

Blavin 2/5/10

Terazosina 2/5/10 mg



Expendio bajo receta
Industria Argentina
Comprimidos recubiertos ranurados

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 alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si tiene cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, INFORMELO INMEDIATAMENTE A SU MEDICO.

¿Qué contiene Blavin?

Blavin contiene *terazosina*, una sustancia que actúa como bloqueante α_1 -adrenérgico selectivo. Mediante el bloqueo de receptores α_1 presentes en la próstata, el cuello vesical y la cápsula prostática, mejora los síntomas asociados al aumento del tamaño prostático. Además, actúa sobre los receptores α_1 presentes en el músculo liso vascular, produciendo un descenso de la presión arterial.

¿En qué pacientes está indicado el uso de Blavin?

Blavin está indicado en el tratamiento de:

- Hiperplasia prostática benigna (HPB).
- Hipertensión esencial leve a moderada.

¿En qué casos no debo tomar Blavin?

No debe tomarlo si usted:

- Es alérgico (hipersensible) a terazosina o a cualquiera de los demás componentes del producto (ver "Información adicional").
- Presenta antecedentes de mareos o desmayos al momento de orinar.

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

Sí, usted debe informarle si:

- Presenta mareos, somnolencia, aturdimiento y palpitaciones. Si presenta alguno de estos síntomas permanezca sentado o acostado, teniendo cuidado al incorporarse.
- Se encuentra bajo tratamiento con medicamentos para la disfunción eréctil (impotencia) llamados inhibidores de la 5-fosfodiesterasa, (como sildenafil, tadalafilo, vardenafil). El uso de éstos, conjuntamente con terazosina, puede generar mareo, desvanecimiento o desmayos causados por una disminución de la tensión arterial. Es posible que su médico le indique iniciar el tratamiento de la disfunción eréctil con la menor dosis posible.
- Presenta infecciones crónicas en el tracto urinario o cálculos en la vejiga.
- Presenta alguna enfermedad cardiovascular (como insuficiencia cardíaca, estenosis aórtica y mitral, embolismo pulmonar, enfermedad pericárdica congestiva).
- Padece cáncer de próstata.
- Va a someterse a una cirugía de cataratas.

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

Antes de comenzar a tomar Blavin, debe informarle si está embarazada, presume estarlo o 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, debe informarle todos los medicamentos que está tomando. En especial infórmele si está bajo tratamiento con:

- Otros medicamentos antihipertensivos (como enalapril, losartán, valsartán, amlodipina).
- Diuréticos (como hidroclorotiazida, espironolactona, amilorida, acetazolamida).
- Inhibidores de la 5-fosfodiesterasa (como sildenafil, tadalafilo, vardenafil).

¿Qué dosis debo tomar de Blavin y por cuánto tiempo?

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

Para su información, las dosis orientativas son:

Indicación	Dosis inicial	Dosis de mantenimiento	Dosis máxima
Hiperplasia prostática benigna	1 mg/día	5 - 10 mg/día	10 mg/día
Hipertensión esencial leve a moderada	1 mg/día	1 - 5 mg/día	20 mg/día

¿Si padezco problemas en el hígado, es necesario modificar la dosis?

Sí, si usted padece insuficiencia hepática leve a moderada, posiblemente su médico modifique la dosis. Si usted padece insuficiencia hepática severa, el uso de Blavin no está recomendado.

¿Cómo debo tomar Blavin?

Los comprimidos deben tomarse al acostarse, con o sin las comidas.

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

Debido a que Blavin puede causar un descenso repentino de la presión arterial y, en consecuencia, usted puede sentirse mareado o aturdido, evite realizar tareas peligrosas o que requieran alerta mental dentro de las 12 horas posteriores a la primera dosis, a un incremento de la dosis, o al reinicio del tratamiento si este hubiera sido interrumpido.

¿Debo tener alguna otra precaución durante el tratamiento con Blavin?

Es importante que tome la precaución de levantarse lentamente de una silla o de la cama durante los primeros días de tratamiento, hasta que usted conozca su reacción al medicamento.

¿Qué debo hacer si necesito interrumpir el tratamiento?

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

¿Qué debo hacer si olvido tomar una dosis?

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si usted olvidó tomar el medicamento por unos días, su médico le indicará cómo proceder de manera segura. Es probable que usted tenga que reiniciar el tratamiento con dosis de 1 mg.

¿Qué debo hacer si tomo una dosis 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 de: *Hospital Posadas*

(011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez

(011) 4962-2247 / 6666

¿Cuáles son los efectos indeseables que puede ocasionarme el tratamiento con Blavin?

Como todos los medicamentos, Blavin puede causar efectos indeseables en algunos pacientes. Los efectos indeseables más frecuentemente observados con terazosina, incluyen: cansancio, debilidad, visión borrosa, vértigo, sensación de mareo al incorporarse, congestión nasal, náuseas, edema periférico, impotencia, palpitaciones, somnolencia.

Se han notificado casos de disminución del número de plaquetas en sangre, fibrilación auricular (arritmia cardíaca), y priapismo (erección anormal y persistente del pene).

Si usted presenta cualquier otro efecto adverso no mencionado aquí, consulte a su médico.

¿Cómo debo conservar Blavin?

Debe conservarlo a una temperatura no superior a 30°C, preferentemente en su envase original y protegido de la humedad.

No utilice Blavin después de su fecha de vencimiento. Mantenga éste y todo otro medicamento fuera del alcance de los niños.

INFORMACION ADICIONAL

Composición:

Blavin 2:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:

Terazosina (como clorhidrato dihidrato) 2 mg.

Excipientes: Starlac 100 (lactosa monohidrato, almidón de maíz), talco, estearato de magnesio, Opadry II White, Opadry II Clear, laca amarillo ocaso, laca azul brillante, laca amarillo de quinolina, c.s.p. 1 comprimido.

Blavin 5:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:

Terazosina (como clorhidrato dihidrato) 5 mg.

Excipientes: Starlac 100 (lactosa monohidrato, almidón de maíz), talco, estearato de magnesio, Opadry II White, Opadry II Clear, laca azul brillante, laca amarillo de quinolina, c.s.p. 1 comprimido.

Blavin 10:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:

Terazosina (como clorhidrato dihidrato) 10 mg.

Excipientes: Starlac 100 (lactosa monohidrato, almidón de maíz), talco, estearato de magnesio, Opadry II White, Opadry II Clear, laca azul brillante, laca amarillo de quinolina, c.s.p. 1 comprimido.

Contenido del envase:

Blavin 2:

Envases con 30 y 60 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, ranurados, color verde claro, codificados en una cara con isotipo de identificación Baliarda.



Blavin 5:

Envases con 30 y 60 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, ranurados, color verde, codificados en una cara con isotipo de identificación Baliarda.



Blavin 10:

Envases con 30 y 60 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, ranurados, color verde oscuro, codificados en una cara con isotipo de identificación Baliarda.



Si necesitara mayor información sobre efectos adversos, interacciones con otros medicamentos, contraindicaciones, precauciones o cualquier otro aspecto, podrá consultar el prospecto de Blavin 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° 39.810

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.
Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

Última revisión: Diciembre de 2016.



Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires