

**Lodipres® 6,25 mg**  
**Comprimidos**  
**Carvedilol**

**Composición y presentación:**

Cada comprimido contiene:

Carvedilol 6,25 mg

Excipientes: Lactosa monohidrato, colorante FD&C azul N° 2 lacado, colorante FD&C rojo N° 40 lacado, almidón de maíz, croscarmelosa sódica, magnesio estearato, celulosa microcristalina.

**Clasificación:**

Antihipertensivo. Beta-bloqueador no selectivo y bloqueador alfa-1.

**Indicaciones:**

Tratamiento de la hipertensión esencial. Tratamiento de la insuficiencia cardíaca congestiva sintomática. Tratamiento de la angina estable.

**Advertencias:**

Use este medicamento sólo por indicación y bajo supervisión médica.

Los pacientes que van a ser intervenidos quirúrgicamente y que requieran de anestesia general, deben comunicar al médico que están bajo tratamiento con carvedilol. En pacientes con diabetes mellitus se pueden enmascarar los síntomas característicos de un cuadro de hipoglicemia aguda como el aumento de la frecuencia cardíaca. Igualmente, puede enmascarar el aumento del ritmo cardíaco debido a la actividad excesiva de la glándula tiroides.

**Contraindicaciones:**

Está contraindicado en pacientes con: Hipersensibilidad a Carvedilol, enfermedad broncopulmonar obstructiva como asma crónica, bronquitis obstructiva, en trastornos cardiológicos graves, pacientes con disminución severa de la frecuencia cardíaca y pacientes con insuficiencia hepática.

**Interacciones:**

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos:

- **Anestésicos administrados por inhalación:** Éter etílico, ciclopropano, cloroformo, metoxiflurano y tricloroetileno.
- Con otros antihipertensivos.
- También Digoxina y Digitoxina, antidiabéticos orales e insulina.
- Rifampicina y Cimetidina pueden hacer variar la intensidad de su efecto y puede ser necesario un cambio en las dosis.

**Efectos adversos:**

Si usted presenta algunas de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto consulte a su médico:

- **Alteraciones cardiocirculatorias:** Disminución de la frecuencia cardíaca, desmayo, dolor en el pecho, pérdida del equilibrio, (especialmente después de la primera dosis, en ancianos).
- Asma o dificultad respiratoria.
- Excepcionalmente, depresión mental, impotencia, ictericia (ojos amarillos, orina oscura), enfriamiento de extremidades, hinchazón y erupciones o manchas rojas en la piel.

El uso de este medicamento puede producir otros efectos que normalmente no requieren de atención médica, a menos que perduren o se hagan molestos: hormigueo, dolor de cabeza y cansancio (más frecuentes al comienzo del tratamiento). También se han observado alteraciones gastrointestinales: náuseas, vómitos, diarrea o estreñimiento.

**Precauciones:**

Pacientes con asma bronquial, enfermedades cardíaca o circulatoria, pueden presentar complicaciones de su enfermedad. En pacientes geriátricos se pueden provocar mareos o desmayos al ponerse de pie. No suspenda el tratamiento sin antes consultarlo con su médico.

- **Embarazo:** El médico debe evaluar los riesgos y beneficios para la madre y el feto.
- **Lactancia:** Su seguridad no ha sido establecida, por lo que el médico debe evaluar la conveniencia de su uso o la supresión de la lactancia.

**Dosis:**

El médico debe indicar la posología mas apropiada para su caso particular; no obstante, las dosis usuales son: 6,25 mg dos veces al día o 12,5 mg una o dos veces en el día. Si no hay respuesta adecuada, la dosis puede aumentarse hasta 25 mg dos veces al día.

**Modo de empleo:**

Tomar los comprimidos con los alimentos, siempre a la misma hora.

**Sobredosis:**

- **Síntomas:** Hipotensión severa, disminución de la frecuencia cardíaca, insuficiencia cardíaca, shock cardiogénico y paro cardíaco. También podrían presentarse problemas respiratorios, broncoespasmos, vómito, pérdida del conocimiento y ataque generalizado (convulsiones).
- **Tratamiento:** Se debe colocar al paciente en posición acostada , para mejorar el flujo de sangre al cerebro. Trasladar rápidamente al paciente a un centro asistencial para el tratamiento sintomático y monitoreo de la función cardiorrespiratoria. Llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

**Condiciones de almacenamiento:**

Mantener en su envase original, protegido del calor, la humedad y fuera del alcance de los niños. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.