

Bidecar D

Carvedilol 25 mg
Hidroclorotiazida 12,5 mg



Bialiarda

Expendio bajo receta
Industria Argentina
Comprimidos

INFORMACION PARA EL PACIENTE

Antes de comenzar a tomar el producto, lea detenidamente esta información.

Si tiene alguna duda CONSULTE A SU MEDICO. Este medicamento ha sido indicado sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas, aún si poseen su mismo problema, ya que puede perjudicarlas.

Si considera que alguna de las reacciones adversas que sufre es grave o, si tiene cualquier reacción adversa no mencionada en este prospecto, INFORMELA INMEDIATAMENTE A SU MEDICO.

¿Qué contiene Bidecar D?

Contiene dos sustancias:

- *carvedilol*, perteneciente a la familia de los bloqueantes α/β -adrenérgicos. Produce relajación de los vasos sanguíneos, disminuye la frecuencia cardíaca y la presión arterial.

- *hidroclorotiazida*, diurético perteneciente a la familia de las tiazidas. Aumenta la diuresis y con ello la eliminación de agua y sodio, con lo que ayuda a disminuir la presión arterial.

¿En qué pacientes está indicado el uso de Bidecar D?

Bidecar D está indicado para el tratamiento de la hipertensión arterial sistémica en pacientes que no hayan respondido adecuadamente a la monoterapia.

¿En qué casos no debo tomar Bidecar D?

No debe tomarlo si usted:

- Es alérgico (hipersensible) a carvedilol, a hidroclorotiazida, a derivados de sulfonamidas o a cualquiera de los componentes del producto (ver "Información adicional").

- Presenta insuficiencia cardíaca descompensada.

- Tiene antecedentes de dificultad respiratoria debido a asma o a otras enfermedades pulmonares (como hipertensión pulmonar, *Cor pulmonale*, enfermedad obstructiva de las vías aéreas).

- Padece algún defecto en el corazón, a menos que lleve un marcapasos.

- Presenta un ritmo inusualmente lento de los latidos de su corazón.

- Padece enfermedad del nódulo sinusal (incluyendo bloqueo sinoauricular).

- Padece hipertensión severa (presión arterial sistólica <85 mmHg).

- Presenta problemas severos en el hígado o en los riñones.

- Presenta dolor de pecho o padece angina de Prinzmetal (enfermedad cardíaca que le provoca dolor de pecho).

- Presenta dificultad o imposibilidad de orinar.

- Tiene niveles elevados de calcio en sangre o niveles bajos de potasio o de sodio en sangre.

- Padece enfermedad de Addison (trastorno debido a una función disminuida de las glándulas suprarrenales).

- Se encuentra bajo tratamiento con medicamentos denominados inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO) (como moclobemida, clorgilina, selegilina, tranilcipromina), o con verapamilo/diltiazem por vía endovenosa.

- Padece diabetes mellitus descompensada.

- Está embarazada.

- Se encuentra amamantando.

No debe ser administrado en menores de 18 años.

¿Debo informarle a mi médico si padezco algún otro problema de salud?

Sí, usted debe informarle si:

- Padece insuficiencia cardíaca.

- Presenta niveles elevados de ácido úrico en sangre

o padece gota (enfermedad caracterizada por dolores agudos, enrojecimiento y sensibilidad de las articulaciones).

- Padece pancreatitis (inflamación del páncreas).

- Padece diabetes mellitus o se encuentra realizando ayuno estricto.

- Tiene niveles elevados de hormonas tiroideas en sangre.

- Va a someterse a una cirugía que requiere anestesia.

- Padece lupus eritematoso sistémico (enfermedad autoinmune inflamatoria).

- Tiene antecedentes de reacciones alérgicas severas.

- Presenta mala circulación en manos, pies o parte inferior de piernas o, síndrome de Raynaud.

- Ha sido o será sometido a una simpatectomía (procedimiento quirúrgico para el tratamiento de la sudoración anormalmente excesiva).

- Presenta bradicardia (disminución de la frecuencia cardíaca).

- Padece psoriasis (enfermedad que se manifiesta con sarpullido en la piel, con formación de escamas y manchas).

- Utiliza lentes de contacto; dada la posibilidad de que disminuya la secreción lagrimal.

- Presenta algún trastorno hidroelectrolítico (como deshidratación, retención de líquido, niveles anormales de sodio o de potasio en sangre).

- Padece trastornos metabólicos y endócrinos (como niveles anormales de calcio, colesterol, triglicéridos en sangre).

- Presenta descensos bruscos de la presión arterial al ponerse de pie.

- Ha tenido cáncer de piel o presenta lesiones sospechosas en la piel.

¿Debo informarle a mi médico si estoy embarazada o podría estarlo, o si planeo quedar embarazada?

Sí, debe informarle si está embarazada o presume estarlo, como asimismo si planea quedar embarazada.

¿Debo informarle a mi médico si estoy amamantando?

Sí, debe informarle si está amamantando.

¿Debo informarle a mi médico si estoy tomando otros medicamentos?

Sí, incluyendo todos aquellos de venta libre, vitaminas o suplementos dietarios. Esto es importante dado que la combinación carvedilol+hidroclorotiazida puede afectar la acción y depuración de otros medicamentos y/o éstos pueden afectar la acción del producto. En especial, infórmele si está bajo tratamiento con: reserpina, IMAO (como moclobemida, clorgilina, selegilina, tranilcipromina), inductores o inhibidores del metabolismo hepático (como rifampicina, cimetidina, fenitoína), fenobarbital, clorpromazina, levopromazina, antidepresivos (como imipramina, amitriptilina, desipramina), medicamentos utilizados para tratar problemas del corazón y la presión arterial (como nitroglicerina, dinitrato de isosorbida, amlodipina, atenolol, nebivolol, prazosina), clonidina, nifedipina, diltiazem, verapamilo, bepridilo, digoxina, insulina, hipoglucemiantes orales (como glibenclamida, metformina, glimepirida), resina de colestiramina o colestipol, corticoesteroides (como betametasona, hidrocortisona), anfotericina B, litio, antiinflamatorios no esteroides (como ibuprofeno, diclofenac), antigitosos (como colchicina, alopurinol, probenecid), atropina, biperideno, amantadina, ciclofosfamida, metotrexato.

¿Qué dosis debo tomar de Bidecar D y por cuánto tiempo?

Debe tomar la dosis exacta y durante el tiempo que su médico le ha indicado.

A modo orientativo se recomienda:

Dosis inicial: ½ comprimido por día, durante los dos primeros días.

Dosis de mantenimiento: 1 comprimido por día.

¿Si padezco problemas de riñón o de hígado, es necesario modificar la dosis de Bidecar D?

Sí, usted padece problemas de riñón o de hígado, consulte con su médico.

¿En los pacientes de edad avanzada es necesario modificar la dosis de Bidecar D?

Si usted es paciente de edad avanzada, consulte con su médico.

¿Cómo debo tomar Bidecar D?

Los comprimidos pueden administrarse con o fuera de las comidas, preferentemente por la mañana, con abundante líquido.

¿Puedo conducir automóviles, operar maquinarias pesadas o realizar tareas peligrosas durante el tratamiento con Bidecar D?

En algunos pacientes puede verse afectado el estado de alerta, principalmente en las fases de inicio del tratamiento y/o de ajuste de dosis. Por lo tanto, no se recomienda realizar dichas actividades hasta saber cómo le afecta el medicamento.

¿Qué debo hacer si necesito interrumpir el tratamiento con Bidecar D?

Si usted necesita interrumpir el tratamiento, su médico le indicará como proceder de manera segura.

¿Qué debo hacer si olvido tomar una dosis de Bidecar D?

Si usted olvidó tomar una dosis tómela tan pronto como lo recuerde. En caso de alcanzar el horario de la siguiente toma, no ingiera más que una dosis. Nunca tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

¿Qué debo hacer si tomo una dosis de Bidecar D mayor a la indicada por mi médico?

Si toma más de la cantidad indicada del producto consulte a su médico.

En caso de sobredosificación, concurra al hospital más cercano o consulte a los centros toxicológicos del:

Hospital Posadas

(011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez

(011) 4962-2247 / 6666

¿Debo adoptar alguna precaución con alimentos o be-

idas durante el tratamiento con Bidecar D?

Evite consumir alcohol durante el tratamiento con Bidecar D.

¿Cuáles son las reacciones adversas que puede ocasionarme el tratamiento con Bidecar D?

Como todos los medicamentos, Bidecar D puede causar reacciones adversas en algunos pacientes. Las reacciones adversas observadas (generalmente leves y transitorias) con la asociación a dosis fija de carvedilol+hidroclorotiazida, incluyen: mareo, vértigo, fatiga, dolor de cabeza, somnolencia, lentitud de los latidos cardíacos. Puede observarse hipotensión ortostática (descenso brusco de la presión arterial al ponerse de pie, desde una posición sentada o acostada) durante el inicio o ajuste de la dosis del tratamiento.

Otras reacciones adversas reportadas ocasionalmente, fueron: trastornos del sueño (insomnio, pesadillas), hipotensión (descenso de la presión arterial), edema periférico (hinchazón de manos y pies), broncoespasmo (sensación de ahogo o dificultad para respirar), trastornos digestivos (diarrea, náuseas, dolor abdominal), hipoglucemia (bajos niveles de azúcar en sangre) -especialmente en pacientes diabéticos-, sequedad de ojos. En raras ocasiones se han reportado reacciones alérgicas en la piel.

Si usted presenta cualquier otra reacción adversa no mencionada aquí, consulte a su médico.

¿Cómo debo conservar Bidecar D?

Se debe mantener a temperatura ambiente no superior a 30°C, preferentemente en su envase original y protegido de la humedad.

No utilice Bidecar D después de su fecha de vencimiento.

Mantenga este y todo otro medicamento fuera del alcance de los niños.

INFORMACION ADICIONAL

Composición:

Cada comprimido contiene:

Carvedilol 25,0 mg; Hidroclorotiazida 12,5 mg.

Excipientes: Ludipress (lactosa+crospovidona+povidona), croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, almidón de maíz pregelatinizado, óxido férrico pardo (CI 77491-CI 77499), talco, estearato de magnesio, c.s.p. 1 comprimido.

Contenido del envase y aspecto del producto:

Envases conteniendo 30 comprimidos.



Comprimido oblongo, color pardo, ranurado, codificado en una cara con las letras "B" y "D" y con isotipo de identificación BAliARDA en la otra cara.



Este Medicamento es Libre de Gluten

Si necesitara mayor información sobre reacciones adversas, interacciones con otros medicamentos, contraindicaciones, precauciones o cualquier otro aspecto, podrá consultar el prospecto de Bidecar D en la página web de BAliARDA: www.baliarda.com.ar.

Ante cualquier inconveniente con el producto, 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

Si lo desea, puede comunicarse con BAliARDA S.A. vía email a farmacovigilancia@baliarda.com.ar o con nuestro centro de atención telefónica:

☎ 4122-5818

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 53.675

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.
BaliARDA S.A.
Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

Ultima revisión: Marzo 2021



BaliARDA S.A.
Saavedra 1260/62 - Buenos Aires