

CORUBIN®

CARVEDILOL

Comprimidos
Venta bajo receta
Industria Argentina

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACION ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

Este medicamento sólo puede obtenerse bajo prescripción médica.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Este medicamento ha sido prescripto solo para su problema actual. No lo recomiende a otras personas.
- Si necesita información adicional o consejo, consulte a su farmacéutico.
- Si presenta algún efecto adverso descrito o efecto adverso no reportado CONSULTAR A UN MÉDICO.

En este prospecto:

1. Qué es y qué contiene **CORUBIN®**
2. Para qué se usa **CORUBIN®**
3. Cuándo no debería tomar **CORUBIN®**
4. Cómo se debe tomar **CORUBIN®**
5. Cuándo debería dejar de tomar **CORUBIN®**
6. Cuáles son las posibles reacciones secundarias o no deseadas que podrían ocurrir con el uso de **CORUBIN®**
7. Qué hacer en caso de intoxicación o de haber tomado una cantidad mayor a la indicada por el médico

1. ¿Qué es y qué contiene CORUBIN®?

CORUBIN® pertenece al grupo de medicamentos conocidos como "betabloqueantes". **CORUBIN®** regula el esfuerzo que realiza el corazón, desacelera las pulsaciones y dilata suavemente las arterias, facilitando la circulación de la sangre y disminuyendo la presión arterial.

CORUBIN® 6,25: Cada comprimido contiene carvedilol 6,25 mg; Excipientes c.s.

CORUBIN® 12,5: Cada comprimido contiene carvedilol 12,5 mg; Excipientes c.s.

CORUBIN® 25: Cada comprimido contiene carvedilol 25 mg; Excipientes c.s.

2. ¿Para qué se usa CORUBIN®?

CORUBIN® se utiliza para:

- Controlar la presión sanguínea elevada, así como para el tratamiento de los trastornos cardíacos producidos por problemas coronarios (cardiopatía isquémica).
- Tratar la insuficiencia cardíaca (incapacidad del corazón para realizar adecuadamente su función de bombeo), siempre en combinación con otros medicamentos.

3. ¿Cuándo no debería tomar CORUBIN®?

No tome **CORUBIN®**:

- Si es alérgico 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 su corazón late inusualmente lento (< 50 latidos/minuto) o tiene presión sanguínea muy baja (presión arterial sistólica por debajo de 85mmHg) que algunas veces causa mareos, desmayos o aturdimiento al levantarse.
- Si está tomando medicamentos que contienen verapamilo o diltiazem.
- Si tiene problemas serios de hígado.

Si piensa que sufre alguna de estas situaciones, no tome este medicamento hasta que lo haya consultado con su médico.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, no debe tomar este medicamento a menos que su médico se lo haya indicado.

4. ¿Cómo se debe tomar CORUBIN®?

Siga exactamente las instrucciones de administración de **CORUBIN®** indicadas por su médico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico. Los comprimidos deben tomarse preferentemente con un vaso de agua.

La dosis de uso habitual es:

Hipertensión

Adultos: La dosis de inicio normal es de 6,25 mg dos veces al día durante 7 a 14 días, después de esto, la dosis puede aumentarse a 12,5 mg dos veces al día. La dosis máxima por toma es de 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. 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 para estos pacientes.

Insuficiencia cardíaca

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

Adultos: La dosis inicial es 3,25 mg dos veces al día durante 2 semanas. Su médico puede aumentar gradualmente la dosis hasta 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, pueden tomar una dosis máxima de 50 mg dos veces al día.

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

CORUBIN® no debería administrarse a personas con deterioro hepático severo.

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 olvidó tomar CORUBIN®. Si olvidó tomar una dosis, tómela 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. No interrumpa bruscamente el tratamiento con **CORUBIN®**, ya que pueden ocurrir efectos adversos. Si debe hacerse, su médico reducirá gradualmente su dosis.

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

5. ¿Cuándo debería dejar de tomar CORUBIN®?

CORUBIN® no debe ser suspendido bruscamente, pero si durante el tratamiento usted siente alguno de los efectos adversos mencionados más abajo, consulte sin demora con su médico.

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

Al igual que cualquier otro medicamento, **CORUBIN®** puede provocar efectos adversos.

- sensación de mareo, dolor de cabeza.
- sensación de cansancio o debilidad
- tensión arterial excesivamente baja
- pulso anormalmente lento
- sensación de desmayo o mareo al incorporarse bruscamente
- aumento de peso
- aumento del colesterol sanguíneo
- estados depresivos, desánimo
- trastornos de la visión, dolor o sequedad de ojos, irritación de los ojos
- tendencia a retención de líquidos, hinchazón de manos, tobillos o pies
- asma, falta de aire (en personas predispuestas)
- náuseas, dolores abdominales, diarrea, vómitos (raramente)
- hormigueo, entumecimiento o dolor en las manos o los pies
- trastornos del sueño
- problemas de la piel (erupciones, picazón, sequedad)
- disminución del número de plaquetas en la sangre
- congestión nasal
- reacciones alérgicas

Pueden ocurrir cambios en los niveles de azúcar en la sangre y un empeoramiento del control glucémico en pacientes con diabetes. Si alguno de estos problemas aparece, persiste o empeora, debe informar a su médico ya que podría necesitar cambiar la dosis de otros medicamentos o de carvedilol.

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

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 dosis excesiva puede causar un descenso excesivo de la presión arterial, vómitos, ritmo cardíaco muy lento, insuficiencia cardíaca, problemas respiratorios y pérdida de conciencia.

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

Hospital de Niños R. Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777
Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650
Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011) 4961-6001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar
011-5550-2900
www.lazar.com.ar

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

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Conservación:

Mantener en lugar fresco (15°C – 30°C) protegido de la luz, en su envase original.

Presentación:

CORUBIN® 6,25 mg: Envases conteniendo 28 comprimidos.
CORUBIN® 12,5 mg: Envases conteniendo 28 comprimidos.
CORUBIN® 25 mg: Envases conteniendo 28 comprimidos.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 51.551



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.

Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas,
Farmacéutica y Bioquímica.

Ultima revisión del prospecto: 05/09/2016

36632/4
P244