre 2020



GÉMINIS FARMACÉUTICA S.A.

Laboratorio de Especialidades Medicinales

2da Rivadavia 23.333. CP B1714GJI - Ituzaingó, Pcia. Bs. As.
Tel/Fax: 54 (011) 2150-6625 / 4458-3907 / 4623-5046

Dirección Técnica: Liliana Vallés, Farmacéutica

Elaborado en: Laboratorio Frasca SRL: Galicia 2652/64/66,

CABA, CP 1416, Argentina // Laboratorio Steigen:

Le Corbusier 2881, Área de Promoción El Triángulo

Malvinas Argentinas, Pcia. Bs. As.