CORAFEN CARVEDILOL





Composición

Composición:				
CORAFEN 3,125	CORAFEN 6,25	CORAFEN 12,5	CORAFEN 25	CORAFEN 50
Cada comprimido contiene:	Cada comp. ranurado contiene:	Cada comp. ranurado contiene:	Cada comp. ranurado contiene:	Cada comp. ranurado contiene:
Carvedilol 3,125 mg	Carvedilol 6,25 mg	Carvedilol 12,5 mg	Carvedilol 25 mg	Carvedilol 50 mg
Almidón de maíz 15 mg	Almidón de maíz 19 mg	Almidón de maíz 27,5 mg	Almidón de maíz 35 mg	Almidón de maíz 70 mg
Sacarosa 8 mg	Sacarosa 10 mg	Sacarosa	Sacarosa 20 mg	Sacarosa 40 mg
Povidona 3,2 mg	Povidona 4 mg	Povidona 6 mg	Povidona 8 mg	Povidona16 mg
Crospovidona 3 mg	Crospovidona	Crospovidona 5,25 mg	Crospovidona 7 mg	Crospovidona
Estearato de magnesio 0,8 mg	Estearato de magnesio 1 mg	Estearato de magnesio 1,5 mg	Estearato de magnesio 2 mg	Estearato de magnesio 4 mg
Dióxido de silicio coloidal 0,26 mg	Dióxido de silicio coloidal 0,33 mg	Dióxido de silicio coloidal. 0,5 mg	Dióxido de silicio coloidal 0,66 mg	Dióxido de silicio coloidal 1,32 mg
Lactosa monohidrato c.s.p80 mg	Lactosa monohidrato c.s.p.100 mg	Lactosa monohidrato c.s.p.150 mg	Lactosa monohidrato c.s.p.200 mg	Lactosa monohidrato c.s.p.400 mg
	_ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			[

Acción terapéutica: Antihipertensivo antianginoso, Tratamiento de la insuficiencia cardíaca congestiva, Clasificación ATC: CO7 AG 02

Indicaciones: Hipertensión arterial esencial, angina de pecho estable, insuficiencia cardíaca congestiva clase II-III/NYHA (Ver Interacciones Medicamentosas).

indicaciones: injertension arterial esencial, angina de pecno estable, insunciencia cardiaca congestiva ciase in-invitria (ver interacciones medicamentosas). Acción Farmacológica: Carvedilol tiene una doble acción: es un Beta-bloqueante no selectivo y bloqueante de los receptores adrenérgicos alfa-1. Carece de actividad simpática intrínseca. Por estos mecanismos disminuye la presión arterial y produce vasodilatación arterial, lo que le otorga propiedades antianginosas y cardioprotectoras.

Simpatica intrinsect. Por estos inscriptions y carefully a proprietable and a proprietabl

Posología - Modo de administración: Insuficiencia cardíaca congestiva: Previo a la iniciación del tratamiento se debe minimizar la retención de líquidos. La dosis inicial recomendada es de 3,125 mg dos veces al día durante dos semanas. Si esta dosis es tolerada se puede aumentar a 6,25,12,5 y 25 mg dos veces al día con intervalos de dos semanas sucesivamente. La dosis máxima sugerida es 25 mg dos veces por día en aquellos pacientes cuyos pesos son inferiores a 85 kg. 95 mg dos veces al día. Los pacientes deben ser advertidos que el inicio del tratamiento y con menor frecuencia el aumento de la dosis puede estar asociado a vértigo y mareos y raramente sincope dentro de la primera hora. Por lo tanto en este período debe evitar conducir vehículos o maquinarias riesgosas. Además CORAFEN debería tomarse con las comidas para enlentecer la absorción y reducir el riesgo de hipotensión postural. Los síntomas vasodilatadores no necesitan tratamiento pero puede ser útil espaciar la toma de CORAFEN de los inhibidores de la ECA o disminuir la dosis de los IECA. La dosis de CORAFEN no debe aumentarse hasta que los síntomas de empeoramiento de insuficiencia cardíaca o vasodilatación hayan sido controlados. La retención de líquidos (con o sin empeoramiento de los síntomas de insuficiencia cardíaca) puede ser tratada con diuréticos. La dosis de CORAFEN debe reducirse si el paciente presenta bradicardía (< a 55 latidos/minutos). Los episodios de vértigo y retención hídrica no excluven el sucesivo aumento de la dosis hasta lograr una respuesta favorable a Carvedilol.

Hipertensión: La dosis debe ser individualizada. La dosis inicial recomendada es de 6,25 mg dos veces al día. Si la dosis es tolerada (la tolerancia se evalúa con un control de la presión sistólica una hora después de la dosis como una guía) se puede mantener 7 a 14 días y luego incrementar a 12,5 mg dos veces al día, si es necesario, con control de la tolerancia. Esta dosis es sufficiente en la mayoría de los pacientes, sin embargo puede incrementarse hasta un máximo de 50 mg/día en una o dos tomas diarias. Dosis máxima: 50 mg/día. CORAFEN debe tomarse preferentemente con las comidas para reducir el riesgo de hipotensión ortostática. La adición de un diurético puede exagerar el componente ortostático de CORAFEN.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a Carvedidol o a cualquier componente de la fórmula. Asma bronquial o condición broncospástica. Enfermedad pulmonar obstructiva. Bradicardia severa (menor de 45-50 latidos/minuto). Bloqueo auriculoventricular de 2do y 3er grado. Shock cardiogénico. Insuficiencia cardíaca congestiva que requiera tratamiento con inotrópico intravenoso. Hipotensión severa (< a 85 mm Hq). Enfermedad del nódulo sinusal. Insuficiencia hepática.

Advertancias: Insuficiencia hepática: en caso de disfunción hepática comprobada por laboratorio la administración de CÓRAFEN debe ser suspendida. Enfermedad vascular periférica: los Beta-holqueantes precipitan o agravan los sintomas de insuficiencia vascular periférica por lo cual Carvedillo debe ser usado con precaución en estos casos crugia mayor y anestesia: si se debe continuar el tratamiento con CORAFEN durante el periodo perioperativo se debe tener cuidado con el uso de agentes que deprimen la función miocárdica como éter, ciclopropano o tricloroetileno. Diabetes: los Beta-bloqueantes pueden enmascarar los síntomas de hipoglucemia, principalmente la taquicardia. Además pueden potenciar los efectos hipoglucemiantes de la insulina y demorar la recuperación de los niveles de glucosa sanguinea. Los pacientes con hipoglucemia espontánea o diabéticos, en tratamiento con insulina o hipoglucemiantes orales, deben ser advertidos sobre esta posibilidad. En pacientes diabéticos con insulficiencia

cardíaca puede producirse hiperolucemia que responde a la intensificación de terapia hipoglucemiante. Se recomienda el monitoreo de la glucemia al inicio, ajuste o discontinuación del tratamiento con Carvedilol. Carvedilol no tiene efectos adversos sobre el control olucémico en pacientes con hipertensión leve a moderada y diabetes mellitus tino 2 bien controlada. Tirotoxicosis: los Beta-bloqueantes pueden enmascarar los síntomas de tirotoxicosis tales como taquicardia. Una interrunción brusca puede provocar una exacerbación de los síntomas de hipertiroidismo o una crisis de tirotoxicosis. Insuficiencia cardíaca congestiva: en pacientes controlados con digitálicos. diuréticos e inhibidores de la FCA, se debe tener cuidado va que el carvedilol como los digitálicos disminuyen la conducción aurículo ventricular. Psoriasis: los Beta-bloqueantes queden agravar los síntomas. Carvedilol disminuve la secreción lagrimal por lo qual debe advertirse a los pacientes que utilizan lentes de contacto que nueden presentar molestias y eventualmente lesiones erosivas

Precauciones: Al comienzo del tratamiento o al aumentar la dosis quede disminuir el estado de alerta, nor lo tanto, se debe tener precaución en la conducción vehicular o al operar maguinarias riesgosas. Si se presenta bradicardia menor a 55 latidos/minuto se debe reducir la dosis de CORAFEN. Por su actividad Beta-bloqueante carvedilol no debe interrumpirse en forma brusca, particularmente en pacientes con enfermedad cardíaca isquémica y en pacientes con enfermedad sistémica. La disminución debe ser gradual en 7 a 10 días Luego de la interrunción abrunta de la terania con Beta-bloqueantes, se han reportado casos de exacerbación severa de la angina de necho e infarto de miocardio. En caso de empeoramiento de la angina o aparición de insuficiencia coronaria, se recomienda comenzar nuevamente el tratamiento con carvedilol. Hipotensión postural: puede presentarse higotensión ortostática al iniciar el tratamiento o al aumentar la dosis. Se puede producir un deterioro de la función renal en pacientes con factores de riesgo como baja presión arterial (presión sistólica < 100 mmHg) enfermedad cardíaca difusa o insuficiencia renal subvacente. En general la función renal se recupera al suspender carvedilol. En estos pacientes se recomienda el monitoreo de la función renal y en caso de emperamiento disminuir la dosis o suspender la administración. Un agravamiento del fallo cardíaco o retención de líquidos puede ocurrir en el período de ajuste de dosis. En tal situación se puede aumentar la dosis de los diuréticos y no aumentar la dosis de carvedilol hasta que la estabilidad clínica se hava alcanzado. En pacientes que se sospeche la posibilidad de un feocromocitoma se deben extremar las precauciones mientras se toma un Beta-bloqueante. Pacientes alérgicos a distintos alergienos pueden no responder al tratamiento con epinefrina

Interacciones medicamentosas: Inhibidores de CYP 2D6: Se puede esperar un aumento sanguíneo del enantiómero B (+)- carvedilol cuando se utilizan inhibidores notentes de CYP 2D6 (como fluoxetina, quinidina, paroxetina y propategona), con un aumento de los efectos vasodilatadores (vértigos al aumentar la dosis). Agentes que deplecionan catecolaminas; como reservina e IMAO podrían potenciar la hipotensión y bradicardia Clonidina; la administración conjunta notencia la disminución de la presión y la frequencia cardíaca. En caso de interrumpir el tratamiento comenzar la suspensión con carvedilol algunos días antes que clonidina. Ciclosporina: puede producirse un aumento de concentración plasmática de ciclosporina. Glucósidos digitálicos: los glucósidos digitálicos y los B-bloqueantes disminuyen la conducción auriculoyentricular y la frecuencia cardíaca. El uso concomitante puede aumentar el riesgo de bradicardia. La concentración de digoxina aumenta un 15% en el uso concomitante con Carvedilol. Se recomienda un estricto monitoreo al inicio, aiuste o discontinuación de CORAFEN. Inductores e inhibidores del metabolismo hepático: Rifampicina reduce las concentraciones de Carvedilol en un 70% y Cimetidina aumenta el ABC pero no la Cmax. Amiodarona y su metabolito desetilamiodarona; inhiben al CYP2C9 y a la glicoproteina P. aumentando la concentración de carvedilol. La administración concomitante de Amiodarona y de otros inhibidores del CYP2C9 (como fluconazol) con CORAFEN aumenta las propiedades Beta-bloqueantes de Carvedilol, con disminución de la frecuencia cardíaca v/o de la conducción. Los pacientes deben ser controlados, evaluando signos de bradicardia o bloqueo de la conducción. Bloqueantes de los canales de calcio: Si se administran en forma conjunta diltiazem o verapamilo se pueden presentar trastornos de la

conducción cardíaca (rara vez con compromiso hemodinámico). En esos casos se debe extremar el monitoreo del ECG y la presión sanguínea. Insulina e hipoglucemiantes orales; se potencia la acción hipoglucemiante por lo qual se debe monitorear regularmente la glucosa sanguínea.

Carcinogénesis. Mutagénesis. Trastornos de la fertilidad: No se han descripto efectos deletéreos a dosis terapéuticas. Embarazo. Efectos teratogénicos: Como no existen estudios bien controlados en mujeres embarazadas con carvedilol su uso en el embarazo sólo se bará si el beneficio para la madre supera el riesgo notencial para el feto Lactancia, Estudios en animales mostraron que carvedilol y sus metabolitos atraviesan la barrera placentaria y se excreta por leche materna. No se recomienda su uso en este período Pediatría: La seguridad y eficacia en menores de 18 años no ha sido establecida Ancianos: No hay diferencia para este grupo etario con respecto a los más jóyenes. Reacciones adversas: Generales; ocasionalmente fatiga, dolor, edema generalizado, Cardiovasculares; bradicardia, hipotensión postural sintomática, bloqueo A-V. síncope. SNC; vértigos, cefalea, parestesias, hiperestesia, Gastrointestinales; diarrea, náuseas, vómitos, aumento de TGP v TGO, Metabólicas; hiperelucemia, aumento de peso, aumento de BUN y NPN, hipercolesterolemia, hipoglucemia, hiperuricemia, glucosuria, Músculoesqueléticas; artralgias, Respiratorias; broncoespasmo, asma, bronquitis, Urinarias; hematuria, Psiguiátricas; somnolencia, trastornos del sueño y del humor. Dermatológicas; prurito, rash, fotosensibilidad, rash psoriasiforme.

Sobredosificación: La sobredosis puede causar hipotensión, bradicardia, insuficiencia cardíaca, shock cardiogénico y paro cardíaco. También puede proyocar trastornos respiratorios, broncoespasmo, vómitos, pérdida de conciencia y convulsiones generalizadas. El paciente se debe colocar en posición supina, bajo observación en unidad de cuidados intensivos. El Javado gástrico o la emesis inducida se puede intentar en el período inmediato a la ingesta. Los siguientes medicamentos pueden ser utilizados: Para bradicardia: atropina 2 mg por vía intravenosa. Soporte de función cardiovascular: glucagon, 5 a 10 mg IV rápido (30") seguido por infusión contínua de 5 mg/hora. Agentes simpaticomiméticos (dobutamina, isoprenalina, adrenalina) a dosis acorde al peso y efecto. Si predomina la vasodilatación periférica se puede administrar adrenalina o noradrenalina con monitoreo cardíaco. Para las convulsiones se puede utilizar diazepam o clonazepam en inyección IV lenta. Si la intoxicación es muy severa el tratamiento con antídotos debe continuar 7 a 10 hs (vida media de carvedilol).

"Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962 - 2247 / 6666. Hospital A. Posadas (011) 4654 - 6648 / 4658 - 7777". "Mantener fuera del alcance de los niños". Conservar en lugar seco, a temperatura inferior a 30°C protegido de la luz.

Presentación: CORAFEN 3.125: envases con 28 comprimidos. CORAFEN: 6.25: 12.5: 25 y 50 mg; envases con 28 comprimidos ranurados.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº 51.767

Director Técnico: Gastón L. Landsman, Farmacéutico.

Fecha última revisión: 10/09/09.

LABORATORIOS BERNABÓ S.A. Terrada 2346. C1416ARZ. CABA. Tel.: (011) 4501-3278/79. www.laboratoriosbernabo.com Elaboración CORAFEN 3,125; 6,25; 12,5 y 25: Terrada 2346, C1416ARZ, CABA, Tel.: (011) 4501-3278/79 y/o Juan A. García 5420, C1407FXR, CABA. Elaboración CORAFEN 50: Terrada 2346, C1416ARZ, CABA. Tel.: (011) 4501-3278/79 Acondicionamiento CORAFEN 3,125; 6,25; 12.5; 25 y 50: Ruta Nº 197 (Juan B. Justo) Nº 2608, B1646FYX, Pdo. de San Fernando, Pcia. de Bs. As.

